



This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

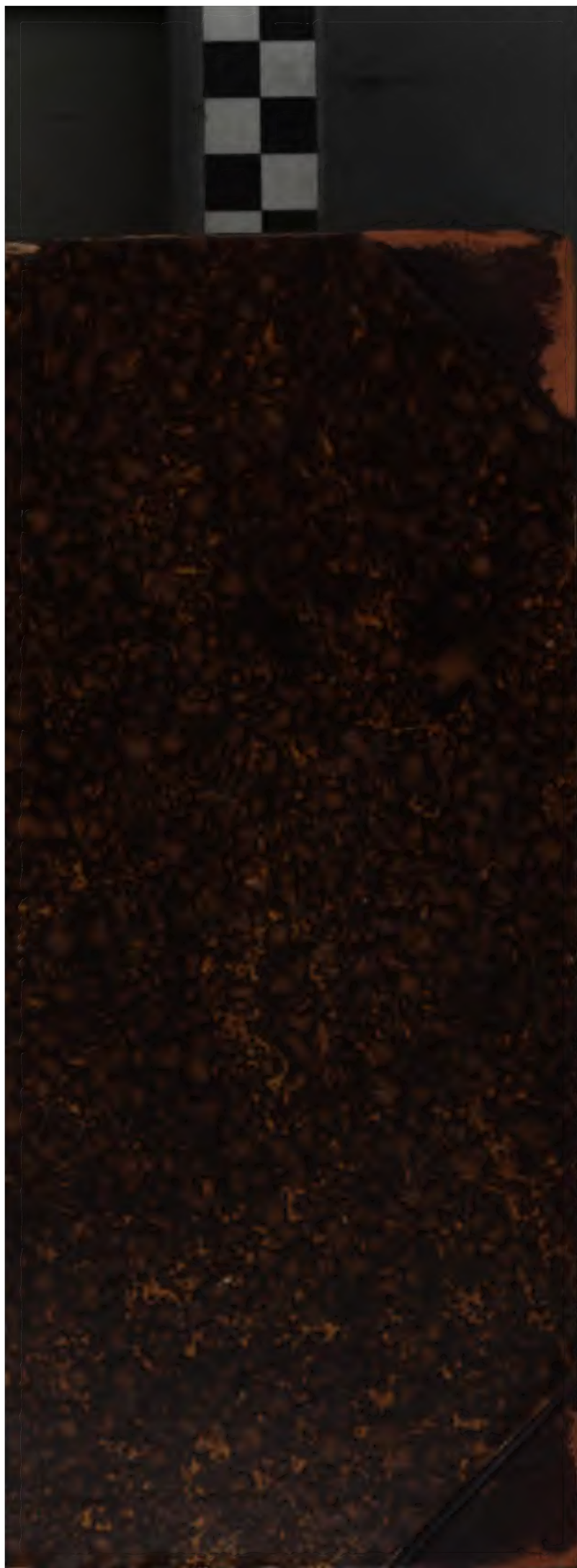
Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + *Make non-commercial use of the files* We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + *Refrain from automated querying* Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + *Maintain attribution* The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + *Keep it legal* Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at <http://books.google.com/>



LANE

MEDICAL



LIBRARY

GIFT

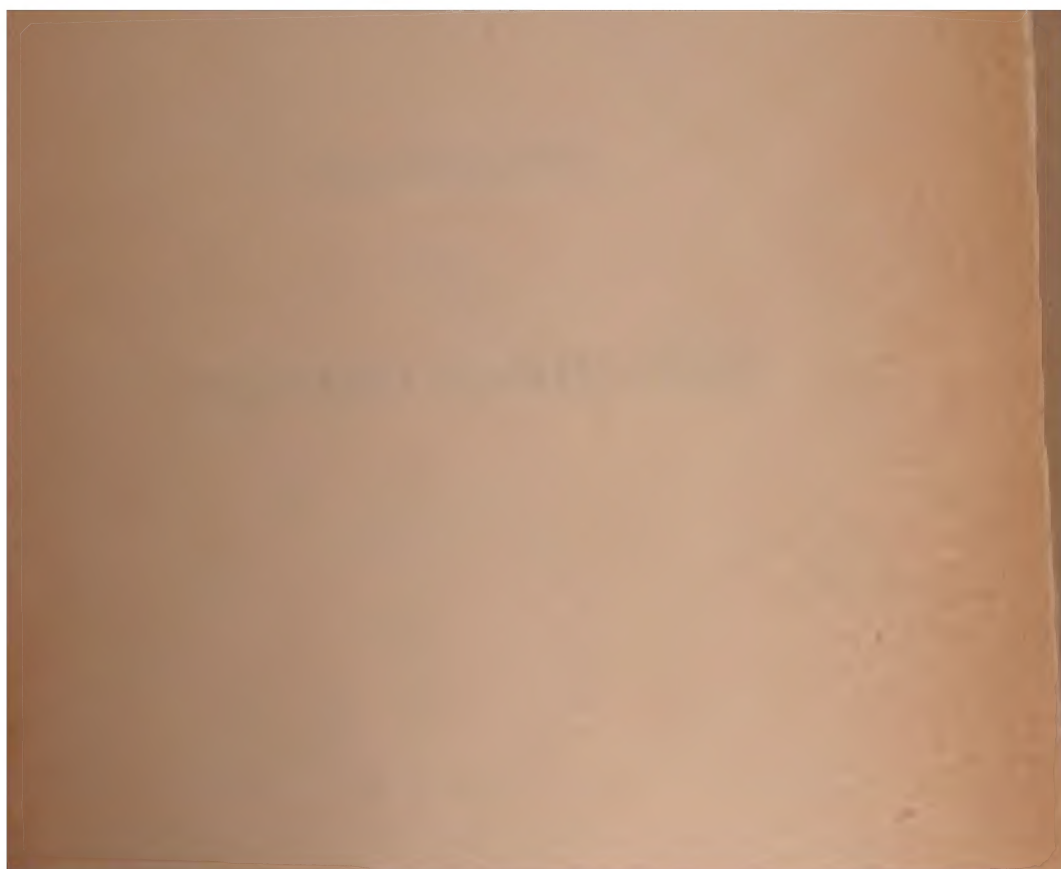
S. F. County Medical Society

REPRODUCED FROM THE LANE MEDICAL LIBRARY



17-

17500





VORLESUNGEN

ÜBUNGEN

KINDERKRANKHEITEN.

VORLESUNGEN

ÜBUNGEN

KINDERKRANKHEITEN.



Vorlesungen
über
KINDERKRANKHEITEN.

Ein Handbuch
für
Aerzte und Studirende

von

Dr. Eduard Henoch,

Geh. Medicinalrath, Professor an der Universität und Director der Klinik und Poliklinik
für Kinderkrankheiten im Königl. Charité-Krankenhaus zu Berlin.

Fünfte Auflage.

Berlin 1890.

Verlag von August Hirschwald.

N.W. 68 Unter den Linden.

14



Vorrede zur ersten Auflage.

Das vorliegende Buch enthält fast ausschliesslich die persönlichen Erfahrungen, welche ich während einer siebenunddreissigjährigen Praxis und einer fast unausgesetzten poliklinischen Thätigkeit im Gebiete der Kinderkrankheiten zu sammeln Gelegenheit hatte. Die im Jahre 1872 mir übertragene Leitung der Kinderklinik in der Königl. Charité setzte mich in den Stand, nicht nur die bereits sehr grosse Zahl meiner Beobachtungen in allen Perioden des Kindesalters auf eine ungewöhnliche Höhe zu bringen, sondern demselben auch die sichere anatomische Grundlage zu geben, welche die poliklinische und Privatpraxis für sich allein niemals gewähren kann. Nur auf ein so massenhaftes, genau beobachtetes, und alle Schichten der grossstädtischen Bevölkerung umfassendes Material gestützt, konnte ich es wagen, für diese fast gänzlich aus eigener Erfahrung hervorgegangene Arbeit den Titel „Handbuch für Aerzte und Studierende“ in Anspruch zu nehmen.

Dass die Beobachtungen des einzelnen Arztes trotzdem lückenhaft bleiben, dass ihm, je älter und erfahrener er wird, immer noch neue, den früher erlebten theilweise widersprechende Thatsachen entgegentreten, ist selbstverständlich, und schon aus diesem Grunde wird man nicht erwarten dürfen, in diesem Buche alles Krankhafte beschrieben oder auch nur erwähnt zu finden, was bei Kindern überhaupt vorkommen kann. Ausserdem halte ich es nicht für angemessen, ein Werk über Kinderkrankheiten mit ermüdenden Wiederholungen von Dingen zu belasten, welche in allen Büchern über allgemeine und specielle Pathologie und Chirurgie ausführlich abgehandelt werden, und deren Kenntniss ich schon bei meinen klinischen Zuhörern, noch weit mehr aber bei meinen Lesern voraussetzen darf. Nur diejenigen Krankheiten des Kindesalters,

welche sich durch eine überwiegende Frequenz oder durch Eigenthümlichkeit ihrer Erscheinung vor den gleichen Affectionen der Erwachsenen auszeichnen, sollen den Gegenstand dieser Arbeit bilden, und deshalb blieb auch die Variola, welche heutzutage bei Kindern fast eine Seltenheit geworden ist, ausgeschlossen. Mein Schweigen über die Vaccination aber kann ich nur dadurch entschuldigen, dass ich den unzähligen Abhandlungen über dieselbe aus eigener Erfahrung nichts Wesentliches hätte hinzufügen können.

Ueber die Wahl der Vorlesungsform brauche ich heut, wo dieselbe längst Mode geworden, kein Wort zu verlieren. Ohne ihre Mängel zu verkennen, halte ich doch die Vortheile dieser Form, die Zwanglosigkeit und angenehme Lectüre, für überwiegend. Dazu kommt noch der Umstand, dass sie die Einschaltung casuistischer Mittheilungen, welche hier die Stelle von Illustrationen vertreten, bedeutend erleichtert. Gerade mit dieser zahlreichen Casuistik, welche ich dem Leser biete, hoffe ich ihm einen Dienst zu leisten, und bitte daher, dieselbe nicht zu überschlagen. Ich war stets bemüht, die „Fälle“ möglichst kurz zu fassen, die Hauptpunkte, um die es sich handelt, hervorzuheben, und die unerträgliche Breite und Langweiligkeit „exacter“ Krankengeschichten zu vermeiden.

Dass ich nicht bloss den klinischen Schilderungen, sondern auch den therapeutischen Empfehlungen nur meine eigene Erfahrung zu Grunde legte, wird gewiss jeder Arzt billigen, welcher das in den meisten Compendien beliebte kritiklose und verwirrende Nebeneinanderstellen vieler Mittel und Methoden zu seinem Schaden kennen gelernt hat. Die dem Buche beigegebenen Receptformeln, auf welche im Text durch die Bezeichnung F. 1, 2 u. s. w. hingewiesen wird, halte ich für kein Verbrechen gegen die Wissenschaft. Aeltere Aerzte können sie entbehren; jüngeren, auf deren Wünsche ich besonders Rücksicht nahm, werden sie eine willkommene Handhabe für den Anfang ihrer Kinderpraxis bieten.

Berlin, im Januar 1881.

Der Verfasser.

Vorrede zur fünften Auflage.

In der Vorrede zur zweiten Auflage dieses Buches, welche zwei Jahre nach der ersten, im April 1883, erschien, schrieb ich Folgendes: „Auch waren mir von nah und fern so viele Beweise von Befriedigung und Anerkennung zugegangen, dass ich, selbst wenn der äussere Erfolg minder glänzend gewesen wäre, mich nicht veranlasst gefühlt hätte, von dem Grundplan des Werkes in irgend einer Weise abzugehen. Durch die Heranziehung vieler experimenteller, anatomischer und chemischer Dinge kann man freilich einer klinischen Arbeit leicht das bestechende Gepräge modernster Wissenschaftlichkeit geben. Ich verzichte aber auch in dieser neuen Auflage auf diese Art der Darstellung, welche überall ihre Hypothesen und Erklärungen bereit hält, und besonders auf den Anfänger mehr verwirrend als klärend wirkt. Das Gährungsstadium, in welchem sich ein Theil unserer Hülfswissenschaften jetzt befindet, erfordert dringend die strengste Sichtung und Kritik, wenigstens für Zwecke, um welche es sich hier handelt. Mir lag es vor allem daran, dem Leser gegenüber in vollem Sinne des Wortes wahr zu sein, strenge Selbstkritik, besonders auch in therapeutischen Dingen, zu üben, weil gerade hier soviel gesündigt wird, und aus der Fülle selbstbeobachteter Thatsachen eine sichere Grundlage für weitere Studien zu construiren.“

Ich kann diese Sätze heut mit gutem Gewissen wiederholen. Die Thatsache, dass im Jahre 1889 eine vierte, und schon im laufenden Jahre eine fünfte Auflage nothwendig wurde, dass ferner das Werk in verschiedene Sprachen übersetzt und von der „New Sydenham Society“ in London in ihre Sammlung aufgenommen worden ist¹⁾, beweist, dass

¹⁾ Lectures on Children's diseases. A Handbook for practitioners and students by Dr. E. Henoch. Translated from the 4. edition by J. Thomson. Vol. I and II. London 1889.

mein Weg der richtige war. Die fortschreitende Entwicklung der Pädiatrie und die stets wachsende Zahl eigener Erfahrungen machten zwar eine Umarbeitung einzelner Abschnitte und mannichfache Ergänzungen nothwendig, doch suchte ich durch möglichste Kürze des minder Wesentlichen und durch Ausscheidung älterer Krankheitsfälle Raum für diese Erweiterungen zu gewinnen, ohne den Umfang des Werkes erheblich zu vermehren.

Berlin, im Mai 1890.

Der Verfasser.

Inhalts-Verzeichniss.

	Seite
Einleitung und Untersuchungsmethode . . . ,	1

Erster Abschnitt.

Krankheiten der Neugeborenen.

Icterus neonatorum	21
Trismus s Tetanus neonatorum	26
Cephalhämatom	33
Hämatom des Sternocleidomastoideus	36
Anschwellung der Brustdrüsen ,	38
Erysipelas neonatorum	40
Sclerema neonatorum	47
Pemphigus neonatorum	53
Aphthen des Gaumens	58
Melaena neonatorum	61

Zweiter Abschnitt.

Krankheiten des Säuglingsalters.

I. Die atrophischen Zustände der Kinder	65
II. Der Soor	80
III. Die hereditäre Syphilis	87
Die Syphilis des späteren Kindesalters	113
IV. Die dyspeptischen Zustände der Säuglinge . . . ,	116
V. Die Coryza der Säuglinge	133
VI. Der Retropharyngealabscess	136
VII. Die Dentition und ihre Erscheinungen	144

Dritter Abschnitt.

Krankheiten des Nervensystems.

I. Die Convulsionen der Kinder	151
Epilepsie	164
II. Der Stimmritzenkrampf	168

	Seite
III. Die idiopathischen Contracturen	175
Tremor	178
IV. Der Nickkrampf, Spasmus nutans	179
V. Der Veitstanz, Chorea minor	184
Chorea electrica	200
VI. Die hysterischen Affectionen der Kinder	202
Chorea magna	211
VII. Das nächtliche Aufschrecken, Pavor nocturnus	223
VIII. Peripherische Lähmungen	226
Paralyse des N. facialis	226
Paralyse des Plexus brachialis	230
IX. Die spinale Kinderlähmung	232
Andere Krankheiten des Rückenmarks	245
X. Die Pseudohypertrophie der Muskeln	247
XI. Die apoplektischen Zustände	250
XII. Die Tuberculose des Gehirns	257
XIII. Geschwülste des Gehirns	268
XIV. Die atrophische Cerebrallähmung	271
XV. Der chronische Wasserkopf, Hydrocephalus chronicus	277
XVI. Die Hyperämie des Gehirns. Thrombose der Sinus	289
XVII. Die tuberculöse Meningitis	295
XVIII. Die purulente Meningitis	313
XIX. Neuralgische Zustände	324
Migräne	325

Vierter Abschnitt.

Krankheiten der Respirationsorgane.

I. Die Entzündung der Nasenschleimhaut, Rhinitis	328
II. Der Pseudocroup	331
III. Die Atelektase der Lunge	334
IV. Die entzündlichen Affectionen des Kehlkopfes und der Luftröhre	337
V. Die Bronchitis und die catarrhalische oder Bronchopneumonie	352
VI. Die „fibrinöse“ Pneumonie	371
VII. Die chronische Pneumonie	386
VIII. Die Pleuritis	390
IX. Die Tuberculose der Lunge	403
X. Der Lungenbrand	418
XI. Der Keuchhusten	421

Fünfter Abschnitt.

Krankheiten der Circulationsorgane.

I. Die angeborene Cyanose	438
II. Die Entzündungen der Herzhäute und des Herzmuskels	443

Sechster Abschnitt.

Krankheiten der Verdauungsorgane.

	Seite
I. Die entzündlichen Affectionen der Mundschleimhaut	457
II. Der Mundbrand, Noma	464
III. Die entzündlichen Affectionen des Pharynx	470
Hypertrophie der Mandeln	473
IV. Die contagiöse Parotitis	475
V. Die Entzündung des Bodens der Mundhöhle	477
VI. Die Verengerung der Speiseröhre	479
VII. Die Krankheiten des Magens	483
Dyspepsia gastrica	483
Cardialgie	489
VIII. Der Brechdurchfall	492
IX. Die catarrhalische Diarrhoe	499
X. Die Ruhr	507
XI. Die Stuhlverstopfung	513
Die Darmeinschiebung	517
XII. Die Mastdarmpolypen	523
XIII. Der Mastdarmvorfall	525
XIV. Die Entozoën des Darmkanals	529
XV. Die acute und chronische Peritonitis	542
XVI. Die Tuberculose der Unterleibsorgane	549
XVII. Die Krankheiten der Leber	562
XVIII. Die Krankheiten der Milz	573
XIX. Die Geschwülste der Bauchhöhle	579

Siebenter Abschnitt.

Krankheiten der uropoëtischen Organe.

I. Die entzündlichen Affectionen der Nieren	583
II. Störungen der Harnexcretion	618
III. Krankheiten der äusseren Genitalien	626

Achter Abschnitt.

Die Infectionskrankheiten.

I. Das Scharlachfieber	637
II. Die Masern	681
III. Die Windpocken	703
IV. Die Diphtherie	708
V. Der Typhus abdominalis	752
Febris intermittens	787

Neunter Abschnitt.

Constitutionelle Krankheiten.

I. Der Rheumatismus	789
II. Die Anämie	798

schmerzliche Täuschungen in Bezug auf therapeutische Erfolge nicht ersparen wird. Leider sind die Lebensbedingungen des frühen Kindesalters der Art, dass auch die rationellste und aufopferndste Behandlung seiner Krankheiten Seitens des Arztes in erschreckend vielen Fällen wirkungslos bleibt. Von jeher hat die überaus grosse Mortalität dieser Lebensperiode die Aufmerksamkeit der wissenschaftlichen Welt und die allgemeine Theilnahme auf sich gelenkt, ohne dass es bisher gelungen wäre, dieser furchtbaren Thatsache auf erfolgreiche Weise entgegenzutreten. Die Statistik giebt uns unwiderlegbare Beweise dafür in die Hand, dass die Sterblichkeit der Kinder in den ersten Lebensmonaten am stärksten ist, während des ganzen ersten Jahres noch immer diejenige der späteren Jahr um mehr als das Doppelte übertrifft, erst nach dem zweiten Jahr allmählig abnimmt, und etwa nach dem fünften Jahr die gewöhnlichen Verhältnisse erreicht. Von 1000 Geborenen stirbt etwa der fünfte Theil im ersten Lebensjahr, während die allgemeine Mortalität der Bevölkerung sich etwa wie 25 : 1000 verhält.

Am besten kann ich Ihnen dies Verhältniss durch folgende Zusammenstellung veranschaulichen. Auf meiner Abtheilung in der Charité wurden in den Jahren 1874—1881 16252 Kinder behandelt, von denen 9020 unter und 7232 über zwei Jahre alt waren. Von der ersten Reihe starben 6138, d. h. etwa 67 pCt., von der zweiten Reihe nur 1643, d. h. etwa 23 pCt. Ganz besonders wird das erste Semester des Lebens betroffen, denn von 5079 Kindern, welche den 6. Monat noch nicht überschritten hatten, starben 3894, d. h. etwa $76\frac{1}{2}$ pCt. Uebereinstimmend mit diesen furchtbaren Ergebnissen sind die aus weit grösseren Zahlen entnommenen, wobei man allerdings den Aufenthalt im Krankenhause und den elenden Zustand der Mehrzahl der aufgenommenen kleinen Kinder als besonders ungünstig wirkende Factoren für meine Berechnungen in Anschlag bringen muss.

Diese enorme Mortalität der beiden ersten Lebensjahre, zumal der ersten sechs Monate, erklärt sich aus zwei Reihen von Ursachen, von denen die erste in der naturgemässen Entwicklung des Kindes, die zweite in äusserlichen Verhältnissen zu suchen ist. Sie wissen, dass mit der Geburt die Entwicklung des kindlichen Körpers keineswegs abgeschlossen ist, dass vielmehr nach derselben, ganz abgesehen vom Wachsthum, noch wichtige Veränderungen in diesem Organismus sich vollziehen. Ich erinnere Sie nur an die Schliessung gewisser fötaler Canäle des Kreislaufs, die Scheidung der grauen und weissen Gehirnssubstanz, die Entwicklung des Darmdrüsensystems, den Durchbruch der Zähne, das Wachsthum der Knochen, Processe, welche an sich schon geeignet sind, pathologische Veränderungen in den betreffenden Organen hervorzurufen. Während nun die Kinder der bevorzugten Klassen unter der sorglichen Pflege liebender Eltern und bei angemessener Ernährung

Einleitung und Untersuchungsmethode.

M. H.! Die Kinderheilkunde wird in der Regel als eine Specialität betrachtet. Ich halte diese Auffassung für nicht zutreffend, weil alle Krankheiten der Kinder mit wenigen Ausnahmen auch bei Erwachsenen vorkommen. Wenn trotzdem ein Specialstudium aus diesen Krankheiten gemacht, besondere Kliniken für dieselben eingerichtet werden und eine reiche pädiatrische Literatur vorhanden ist, so liegt der Grund dafür darin, dass

1) ein grosser Theil der betreffenden Krankheiten bei Kindern ungleich häufiger und in prägnanterer Weise, als im späteren Alter beobachtet wird (acute Exantheme, Keuchhusten, Dyspepsie, Meningitis tuberculosa u. s. w.), und

2) die ärztliche Untersuchung des kranken Kindes eine Gewandtheit erfordert, welche man trotz aller Geschicklichkeit in der Untersuchung Erwachsener nur durch fleissige Uebung an Kindern erwerben kann.

Dazu kommt noch der wichtige Umstand, dass insbesondere der angehende Arzt, dessen Thätigkeit sich fast immer zunächst in den unteren kinderreichen Volksschichten bewegt, gleich beim Eintritt in die Praxis vorwiegend kranke Kinder zu behandeln hat. Dieser Umstand, der früher nicht so gewürdigt wurde, wie er es verdient, kommt jetzt mehr und mehr zum Bewusstsein der Betheiligten. Wenigstens glaube ich dies aus der stets wachsenden Zahl junger Aerzte, welche meine Klinik besuchen, schliessen zu dürfen. Um so merkwürdiger erscheint es, dass unsere Facultäten die Kinderheilkunde noch immer als eine nebensächliche Disciplin betrachten und, hinter den längst durchbrochenen Wällen veralteter Satzungen geborgen, der Pädiatrik das Recht eines eigenen Lehrstuhls bestreiten.

Ich kann von vornherein nicht verschweigen, dass auch das eifrigste Studium der Kinderkrankheiten und die reichste Erfahrung Ihnen recht

genügende Auskunft zu geben. In der Privatpraxis können die Mütter dafür eintreten, während man im Krankenhause meistens ohne alle Beihülfe der Angehörigen und ohne anamnestische Data auf die rein objective Untersuchung, wie beim kranken Thier, beschränkt ist. Die Schwierigkeit steigert sich noch durch die Aengstlichkeit und das Widerstreben der Kinder dem fremden Arzte gegenüber. Während Sie bei der Untersuchung Erwachsener am besten thun, unbekümmert um die Zwischenreden des Kranken regelmässig ein Organensystem nach dem anderen zu exploriren und mit der Anamnese abzuschliessen, werden Sie dies Princip im Kindesalter nicht selten preisgeben müssen, weil die Widersetzlichkeit des kleinen Patienten Sie nöthigen kann, jeden günstigen Augenblick zur Besichtigung oder Auscultation von Theilen zu benutzen, die eben nur während eines ruhigen Intervalls gut zu untersuchen sind, z. B. die Rachenorgane oder das Herz. Auf diese Weise bekommt das Krankenexamen etwas Springendes, Unregelmässiges, welches zumal dem Ungeübten die schliessliche Uebersicht der erhaltenen Resultate erschweren kann. Andererseits aber wird die Zusammenfassung des Krankheitsbildes zur Diagnose erleichtert durch die bei Kindern weit kürzere und einfachere Anamnese. Ueber das Benehmen des Untersuchers dem Kinde gegenüber lassen sich keine bestimmten Regeln aufstellen. Mag es auch richtig sein, dass manche Aerzte Kindern sympathischer sind, als andere, so wird auch der von ihrer Zuneigung am meisten Getragene oft genug in den Fall kommen, durch ihr Schreien und Toben während der Untersuchung erheblich gestört zu werden. Man überwindet diesen Widerstand je nach dem Charakter und der jedesmaligen Stimmung der Kinder mit Güte oder mit Gewalt, im Anfang der Praxis meistens mit grosser verwirrender Schwierigkeit, die sich aber mit der fortschreitenden Uebung immer mehr verliert und schliesslich kaum noch störend erscheint. Viele Kinder lassen sich durch Erregung der Aufmerksamkeit, Vorhalten einer Uhr, eines Spielzeugs, einer brennenden Kerze, eines Stethoscops, mit welchem sie spielen, während der Untersuchung leidlich beruhigen, und für besonders wichtige Fälle haben wir in der Chloroformirung ein Mittel, jeden Widerstand brechen und in aller Ruhe untersuchen zu können, so namentlich in Fällen, wo es sich um die Exploration der Bauchhöhle, der Harnblase, des Mastdarms oder schmerzhafter Gelenkaffectionen handelt.

Kleine Kinder in den ersten Lebensjahren werden am besten in der Weise untersucht, dass sie auf dem Schoosse der Mutter oder Wärterin, das Gesicht dem Fenster zugewendet, dem Arzte gegenüber sitzen. Wenn es irgend angeht, lasse ich auch fiebernde Kinder aus dem Bette nehmen

und in die bezeichnete Stellung bringen, welche durch die Mitthätigkeit der Pflegerin, die das Kind stützt und festhält, und durch die volle Beleuchtung wesentliche Hülfe gewährt. Nicht selten widerstrebt aber das Kind den Händen, die es halten wollen, bewegt und windet sich hin und her und bereitet dadurch gerade der Percussion und Auscultation die grössten Schwierigkeiten. Man hat daher versucht, mit einem Stethoscop, dessen Röhre durch einen Gummischlauch gebildet wird, diesen Bewegungen zu folgen, und dies gelingt allerdings weit leichter, als mit einem soliden Instrument; ich habe indess nach vielen Versuchen mit jenen Stethoscopen dieselben ganz aufgegeben, weil sie oft störende Nebengeräusche erzeugten, und empfehle Ihnen daher nur unser gewöhnliches Stethoscop, dessen unteres Ende Sie während der Untersuchung immer zwischen den Fingern haben müssen, einmal um sicher zu sein, dass es sich überall im Contact mit der Brustwand befindet, dann aber auch, um nicht mit dem Kopf einen zu gewaltsamen Druck auf den Thorax auszuüben, welcher sofort Schreien hervorruft. Ein Gummiband, um diesen Druck zu mildern, ist für dies untere Ende zu empfehlen. muss aber öfters erneuert werden, weil er im abgebrauchten Zustande knarrende Nebengeräusche hervorbringt. Bei sehr unruhigen Kindern kann man nur mit dem unbewaffneten Ohr auscultiren, welches auch stärkeren Bewegungen der Patienten mit Leichtigkeit folgen kann, wenn nur der Untersucher, den Thorax des Kindes umfassend, seinen Kopf anhaltend im Contact mit demselben erhält. Viele Aerzte glauben, mit der Untersuchung der Rückenfläche ihre Pflicht erfüllt zu haben; ich fordere Sie aber dringend auf, in keinem Fall die Vorder- und Seitenfläche zu vernachlässigen. Gar nicht selten fand ich die Zeichen einer Pneumonie unterhalb der Clavicula, während hinten alles normal war, und der zungenförmige Fortsatz der linken Lunge, welcher sich über das Pericardium legt, liess mich öfters feine Rasselgeräusche hören, die an anderen Stellen des Thorax noch gar nicht oder weit undeutlicher wahrgenommen wurden. Die Vorderfläche mögen Sie in sitzender oder liegender Stellung, letzteres besonders bei sehr jungen Kindern, untersuchen: die Rückenfläche aber nur im Sitzen oder in der Seitenlage. niemals in der Bauchlage. Durch die Compression des Abdomens müssen in diesem Fall die Baueingeweide und das Zwerchfell aufwärts gedrängt und der Thoraxraum beschränkt werden, was bei einer bereits vorhandenen Erkrankung der Athmungsorgane nicht nur die Dyspnoe steigert, vielmehr schon plötzlichen Tod während der Untersuchung zur Folge hatte.

Die Percussion erregt bei vielen Kindern weit mehr Unbehagen,

als die Auscultation, und das durch die erstere hervorgerufene Geschrei beeinträchtigt in hohem Grade die Klarheit ihrer Resultate. Ausserdem hat jede schiefe Körperhaltung, jede Muskelaction bei den Bewegungen des Thorax eine leichte Veränderung des Schalls zur Folge, und Sie begreifen daher, mit wie grosser Sorgfalt man bei unruhigen Kindern in der Beurtheilung der Schalldifferenzen zu Werke gehen muss. Unendlich oft glaubte ich bei der ersten Untersuchung eine Verschiedenheit des Schalls an den beiden Thoraxhälften zu finden, während die wiederholte Percussion, wenn der Thorax ganz ruhig und gerade gestellt wurde, mich über die Täuschung aufklärte. In zweifelhaften Fällen bleibt uns die Auscultation als die beste Controlle. Versäumen Sie übrigens nie, die Percussion sowohl während des Ein- wie während des Ausathmens vorzunehmen, zumal bei schreienden Kindern, weil hier die percutirten Theile während des Schreiens mehr oder weniger luftleer sind und demgemäss einen matten und leeren Schall geben, der während der Inspiration verschwindet. Ganz besonders ist dies, wie Vogel mit Recht bemerkt, am unteren Theil der hinteren Rückenfläche der Fall, wo die durch Schreien und Pressen aufwärts gedrängte Leber den Schall dämpfen und Täuschungen veranlassen kann. Bei dieser Untersuchung wird unsere Geduld oft stark in Anspruch genommen, indem es recht schwer werden kann, die seltenen, das Geschrei unterbrechenden Inspirationen rasch zur Percussion zu benutzen. Dabei haben kleine Kinder noch die Gewohnheit, besonders während der Auscultation den Athem so lange als möglich anzuhalten, und mit Ungeduld, ja mit Aerger wartet der Arzt auf einen solchen Athemzug. Jedenfalls ist dies ein günstiges Zeichen, weil ernstere Affectionen der Athmungsorgane ein längeres Anhalten der Respiration überhaupt nicht gestatten. Der Auscultation schadet das Geschrei bei weitem weniger als der Percussion; im Gegentheil finde ich während der das Schreien unterbrechenden tiefen Inspirationen die in den Lungen stattfindenden Geräusche viel deutlicher hörbar, als im ruhigen Zustande. Ich gebe mir daher auch nie besondere Mühe, ein schreiendes Kind vor dem Auscultiren zu beruhigen, und empfehle nur der Umgebung absolutes Stillschweigen.

In Betreff der Percussion rathe ich Ihnen, ein möglichst leises Anschlagen des Plessimeters nicht zu verabsäumen. Die Resonanzverhältnisse des kindlichen Thorax sind besonders wegen der Elasticität seiner Wandungen so günstige, dass jede starke Percussion durch Erregung von Mitschwingungen entfernterer Partien einen sonoren vollen Schall auch über Theilen (nicht mehr lufthaltig) und demgemäss nur |

geben. Ich benutze zur Percussion der Kinder ein kleines Plessimeter von Elfenbein und einen gewöhnlichen Hammer; nur bei grosser Magerkeit (eingesunkenen Intercostalräumen) und beim Percutiren der Supraclaviculargegend muss das Plessimeter mit dem untergelegten Finger der linken Hand vertauscht werden¹⁾.

Um die Frequenz der Respiration zu beurtheilen, müssen Sie das Kind in einem möglichst ruhigen Zustande untersuchen, am besten, wo es angeht, während des Schlafes. Jede Aufregung, Geschrei u. s. w. trübt die Resultate. Indem Sie Ihre Hand behutsam auf den Thorax oder das Abdomen des Kindes legen und mit der anderen Hand die Secundenuhr halten, sind Sie im Stande, die Zahl der respiratorischen Hebungen und Senkungen auf dem Zifferblatt abzulesen. Im wachen Zustande wird auch bei nicht schreienden Kindern diese Untersuchung häufig durch das oben erwähnte Anhalten des Athems gestört, wobei dann Pausen der Respiration mit rasch aufeinander folgenden kurzen Athemzügen abwechseln. Aus diesem Grunde ist es auch durchaus nicht leicht, die normale Ziffer der Athembewegungen für ein bestimmtes Lebensalter anzugeben, woraus sich die sehr verschiedenen Angaben der Autoren erklären lassen. Im Allgemeinen steht fest, dass dieselbe bei Neugeborenen 32—36 in der Minute beträgt, später auf etwa 30 heruntergeht, aber auch bei Kindern bis zum 7. oder 8. Lebensjahr noch grösser ist, als bei Erwachsenen, und zwar um so grösser, je jünger die Kinder sind, entsprechend der Frequenz des Pulses. Die Herzaction des Kindes ist an und für sich schon rascher, durch jeden psychischen Eindruck im hohen Grade erregbar, und besonders die Furcht vor dem ihm mehr oder weniger fremden Arzte steigert die Zahl der Pulse oft in einem Grade, dass die Zählung für die Diagnose absolut werthlos wird. Das beste Beispiel für diesen Einfluss geben uns Kinder, die an Icterus leiden. Die bei Erwachsenen so charakteristische Verlangsamung des Pulses in dieser Krankheit habe ich im kindlichen Alter bis etwa zum 7. Jahr nie beobachtet und kann den Grund dafür nur in der erwähnten Erregbarkeit des Herznervensystems suchen, welche den hemmenden Einfluss der Gallensäuren vollständig compensirt. Eine richtige Zählung des Pulses kann daher, zumal bei kleinen Kindern,

¹⁾ Vergl. Sahli, Die topographische Percussion im Kindesalter, Bern, 1882. Mir scheinen die praktischen Resultate dieser mühsamen Untersuchungen der aufgewandten Arbeit nicht zu entsprechen, zumal in Betreff der Percussion des Thorax. Ich glaube vielmehr, dass hier die Controllirung der Percussionsresultate durch die Auscultation für die Diagnose werthvoller ist, als alle aufgestellten Regeln, die nur zu oft durch zufällige Nebenumstände Ausnahmen erleiden dürften.

ebenfalls nur im Schlafe vorgenommen werden und gelingt auch oft, sobald man sich nur recht still verhält und die Spitze des Zeigefingers sanft auf die Radialarterie legt. Man hat dabei nur den Umstand zu beachten, dass der Puls auch bei vollkommen gesunden Kindern während des Schlafes zuweilen etwas unregelmässig ist, was durchaus nichts Beunruhigendes hat. Ebenso wenig hat die Unregelmässigkeit, selbst Verlangsamung des Pulses, welche in der Reconvalescenzperiode stark fieberhafter Krankheiten (Pneumonie, Typhus, Masern u. s. w.) mitunter wochenlang beobachtet wird, eine wesentliche Bedeutung, wenn ihre Ursache auch nicht klar vorliegt. Durch Zählungen im wachen Zustand lassen sich, abgesehen von einzelnen Ausnahmefällen und von schon älteren Kindern, nie zuverlässige Resultate erhalten, und daraus erklärt es sich wieder, dass die von den verschiedenen Autoren erhaltenen Ziffern so erheblich von einander abweichen.

Im Durchschnitt glaube ich für die ersten Lebensmonate eine Frequenz von 120—140, für das zweite Jahr von 100—120 als die normale betrachten zu müssen, worauf dann eine allmälige Abnahme erfolgt. Bei Kindern von 3—6 Jahren überschreitet die Pulszahl immer noch 90, und erst nach der zweiten Dentition nähert sie sich mehr und mehr den Verhältnissen der Erwachsenen. In entsprechender Weise gestaltet sich nun die Frequenz der Respiration, wobei man immer das Verhältniss derselben zum Pulse, wie etwa $1:3\frac{1}{2}$ bis 4, im Auge zu behalten hat. Ich wiederhole, dass man gerade im Kindesalter aus den schon angegebenen Gründen mit solchen Durchschnittsberechnungen für die Praxis wenig oder gar nichts gewinnt. Nur unter ganz bestimmten Umständen bekommt hier die Zahl der Pulse eine diagnostische oder prognostische Bedeutung, so die Verlangsamung derselben im Beginn, die colossale Beschleunigung am Schluss der tuberculösen Meningitis und die enorme Frequenz im Scharlachfieber. Im Allgemeinen erschien mir immer der Rhythmus und die Qualität des Pulses von weit grösserer Bedeutung. Die Ungleichheit und Unregelmässigkeit der Schläge in der ersten Periode der Meningitis tuberculosa, das Kleinwerden und allmälige Schwinden der Pulswelle in schweren Krankheiten, zumal infectiöser Natur — das sind Momente von einschneidender Bedeutung, auf welche ich im Laufe dieser Vorlesungen wiederholt zurückkommen werde. Dasselbe gilt von dem Verhältniss des Pulses zur Respiration, welches im Normalzustande $3\frac{1}{2}$ bis 4:1 ist. Wird dies dauernd gestört, kommen z. B. 40 bis 60 Athemzüge auf 120—140 Pulse, so dürfen Sie fast mit Sicherheit eine Erkrankung der respiratorischen Organe annehmen. Indess auch hier muss

der Arzt auf Ausnahmen gefasst sein. Rachitische Kinder mit mehr oder weniger deformirtem Thorax athmen immer rascher, als gesunde. Auch nervöse Erregung kann diese Wirkung haben; ich habe bei kleinen Kindern in der ersten Dentitionsperiode ein paarmal eine Athemfrequenz von 60—90 beobachtet, welche viele Monate anhielt, bei sonst ungestörtem Wohlbefinden, und allmählig mit dem Ende der Zahnung der normalen Frequenz Platz machte. Hier konnte nur von einer reflectorischen Erregung des respiratorischen Centrums die Rede sein. Auch im Verlauf des Keuchhustens und der Bronchialdrüsentuberculose kommen solche Erscheinungen vorübergehend vor. Von grosser Bedeutung aber ist es, wenn die Athemzüge nicht bloss rascher und oberflächlicher, sondern gleichzeitig mühsamer erscheinen, wenn gewisse Hülfsmuskeln in Thätigkeit treten und die Expiration stöhnend wird. Nur selten werden Sie unter diesen Umständen bei der physikalischen Untersuchung die Befunde einer Bronchitis, Pneumonie, Pleuritis u. s. w. vermissen.

Fast noch grössere Schwierigkeiten, als die der Lungen, bietet in den ersten Kinderjahren die Untersuchung des Herzens. Die rasche Aufeinanderfolge seiner Schläge und das häufig begleitende anhaltende Geschrei machen es nicht selten unmöglich, gleich bei der ersten Untersuchung ein sicheres Urtheil über die Reinheit der Töne und über die percussorischen Verhältnisse abzugeben. Auch hüte man sich davor, durch Druck des auscultirenden Ohrs auf das Stethoscop die Rippenknorpel nach innen zu drängen, wodurch sofort die Herztöne unrein oder gar blasend werden können. Uebrigens kann man Herzgeräusche, die durch Klappenfehler bedingt sind, bei Kindern noch deutlicher, als bei Erwachsenen, am unteren Theil der Rückenfläche wahrnehmen, auch wenn der untere Lungenlappen normal beschaffen ist. Am bedenklichsten bleibt immer die laryngoscopische Untersuchung. Während bei sehr jungen Kindern von derselben kaum die Rede sein kann, findet der Arzt auch bei älteren, wenn nicht immer, doch in der Regel einen nur schwer zu überwindenden Widerstand. Durch anästhesirende Bepinselung des Pharynx- und Larynxeingangs mit einer Cocainlösung (5—10 proc.) kann man sich die Einführung des Spiegels erleichtern; aber wenn es auch gelingt, denselben richtig einzuführen und in der erforderlichen Lage festzuhalten, so wird seine Fläche durch das beim Schreien, Husten oder Würgen aus den Rachentheilen aufwärts geschleuderte Secret bald in einer Weise getrübt, dass kein deutliches Bild zu gewinnen ist. Obwohl ich nicht in Abrede stellen will, dass die Exploration unter günstigen Verhältnissen gelingt, so muss ich doch dabei beharren, dass sie in einer weit grösseren Zahl von Fällen keine oder nur sehr unsichere

Resultate ergibt. Noch weit unzuverlässiger sind die Schlüsse, welche ältere Autoren aus dem Charakter des Geschreis ziehen wollten. Nur der Heiserkeit desselben oder seiner Ersetzung durch schmerzliches Wimmern kann ich eine praktische Bedeutung zuerkennen. Dass Neugeborene beim Schreien keine Thränen vergiessen, wird Ihnen bekannt sein; es muss also die Secretion der Thränendrüsen um diese Zeit noch ebenso mangelhaft sein, wie diejenige der Speicheldrüsen, wovon später die Rede sein wird.

Die Untersuchung der Mund- und Rachenhöhle bietet bei einiger Uebung nur selten Schwierigkeiten dar. Oeffnet das Kind, wenn man es dazu auffordert, nicht von selbst den Mund, so thut man am besten, mit dem Zeigefinger die kindliche Unterlippe über den unteren Kieferrand zu schieben und gegen denselben anzudrücken, wobei auch die Gefahr des Beissens für den Arzt vermieden wird. Denn jeder Versuch dazu muss dem Kinde, dessen Lippe sich zwischen dem drückenden Finger und den Zähnen befindet, schmerzhaft werden. Der Widerstand, welchen die eigensinnig geschlossenen Kiefer dieser Manipulation entgegenzusetzen, wird bei einiger Beharrlichkeit meistens rasch überwunden, zumal wenn man durch Zusammendrücken der Nasenlöcher das Kind nöthigt, durch den Mund Athem zu holen. Sobald man mit dem Finger über die untere Zahnreihe hinaus ist, öffnet das Kind gewöhnlich den Mund hinreichend, um die Mund- und Rachenhöhle gut übersehen zu können. Im entgegengesetzten Fall kann man dies durch Benutzung eines Zungenspatels leicht erreichen. Vor Allem Sorge man dabei für gute Beleuchtung der Rachenhöhle, entweder durch helles Tageslicht, oder, wo dies nicht zu haben ist, durch eine kleine Kerze, deren Flamme man vor einem mit derselben Hand gefassten silbernen Löffel festhält. Mit dieser einfachen, einen Reflexspiegel ersetzenden und überall schnell zu beschaffenden Vorrichtung erzielt man eine vortreffliche Beleuchtung, deren ich mich sehr häufig bediene. Immerhin aber werden Sie es bisweilen mit Kindern zu thun bekommen, welche allen unseren Versuchen, den Mund zu öffnen, einen unüberwindlichen Widerstand entgegenzusetzen, so dass man schliesslich ganz davon absteht oder durch gewaltsames Auseinanderschrauben der Kiefer zum Ziel zu gelangen suchen muss. —

Um nun die erhaltenen Untersuchungsergebnisse für die Diagnose werthbar zu machen, müssen Sie die Kenntniss derjenigen Momente sich aneignen, durch welche sich gewisse Befunde im kindlichen Alter, und zwar im gesunden Zustande, von den gleichen bei Erwachsenen unterscheiden, damit Sie nicht, was sonst leicht geschehen könnte, in

die Lage kommen, normale Verhältnisse als pathologische anzusprechen. Zunächst mache ich Sie auf die Differenzen aufmerksam, welche der Charakter des normalen Athemgeräusches in den verschiedenen Lebensaltern darbietet. In den ersten Wochen und Monaten nach der Geburt ist dies Geräusch noch ziemlich schwach, weil die kurze oberflächliche Respiration nicht ausreicht, die Luft kräftig durch die Bronchien zu treiben, und aus demselben Grunde giebt auch die Percussion in diesem Alter am ganzen Thorax einen minder sonoren Schall. Aber schon von der Mitte des ersten Jahrs an beginnt das Athmungsgeräusch jene Eigenschaften anzunehmen, die man auch unter gewissen Umständen bei Erwachsenen findet und mit dem Namen des puerilen Athemgeräusches zu bezeichnen pflegt. Dasselbe hat einen auffallend scharfen, fast blasenden Charakter, die Inspiration ist fast allein hörbar, die Expiration im völlig ruhigen Zustande wenig oder gar nicht, während sie bei Aufregungen deutlicher hörbar wird¹⁾. Das scharfe puerile Athmen steigert sich noch in den Fällen, wo der Thorax durch eine rachitische Deformation verengt wird, und es wäre daher denkbar, dass auch bei gesunden Kindern die relative Enge des Brustraums durch leichte Compression der inspiratorisch sich ausdehnenden Lunge jenen rauhen blasenden Charakter begründet²⁾.

Die krankhaften Geräusche, welche von den Lungen oder der Pleura ausgehen, sind im Allgemeinen von denen der Erwachsenen nicht verschieden. Nur findet man mittel- und besonders feinblasige Rasselgeräusche weit häufiger, nicht selten mit der Eigenthümlichkeit, dass sie beim Exspiriren vorherrschen, während die Inspiration fast rein erscheinen

¹⁾ Dabei will ich noch erwähnen, dass vorübergehend bei ganz gesunden Kindern allein durch Aengstlichkeit jener Rhythmus entstehen kann, welcher für die respiratorischen Krankheiten der Kinder bezeichnend ist, nämlich das Ueberwiegen einer verlängerten stöhnenden Expiration über der ganz kurzen, wie ein Nachhall darauf folgenden Inspiration.

²⁾ Sinnreich, aber keineswegs sicher ist die von Sabatier (Etude sur l'auscultation du poudmon chez les enfants. Paris, 1863) gegebene Erklärung. Nach den mühsamen Messungen dieses Autors soll nämlich beim erwachsenen Menschen und Säugethiere die Capacität des Bronchialbaums vom Centrum nach der Peripherie hin im Allgemeinen zunehmen, bei Kindern hingegen abnehmen, d. h. das Lumen der von einem Bronchus abtretenden beiden Aeste soll zusammengenommen hier enger als das des primären Bronchus sein, während das Umgekehrte bei Erwachsenen der Fall sei. Durch diesen Umstand soll bei diesen die Stromgeschwindigkeit der Luft in den Bronchien nach der Peripherie hin sich verringern, bei Kindern aber zunehmen und das Athemgeräusch derselben dadurch rauher erscheinen, wozu noch die grössere Schärfe der zwischen zwei abtretenden Bronchialästen aufragenden Knorpelsporne, welche die Vibration der vorbeistreichenden Luftsäule vermehrt, das ihre beiträgt.

kann. Der Typus der Respiration ist bei jungen Kindern bis zum dritten Jahr überwiegend der abdominale. Zwerchfell und Bauchmuskeln arbeiten auffallend stark, wodurch schon im gesunden Zustande durch leichte Einziehung des Epigastriums und der unteren Rippen eine Andeutung jenes pathologischen Befundes entsteht, den wir bei wichtigen respiratorischen Erkrankungen in weit stärkerem Maasse entwickelt finden. Unregelmässigkeit des Athmens im wachen Zustande, selbst kleine Pausen dürfen nicht beunruhigen; beides kommt bei kleinen Kindern nicht selten vor. Mit dem relativ engen Thorax contrastirt der voluminöse Unterleib, der von besorgten Müttern so oft als krankhaft angesehen, in der That aber nur durch die relative Enge des Thorax und durch eine Tendenz zur Gasbildung im Darmcanal bedingt wird.

Unter den Befunden, welche die Untersuchung des Kopfes ergibt, verdient zunächst ein auscultatorisches Phänomen erwähnt zu werden. Bei ruhigen Kindern mit noch offener grosser Fontanelle, d. h. also im Durchschnitt während der beiden ersten Lebensjahre, vernimmt man durch das auf die grosse Fontanelle applicirte Ohr oder Stethoscop häufig ein mit der Herzsystole isochronisches, mehr oder weniger lautes blasendes Geräusch. Da auch das Athemgeräusch in Folge der Vibration des durch die Rachenhöhle streichenden Luftstroms, sowie jeder durch Stöhnen, Kauen und Schlucken hervorgebrachte Laut auf der Fontanelle wahrgenommen wird, so muss man, zumal bei sehr schnell athmenden Kindern, während des Auscultirens die Hand am Pulse haben, um sich vor Irrthümern zu bewahren. Bei grösserer Uebung ist man indess bald im Stande, auch ohne diese Vorsichtsmaassregel das systolische Blasen ohne Mühe neben dem Athmungsgeräusch zu hören und beide von einander zu unterscheiden. Nur sehr selten hörte ich das Blasen auch auf der schon geschlossenen Fontanelle und an anderen Stellen des Schädels, wie denn auch Andere dasselbe an den hinteren und seitlichen Fontanellen, und bei geschlossenem Schädel in der Richtung der Art. meningea media, ja sogar auf den Process. spinosi der Nackenwirbel wahrnahmen. Während die ersten Entdecker dieses Geräusches, die Amerikaner Fisher (1833) und Whitney (1843) demselben stets eine pathologische Bedeutung, besonders für eine Reihe von Gehirnkrankheiten, zuerkannten, betonten Hennig und Wirthgen das physiologische Vorkommen des Geräusches von der 22. oder 23. Lebenswoche an bis zum knöchernen Schluss der Fontanellen. Nach dem Resultat meiner eigenen zahlreichen Untersuchungen¹⁾ stimme ich

¹⁾ Beiträge zur Kinderheilk. Berlin, 1861. S. 177

sicht dieser Autoren darin überein, dass das Geräusch auch bei gesunden Kindern mit noch offener Fontanelle nicht ganz selten vorkommt, vorzugsweise aber bei anämischen und rachitischen¹⁾, vielleicht aus dem Grunde, weil bei diesen Kindern eben die Fontanellen und Nähte weit länger offen bleiben, als es sonst der Fall ist. Welche Ursachen dem systolischen Schädelgeräusch zu Grunde liegen, ist bis heut unentschieden. Die Ansicht von Jurasz, dass dasselbe in Folge einer relativen Enge des Sulcus caroticus in der Carotis entstehe, fand einen Widersacher in Epstein, welcher dasselbe zu einem in den Carotiden am Halse stattfindenden Geräusch in Beziehung zu bringen geneigt ist. Jedenfalls halte ich das „Hirnblasen“ in klinischer Beziehung für interesselos und für die Diagnose nicht verwerthbar.

Viel wichtiger sind für uns die Verhältnisse der Fontanellen und Suturen des Schädels. Beim normalen neugeborenen Kinde finden Sie die letzteren durch eine fibröse, mitunter leistenartig vorspringende Zwischensubstanz geschlossen, sämtliche Fontanellen aber noch häutig, so dass der Finger im Stande ist, die Pulsationen des Gehirns auf der vorderen Fontanelle zu fühlen, und zwar am deutlichsten dann, wenn das Gehirn durch einen stärkeren Druck die häutige Fontanelle über das Niveau der umgebenden Knochenränder emporhebt. Diese pralle, elastische, pulsirende Beschaffenheit der vorderen Fontanelle ist daher für die Praxis ein werthvolles Zeichen des vermehrten intracraniellen Druckes, sowie andererseits das Einsinken der Fontanelle unter dem Niveau der Umgebung uns einen anämischen, collabirten Zustand des Gehirns verkündet, wie er häufig bei atrophischen Kindern oder am Schluss erschöpfender Krankheiten (Diarrhoe, Brechdurchfall) vorkommt. Unter diesen Umständen findet man auch nicht ganz selten eine Verschiebung des Stirnbeinrandes unter den der Scheitelbeine, allerdings nur dann, wenn die Sutura coronalis noch häutig ist und daher eine solche Verschiebung gestattet. Während nun die beiden seitlichen und hinteren Fontanellen schon in den ersten Monaten nach der Geburt durch Ossification sich schliessen, bleibt die vordere grosse Fontanelle noch offen. Dass sie, wie man früher annahm, während der ersten sechs Monate noch an Umfang zunimmt, wird von Kassowitz bestritten, der vielmehr eine von der Geburt an stets fortschreitende Verkleinerung ge-

¹⁾ Diese Ansicht vertritt auch Roger, welcher ebenfalls Hunderte von Kindern ^{Geräusch} untersucht hat (Recherches cliniques sur les maladies de l'enfance. 261). Vergl. auch Rohde, Die grosse Fontanelle in physiologischer Beziehung. Inaug.-Diss. Halle, 1886.

funden haben will. Der vollständige Schluss soll gegen den 15. bis 24. Lebensmonat erfolgen. Doch sind die Fälle nicht ganz selten, in welchen die Fontanelle noch bis in's dritte Jahr hinein eine mit der Fingerspitze zu bedeckende häutige Stelle zeigt, die man dann nicht ohne Weiteres als eine krankhafte Erscheinung ansehen darf. Alle sonstigen Abweichungen aber, insbesondere ein grösseres und noch länger sich hinziehendes Offenbleiben der grossen oder kleinen Fontanellen, Auseinanderklaffen der Suturen, ungewöhnliche Eindrückbarkeit der Knochenränder müssen als pathologische aufgefasst werden und sollen später bei der Betrachtung der Rachitis berücksichtigt werden. Dasselbe gilt von einigen Anomalien der Kopfform, die mit gewissen Krankheiten (Rachitis, Hydrocephalus) in Connex stehen, während die individuellen Verschiedenheiten der Schädelform, welche nicht durch Krankheiten, sondern nur durch Anomalie des Knochenwachsthums bedingt sind (Asymmetrie, Schiefstellung der Medianlinie, Dolichocephalus u. s. w.), das klinische Interesse nur dann in Anspruch nehmen dürften, wenn sich gleichzeitig Symptome eines Cerebralleidens (Hemiplegie, Contracturen, Zurückbleiben der Intelligenz) nachweisen lassen. Als eine Hauptdifferenz von Erwachsenen müssen Sie immer die Thatsache festhalten, dass bei Kindern in den beiden ersten Lebensjahren der Umfang des Schädels gewölbes denjenigen des Gesichts ganz unverhältnissmässig überwiegt, so dass das Verhältniss etwa wie 6:1 (bei Neugeborenen sogar 8:1), bei Erwachsenen wie $2\frac{1}{2}$:1 angegeben wird. Man hat dies wohl zu beachten, um die Aengstlichkeit vieler Mütter, welche ihre Kinder für hydrocephalisch halten, beruhigen zu können, ganz besonders in Fällen, wo das erwähnte Missverhältniss durch rachitische Verdickung der Schädelknochen noch erheblich gesteigert wird. Unter diesen Umständen lernen manche Kinder erst ungewöhnlich spät ihren Kopf ohne Unterstützung aufrecht zu halten, was im ganz gesunden Zustande oft schon im dritten Lebensmonat möglich ist. Gerade in dieser Beziehung giebt es aber zahlreiche Ausnahmen, welche hauptsächlich durch die grössere oder geringere Kraft der Musculatur, zumal der Nackenmuskeln, bedingt werden. Man darf deshalb, auch wenn ein Kind den Kopf nach dem 5. oder 6. Monat nicht aufrecht halten kann, sondern immer noch einer Unterstützung bedarf, nicht gleich eine angeborene cerebrale Erkrankung annehmen, wenn nicht etwa andere Zeichen, besonders Mangel der intellektuellen Entwicklung, starrer Blick, Nystagmus der Augäpfel, ungeschicktes Greifen mit den Händen oder völlige Apathie eine solche Annahme rechtfertigen. —

Bei der Untersuchung der Mundhöhle wird

neugeborenes

Kindern die dunkelrothe Farbe der Schleimhaut auffallen, welche erst nach einigen Wochen langsam schwindet und als eine normale Erscheinung zu betrachten ist. Mit dieser Hyperämie verbindet sich ein gewisser Grad von Trockenheit, weil die Secretion des Mundspeichels noch nicht in der Weise stattfindet, wie bei älteren Kindern und Erwachsenen. Die Untersuchungen (Ritter, Schiffer und Zweifel) ergaben ziemlich übereinstimmend, dass Mundspeichel zwar von der Geburt an vorhanden ist, aber nur in so geringer Menge, dass seine zuckerbildende Kraft wenig oder gar nicht in Betracht kommt. Erst gegen das Ende des 2. Monats nimmt die Speichelsecretion merklich zu; nach Zweifel beginnt sie in den Submaxillardrüsen und im Pankreas überhaupt erst um diese Zeit, während die Parotis schon bei Neugeborenen ptyalinhaltig ist. Diese mangelhafte Speichelsecretion ist auch die Ursache, dass die Mundschleimhaut der Säuglinge in den ersten Monaten, wenn sie nicht sorgfältig gewaschen wird, bei der Untersuchung mit Lakmuspapier fast immer etwas sauer, und selbst nach dem Auswaschen noch neutral, nur selten alkalisch gefunden wird. Wir werden später sehen, wie wichtig diese Umstände für die Ernährungsweise der Kinder werden können.

Bei sehr vielen Neugeborenen sieht man in der Raphe des harten Gaumens hirsekorn- bis stecknadelkopfgrosse, runde oder ovale, weissgelbliche, über der Schleimhaut nur wenig prominirende Knötchen, entweder vereinzelt oder mehrere hintereinander, die mitunter von einem schmalen rothen Saum umgeben sind. Diese Knötchen finden sich in den ersten 4—6 Wochen des Lebens sehr häufig und haben durchaus keine pathologische Bedeutung. Während Bohn dieselben als verstopfte Schleimfollikel, ähnlich den Milien der äusseren Haut, Guyon und Thierry als Epidermoideysten, und Moldenhauer¹⁾ als solide, vom Epithel in die Schleimhaut hineingewucherte Zapfen und als sich entwickelnde Drüsenschläuche betrachteten, scheint in neuester Zeit Epstein²⁾ mit seiner Auffassung das Richtige getroffen zu haben. Die Untersuchungen dieses Autors ergaben nämlich, dass man es hier mit epithelgefüllten Spalträumen, welche nach der Vereinigung der beiden Gaumenhälften zurückbleiben, zu thun hat.

In Betreff der Zunge haben Sie zu beachten, dass dieselbe bei Säuglingen sehr oft mit einem dünnen weisslichen Belag versehen ist,

¹⁾ Archiv f. Gynäkologie. Bd. VII. Heft 2.

²⁾ Ueber die Epithelperlen in der Mundhöhle u. s. w. Zeitschr. f. Heilkunde. Prag, 1880.

zumal nach dem Saugen (Milchfärbung), und dass sie bei vielen älteren Kindern ein eigenthümliches „landkartenartiges“ Ansehn darbietet, d. h. der Zungenrücken zeigt vielfach gewundene oder zackige weisslich-graue Figuren, deren Ränder meistens etwas gewulstet sind und mit dem Roth der normalen Partien contrastiren. Diese Beschaffenheit der Zunge, deren ätiologische Bedingung noch nicht klar ist, hängt von einer oberflächlichen Irritation der Schleimhaut mit copiöser partieller Epithelabstossung ab, kommt sehr oft bei völlig gesunden Kindern vor, hat daher durchaus keinen diagnostischen Werth, und namentlich mit der hereditären Syphilis nichts zu schaffen¹⁾.

Was die Untersuchung des Herzens betrifft, so dürfte es für die Praxis genügen, zu wissen, dass bei mageren Kindern, mehr in der zweiten Kindheit als in den beiden ersten Jahren, die Bewegungen des normalen Herzens oft im 4. und 5. Intercostalraum undulirend sichtbar sind und die Rippen stärker gehoben werden, als im späteren Alter. Auch fühlt man den Spitzenstoss gewöhnlich etwas nach aussen von der Mammillarlinie, zumal im ersten Kindesalter, später in der Mammillarlinie selbst, ohne dass eine Vergrösserung des Organs vorliegt²⁾. Rachitische Abflachung der seitlichen Thoraxwand begünstigt diese Erscheinungen, welche theils von einer durch Hochstand des Zwerchfells bedingten, mehr horizontalen Lagerung des Herzens, theils von dem Wachsthum der Rippen abzuhängen scheinen.

Ich reihe diesen Erörterungen noch einige Worte über die Untersuchung der Temperatur, des Urins und der Faeces an. Ueber den Werth der Thermometrie im Kindesalter brauche ich kein Wort zu verlieren; in einem Alter, wo alles noch weit mehr auf objective Untersuchung ankommt, als späterhin, ist diese Methode nicht hoch genug anzuschlagen. Leider ist indess nur die Hospital- und Privatpraxis zu ihrer vollständigen Verwerthung geeignet, während in der Poliklinik und in den Sprechstunden der Armenärzte eine vertrauenswürdige Messung wegen der Häufung der Kranken und des nicht genügenden Personals kaum durchführbar ist. Unter diesen Umständen muss man sich, abgesehen von besonders wichtigen Fällen, mit der Abschätzung der Temperatur durch die aufgelegte Hand begnügen, und in Betreff des weiteren Fieberverlaufs auf die Angaben der Mütter verlassen, die wenigstens die Zeit der Exacerbationen meistens richtig angeben. Die Messung mit

¹⁾ Guinon, De la desquamation épithéliale etc. *Revue mensuelle des mal. de l'enfance*. Sept., 1887.

²⁾ v. Starck, *Die Le-*

dem Thermometer nehme ich gewöhnlich in der Achselhöhle vor. Wenn auch die Untersuchung hier mindestens 10—15 Minuten fortgesetzt werden muss und daher doppelt so lange dauert, als im Mastdarm, so bedenke man wohl, dass selbst bei aller Vorsicht durch eine plötzliche Bewegung ein Abbrechen des Thermometers im Rectum möglich ist, was ich selbst erlebt habe. Wer sich über diese Möglichkeit hinwegsetzt, wird allerdings bei der Messung im Rectum viel Zeit ersparen, und ich gebe ihr daher in der Privatpraxis, wo jedes einzelne Kind genau beaufsichtigt werden kann, den Vorzug. Uebrigens sind die Temperaturverhältnisse bei Kindern und Erwachsenen die gleichen; nur in den ersten 3—4 Lebensmonaten geht die Wärmeproduction mit geringerer Energie vor sich, so dass in manchen Fällen von mangelhafter Ernährung, erschöpfenden Säfteverlusten oder insufficenter Lungenthätigkeit die Temperatur ungewöhnlich tief, auf 30° C. und noch tiefer heruntergehen kann. Diese Eigenthümlichkeit giebt sich auch darin kund, dass sonst hochfebrile Krankheiten, z. B. Pneumonie und Meningitis, in dem bezeichneten Alter mit normaler oder gar subnormaler Temperatur verlaufen können, wovon ich mich im Säuglingssaal meiner Klinik überzeugt habe. Deshalb braucht man aber noch keine eigene Krankheit unter dem Namen „Algor progressivus“ aufzustellen, wie es Hervieux gethan hat, da diese enorme Abkühlung bei den verschiedensten Zuständen auftreten kann, welche nur den schliesslichen Ausgang in Erschöpfung mit einander gemein haben.

Sehr schwierig ist bei Neugeborenen und Säuglingen die Untersuchung des Urins, weil derselbe immer in die Windeln entleert wird, und die Abschätzung seiner Menge und Farbe aus der Betrachtung der letzteren sehr unsicher ist. Nun kommen aber mitunter schon in diesem Alter Fälle vor, in denen es nothwendig ist, den Urin auf Eiweiss oder selbst auf Zucker zu untersuchen, und man muss zu diesem Zweck den Urin entweder in besonderen Apparaten, bei kleinen Mädchen in gut gereinigten, vor den Genitalien applicirten Schwämmen, bei Knaben in Condoms oder Gummiblasen, die um den Penis befestigt werden, auffangen, oder durch die Einführung eines Katheters in die Blase zu gewinnen suchen, was wir in der Klinik vorzogen¹⁾. Der Praktiker begnügt sich in der Regel mit der Abschätzung der Urinmenge des Neugeborenen aus den Windeln. Die Nässe derselben giebt ihm einen Massstab für die Menge der aufgenommenen Nahrung, und aus der verminderten Menge des Secrets schliesst er mit Recht auf eine ungenügende

¹⁾ Sprung, Jahrbuch f. Kinderkrankh. XIX. S. 205.

Nahrungsaufnahme oder mangelhafte Resorption der aufgenommenen Nahrung. Erst in der neuesten Zeit wurde der Urin der Neugeborenen einer sorgfältigen Untersuchung unterworfen¹⁾. Die von den Autoren erhaltenen Resultate sind aber nicht durchweg übereinstimmend. Für den Arzt ist besonders die Thatsache interessant, dass Martin und Ruge während der ersten 10 Tage nach der Geburt im Urin zuweilen eine geringe Menge von Albumen fanden, entweder nur vorübergehend oder auch während mehrerer Tage, und geneigt sind, diesen Befund mit der Ausstossung der in den Harncanälchen vorkommenden harnsauren Infarcte, von denen später die Rede sein wird, in Verbindung zu bringen. Cruse's Untersuchungen ergaben ähnliche Resultate, während Parrot und Robin Albuminurie bei gesunden Neugeborenen nie, Dohrn nur selten gefunden haben wollen. Bei Kindern, die über 10 Tage alt waren, fand Cruse²⁾ niemals Albumen, wohl aber eine grössere Menge Mucin im Harn, welches zu Täuschungen Anlass geben kann.³⁾

Auch die Faeces können bei Neugeborenen und Säuglingen nur mit Urin vermischt in den Windeln untersucht werden. Im normalen Zustande sind dieselben, wenigstens bei Brustkindern, und so lange Bouillon- und Fleischnahrung vollkommen ausgeschlossen ist, fast geruchlos, geben eine schwach saure Reaction, haben etwa die Farbe und Consistenz von Rühreiern und erfolgen 2—4mal täglich. Abweichungen von dieser Regel, besonders eine seltenere oder etwas häufigere Entleerung, sind noch nicht als krankhafte zu betrachten, so lange die Consistenz nicht flüssiger, der Geruch nicht sauer oder foetide wird. Bei manchen Kindern ist die Färbung der Faeces auch im Normalzustande nicht eigelb, sondern mehr in's Bräunliche spielend. Lässt man die Windeln längere Zeit liegen, so wird die gelbe Farbe oft grünlich, und man muss daher, um ein sicheres Urtheil zu gewinnen, die Faeces immer möglichst frisch

¹⁾ Parrot u. Robin, Comptes rendus. Bd. 82. No. 1. — Dohrn, Monatschrift f. Geburtsk. Bd. 29. — Martin u. Ruge, Ueber das Verhalten von Harn und Nieren der Neugeborenen. Stuttgart, 1875. — Cruse, Jahrbuch f. Kinderkrankheiten. 1877. XI. S. 393. — Camerer, Ibid. 1880. XV. S. 161.

²⁾ Cruse, Jahrb. f. Kinderkrankh. 1878. XIII. S. 71.

³⁾ Hofmeier (Virch. Arch., Bd. 89, H. 3) macht den Gewichtsverlust in den ersten Lebenstagen und den damit Hand in Hand gehenden Eiweisszerfall für die Vermehrung der Urinmenge, so wie des Harnstoffs und der Harnsäure verantwortlich. Auch er bringt die Albuminurie der ersten Tage mit den harnsauren Infarcten in Zusammenhang, während Ribbert (Ibid., Bd. 98, H. 3) in dem Albumengehalt des ersten Urins nur eine Fortsetzung der in allen Embryonen-Nieren stattfindenden Eiweissstranssudation durch die noch nicht vollständig entwickelten Glomeruli sieht.

untersuchen¹⁾. Im Umkreise der letzteren sieht man einen durch den Urin veranlassten nassen farblosen Hof in den Windeln. Ich mache Sie hier schon darauf aufmerksam, dass es Diarrhöen giebt, bei denen zuerst ziemlich normal aussehende Faeces entleert werden, auf welche aber eine mehr oder weniger copiose Ausspritzung seröser Flüssigkeit aus dem Mastdarm folgt. Die durch letztere entstehende Durchnässung der Windeln kann nun zu Irrthümern verleiten, indem man sie für urinös und die Faeces für normale hält. Ich würde dies nicht erwähnen, wenn mir solche Fälle nicht wiederholt vorgekommen wären, in welchen bei zunehmendem Collaps die erwähnte Beschaffenheit der Windeln, d. h. in der Mitte ziemlich gut verdaute Faeces und rings um dieselben ein blasser, scheinbar urinöser Hof bestand. Durch eigene Beobachtung überzeugte ich mich, dass jedesmal nach der Entleerung der festeren Faecalmassen eine grössere Menge dünner trüber Flüssigkeit mit Heftigkeit aus dem Anus hervorspritzte, dass also in der That Diarrhoe stattfand, welche den Kräfteverfall erklärte²⁾.

Schliesslich komme ich auf die Schmerzäusserungen kleiner Kinder, welche fast nur im Schreien bestehen. Dies Geschrei von demjenigen zu unterscheiden, welches der Ausdruck des Hungers oder irgend eines unerfindlichen Unbehagens ist, bildet keine leichte Aufgabe, und zwar nicht bloss für den Anfänger. Ich halte es für ganz nutzlos, Sie hier mit einer Schilderung der verschiedenen Modificationen des Geschreis aufzuhalten, wie es viele Autoren gethan haben. Für die Praxis kommt dabei gar nichts heraus. Ob ein Kind kräftig schreit oder nur wimmert, das hört ein Jeder und kann danach die dem Kinde zu Gebote stehenden Kräfte beurtheilen; ebenso ob die Stimme klar ist oder einen heiseren Klang angenommen hat. Starkes andauerndes Schreien, welches keinen Hustenanfall erregt, ist bei Affectionen der Athmungsorgane immer ein günstiges Zeichen, weil es einen verhältnissmässig geringen

¹⁾ Ueber die Ursache der grünen Färbung sind die Ansichten getheilt. Gegen die gewöhnliche Ansicht, dass eine vermehrte Säurebildung oder der Sauerstoff der Luft das Gallenbraun in Biliverdin überführt, spricht sich Pfeiffer (Jahrb. f. Kinderkr., XXVIII. S. 164) aus, der im Gegentheil Alkalescenz des Darminhalts, welche auch die Bacterienentwicklung fördere, dafür verantwortlich macht. Hayem u. A. beschreiben auch einen besonderen grünfärbenden Bacillus.

²⁾ Die zuerst von Uffelman angestellten Untersuchungen des Milchkoths auf Bacterien sind durch Escherich in erweitertem Maassstab und mit Erfolg wieder genommen worden (Die Darmbacterien des Säuglings u. s. w. Stuttgart, 1886).

! die Zahl der Bacterien im Milchkoth eine relativ geringe, auf zwei Arten und eine eigentliche Fäulniss im Colon nicht vorhanden, womit auch die α des normalen Milchkoths übereinstimmt.

Reizungszustand der respiratorischen Schleimhaut anzeigt. Anfälle von heftigem Schreien mit starken Bewegungen der unteren Extremitäten, besonders Anziehen derselben gegen den Unterleib, deuten bei Säuglingen meistens auf Colikschmerzen. Aber trotz dieser und mancher anderen Erfahrungssätze bleibt es oft recht schwierig zu beurtheilen, ob das Geschrei des Kindes in der That irgend ein Leiden bedeutet oder einen anderen Grund hat, zumal die Gegenwart des Arztes allein schon hinreicht, viele Kinder lebhaft zu beunruhigen und zum anhaltenden Schreien zu bewegen. In so zweifelhaften Fällen, wo ein Druck nicht bloss auf den scheinbar leidenden Theil, sondern auf jede andere Körperstelle das Geschrei hervorruft oder verstärkt, kann man nur zum Ziel gelangen, wenn es gelingt, das Kind völlig zu beruhigen und dann die Untersuchung von neuem zu beginnen. Kann man dabei die Aufmerksamkeit des Kindes gleichzeitig durch Spielzeug, durch eine vorgehaltene Uhr oder durch die Wendung des Auges gegen das helle Tageslicht (am Fenster) vom Ort der Untersuchung ablenken, so gelingt es oft, aber nicht immer, den wirklich gegen Druck empfindlichen Theil herauszufinden. Immer wird man gut thun, Kinder, die ohne deutlichen Grund heftig schreien und nicht zu beruhigen sind, bei entblösstem Körper zu untersuchen. Auf diese Weise fand ich wiederholt in Mücken- und Flohstichen die Ursache der gewaltigen Aufregung.

Für die Beurtheilung des Zustandes von Neugeborenen und Säuglingen empfehle ich Ihnen noch, die Haltung der Hände während des Schlafes zu beobachten. Gesunde Kinder dieses Alters schlafen bekanntlich mit derartig flectirten Armen, dass die Hände ganz nach oben gerichtet und in der Höhe des Halses oder Unterkiefers gehalten werden. Diese Stellung, vielleicht eine Erinnerung an das Uterinleben, verändert sich im Fall einer ernstlichen Krankheit und kann somit als ein beruhigendes Moment betrachtet werden. Bei dieser Gelegenheit bemerke ich, dass gesunde Kinder im Schlaf zwar meistens die Augen fest geschlossen haben, dass aber doch bei nicht wenigen ein geringes Klaffen der Lidspalte beobachtet wird. Man muss sich im einzelnen Fall nach diesem Umstande erkundigen, der, wie wir später sehen werden, auch eine pathologische Bedeutung haben kann.

Erster Abschnitt.

Krankheiten der Neugeborenen.

Das Säuglingsalter erstreckt sich von der Geburt bis gegen den 9. Monat, wo die Entwicklung der Zähne das Ende desselben bezeichnet. Mit Recht trennt man von dieser Periode den Beginn derselben, d. h. etwa die ersten 4—6 Lebenswochen ab, während welcher man das Kind als ein „Neugeborenes“ zu bezeichnen pflegt, denn dieser ersten Periode gehört in der That eine Reihe krankhafter Zustände an, welche später entweder gar nicht oder doch weit seltener und in veränderter Form vorkommen, Zustände, welche zum Theil mit den Vorgängen der Geburt und mit der plötzlichen Versetzung des Kindes aus dem mütterlichen Schooss in das Luftleben zusammenhängen.

Alle Neugeborenen bieten in den ersten Tagen nach der Geburt eine durch Hyperämie bedingte, mehr oder minder intensive rothe Farbe der gesammten Haut dar. Bei vielen Kindern geht diese Farbe, allmählig erblassend, etwa nach einer Woche in die normale über; bei anderen aber erfolgt dieser Uebergang durch einen Zwischenzustand, indem die rothe Farbe zunächst einer mehr oder weniger gesättigten gelben Hautfärbung Platz macht, welche man mit dem Namen des

Icterus neonatorum

(Gelbsucht der Neugeborenen) bezeichnet. Sie bemerken diese gelbe Farbe meistens schon am zweiten oder dritten Tage nach der Geburt, seltener ganz gleichmässig verbreitet, sondern an einzelnen Theilen, besonders an der Stirn, um den Mund herum, am Rumpf stärker entwickelt als an den Extremitäten. Je mehr die eben erwähnte Röthe erblasst, aber auch beim Fingerdruck auf die hyperämische Haut, um so deutlicher und allgemeiner tritt die gelbe Färbung hervor, die oft einen Stich in's Orangefarbige hat und nicht sehr intensiv ist. Dieselbe pflegt mehrere Tage zu bestehen, dann allmählig abzunehmen und im Verlauf von 8—14 Tagen der normalen Hautfarbe Platz zu machen.

Wenn Sie sich bei der Untersuchung solcher Kinder der Symptome erinnern, welche Ihnen der Icterus des späteren Lebensalters darzubieten pflegt, so werden Sie auffallende Unterschiede finden. Die Windeln zeigen

eine Durchnässung mit blassem Urin, die Faeces sind gelb oder bräunlich, wie im Normalzustande; die Sclera des Auges aber, welche wegen des energischen Zukneifens der Augenlider oft nur schwer zu sehen ist, zeigt in allen Fällen eine schwache gelbe Färbung, und auch die durch Fingerdruck auf das rothe Zahnfleisch momentan erzeugte blasse Druckstelle zeigt, wenn auch mitunter nur schwach, den gelben Schimmer, den wir beim Icterus älterer Personen zu sehen gewohnt sind. Ausser der gelben Hautfärbung bestehen keine krankhaften Erscheinungen, vielmehr gehen alle Functionen gut von Statten, und binnen 8—14 Tagen ist Alles vorüber, natürlich abgesehen von denjenigen Fällen, in welchen Complicationen mit ernsteren Krankheiten bestehen. Diese Unschädlichkeit des Icterus neonatorum und seine ungemeine Frequenz waren die Ursache, dass man denselben nicht als eine Krankheit, sondern mehr als einen physiologischen Zustand betrachten wollte.

Vor Allem handelt es sich darum, zu bestimmen, wodurch die gelbe Farbe der Haut bedingt wird, ob man es hier in der That mit einem in der Leber gebildeten Gallenpigment zu thun hat. Die ursprünglich von französischen Autoren vertretene Ansicht, es handle sich hier gar nicht um eine wirklich biliöse Färbung, sondern nur um eine aus der rothen Farbe der Neugeborenen hervorgehende gelbliche Pigmentirung, dürfte heut kaum noch einen ernstlichen Vertheidiger finden. Denn nicht die Haut allein ist im Icterus neonatorum gelb gefärbt, sondern auch die Sclera, die Schleimhäute und ein Theil der inneren Organe. Ich selbst habe mich bei Sectionen wiederholt von dieser Thatsache überzeugt, und Orth¹⁾ beschreibt einen Fall, wo sogar das Gehirn, welches sonst beim Icterus überhaupt wenig oder gar nicht gefärbt zu sein pflegt, intensiv gelb erschien. Es kann also keinem Zweifel unterliegen, dass die Färbung der Gewebe durch ein Pigment bedingt ist, welches mit dem der Galle wenigstens äusserlich übereinstimmt. Die Untersuchungen von Orth geben dieser Anschauung eine neue Stütze. Die schon früher gemachten Beobachtungen von krystallinischem Pigment im Blut und in verschiedenen Organen Neugeborener wurden von ihm, wenigstens nach dem Tode, bestätigt, und zwar in der Weise, dass ein solches Pigment nur bei bestehendem allgemeinen oder schon im Verschwinden begriffenen Icterus vorkommt²⁾. Das

¹⁾ Ueber das Vorkommen von Bilirubinkrystallen bei neugeborenen Kindern. Virchow's Archiv. Bd. 63.

²⁾ Unter 37 Fällen fand Orth das Pigment 32mal bei Ictericen, und auch in den übrigen 5 Fällen liess sich das frühere Vorhandensein nicht absolut in Abrede stellen.

Pigment, welches in Form von rothen rhombischen Täfelchen und Säulchen oder von büschelförmig vereinigten Nadeln sehr reichlich im Blut, in den Nieren, der Leber und vielen anderen Organen vorkommt, ergab die microchemischen Charaktere des Bilirubins, und Orth steht daher nicht an, die Krystalle als Bilirubin zu betrachten, welches sich nach dem Tode aus dem vorher im Blutplasma gelösten Gallenfarbstoff bilde. Freilich bleibt dabei die Frage ungelöst, auf welche Weise dieser Gallenfarbstoff in's Blut gelangt ist, und gerade in dieser Frage stehen sich die Meinungen noch streitend gegenüber. Während die Einen den Icterus als einen hämatogenen durch Bildung von gelbem Pigment im Blute selbst entstehen lassen, nehmen Andere einen hepatogenen Ursprung, analog dem gewöhnlichen Stauungsicterus, an. Wenn ich nun auch wiederholt gesehen habe, dass man bei der Section mancher Fälle kleine Schleimpfröpfe aus dem Ductus choledochus herauspressen kann, so sprechen doch während des Lebens der gallige Darminhalt und der normal gefärbte Urin dafür, dass jene Pfröpfe nicht ausreichend sind, um eine beträchtliche Gallenretention und Resorption in der Leber zu bedingen. Andererseits aber findet man vielfach den Ductus choledochus und hepaticus frei von hemmenden Schleimpfröpfen, und aus diesem Grunde hat die hämatogene Auffassung des Icterus neonatorum sich viele Anhänger erworben. Nur fehlt auch hier der sichere Nachweis der Ursache, welche eine so bedeutende Abscheidung von gelbem Pigment im Blute bedingt. Jedenfalls ist dazu ein sehr reichlicher Untergang rother Körperchen im Blut und ein entsprechendes Freiwerden von Blutfarbstoff erforderlich, aus welchem dann Hämatöidin und Bilirubin hervorgehen. Wir wissen, dass das Blut der Neugeborenen überhaupt schon relativ reicher an rothen Blutkörperchen, als das älterer Individuen ist (Thomas, Demme), und Hayem, Hélot u. A. haben auch das Zugrundegehen massenhafter durch die Nabelschnur in den Kindeskörper gelangter Blutkörperchen durch Zählung nachgewiesen. Während nun nach Porak¹⁾ u. A. eine langsame, erst nach dem Aufhören der Pulsation erfolgende Unterbindung des Nabelstrangs durch die grössere Blutmenge, welche noch aus der Placenta in den Kreislauf des Neugeborenen gelangt, massenhafteren Zerfall rother Körperchen, reichlichere Bildung von Pigment im Blut und demgemäss Icterus zur Folge

¹⁾ Porak, *Considérations sur l'ictère des nouveaux-nés*. Paris, 1878. — Schürking, *Berl. klin. Wochenschr.* 1879. No. 39. — Violet, *Virchow's Archiv.* Bd. 81. S. 353.

haben soll, schreiben Andere¹⁾ dem in den ersten Lebenstagen erfolgenden reichlichen Eiweissverbrauch, welcher einen stärkeren Zerfall rother Blutkörperchen bedinge, diese Wirkung zu, wobei dann noch eine Insufficienz der Leberzellen und der Gallengänge den gesteigerten Ansprüchen gegenüber in Betracht gezogen wird²⁾.

Diesen hämatogenen Anschauungen gegenüber gewann die Resorptionstheorie durch die Arbeit von Cruse³⁾ festeren Boden. Derselbe fand schon die Farbe des sorgfältig aufgefangenen Urins gelber als im Normalzustand und constatirte ferner, dass die zuerst von Virchow, später von Robin und Parrot, Violet u. A. beschriebenen gelben Körperchen (*Masses jaunes*), welche constant im Urin icterischer Neugeborener entweder in Epithelzellen eingebettet, oder frei umherschwimmend, oder von hyalinen Cylindern umschlossen gefunden werden, durch die microchemische Reaction sich als wirkliches Gallenpigment ausweisen. Auch will er in allen Fällen von intensivem Icterus gelöstes Gallenpigment im Urin durch Schütteln mit Chloroform nachgewiesen haben, was früheren Untersuchern nicht gelungen war. Die von ihm aufgestellte Theorie der Entstehung des Icterus neonatorum entbehrt aber der anatomischen Begründung, während nach Birch-Hirschfeld⁴⁾ ein interstitielles Oedem des Bindegewebes der Leber (als Folge venöser Stauung) Compression der Gallengänge, Gallenstauung und Resorption zu Stande bringen soll. Der Umstand, dass dieser Autor, wenn auch nicht im Urin, doch im Serum des Herzbeutels immer Gallenpigment und einmal auch Gallensäuren⁵⁾ nachweisen konnte, muss als eine starke Stütze der hepatogenen Theorie betrachtet werden. Die gallig gefärbten Faeces macht er von der Tage lang dauernden Ausscheidung des Meconium abhängig. Auch die Untersuchungen von Silbermann⁶⁾ sprechen für die hepatogene Natur des Icterus, dessen anatomische Grundlage eine Compression der Gallencapillaren und interlobulären Gallengänge durch die erweiterten Pfortaderäste und Blutcapillaren der Leber bilden soll. Trotzdem muss man darauf gefasst sein, immer wieder neuen Ansichten über die Natur dieser Krankheit zu begegnen⁷⁾.

¹⁾ Hofmeier, Die Gelbsucht der Neugeborenen. Zeitschr. f. Geburtsh. u. s. w. Bd. 8. H. 2.

²⁾ Hartmann, Ueber den Icterus neonatorum. Inaug.-Diss. Berlin, 1883.

³⁾ Archiv f. Kinderheilkunde. I. 1880. S. 353.

⁴⁾ Die Entstehung der Gelbsucht neugeborener Kinder. Virch. Arch. Bd. 87. Heft 3. — S. auch B. Schulze, Ebendas. Bd. 81. Heft 1.

⁵⁾ Halberstam, Inaug.-Diss. Dorpat, 1886.

⁶⁾ Archiv f. Kinderheilk. VIII. Heft 6.

⁷⁾ S. z. B. Quincke, Archiv f. experim. Pathologie u. Pharmacie. Bd. 19.

Begünstigt wird die Entwicklung des Icterus durch Frühgeburt, Schwäche der Neugeborenen, ungünstige Verhältnisse bei und nach der Geburt, Einwirkung der Kälte, Atelectase des Lungengewebes, mangelhafte Respiration, schlechte Luft, woraus sich das besonders häufige Vorkommen des Icterus in Gebärhäusern und Findelanstalten und bei Kindern von geringem Gewicht erklärt. Von einer Behandlung ist kaum die Rede, da die Affection von selbst heilt. Gute Pflege und Sorge für Stuhlgang, wenn derselbe mangelt, reichen aus.

In einer nicht kleinen Zahl von Fällen complicirt sich der Icterus mit anderen, weit erheblicheren krankhaften Zuständen, welche an sich schon geeignet sind, einen tödtlichen Ausgang herbeizuführen. Viele dieser Kinder sind in höchstem Grade elend, mager und lebensschwach zur Welt gekommen, zeigen starke Soorentwicklung im Munde und am Gaumen und leiden von vornherein an Erbrechen und Diarrhoe. Auch unter diesen Umständen konnte ich eine gelbe Farbe, also Gallengehalt des Erbrochenen wiederholt constatiren. Die ungünstigste Complication ist jedenfalls die mit Sclerema neonatorum, glücklicherweise eine ziemlich seltene. Bemerkenswerth erschien mir ein im Juli 1875 in der Privatpraxis beobachteter Fall wegen der Dunkelheit der Aetiologie und des unerwartet günstigen Ausgangs:

Ein 14 Tage altes Kind litt seit etwa 10 Tagen an Gelbsucht, die in den letzten Tagen plötzlich erheblich zugenommen hatte. Der Stuhlgang war dunkel gefärbt, schwärzlich braun, schmierig und sparsam; die Urinflecken in den Windeln gelbgrünlich gerändert. Dabei starke Soorentwicklung bis in den Pharynx hinein, livide Farbe der Schleimhäute, zunehmender Verfall trotz einer vortrefflichen Amme und reichlichen Trinkens. Auffallend waren sehr zahlreiche, auf der grünlich gelben Haut des Nackens, Rückens und der Extremitäten zerstreute miliäre rothe Flecken, die auf Fingerdruck nicht schwanden, hie und da etwas prominirten, und später unter leichter Desquamation verschwanden. Unter dem Gebrauch eines Chinadecocts mit Salzsäure. Auswaschungen des Mundes mit einer Lösung von Chlorkali und aromatischer Bäder genas das Kind wider Erwarten und ist seitdem zu einem kräftigen Knaben herangewachsen.

Einen zweiten Fall dieser Art, d. h. also von Verbindung des Icterus mit dem beschriebenen hämorrhagischen Exanthem konnte ich bis jetzt nicht beobachten. Von einem malignen, durch puerperale Infection der Nabelwunde bedingten Icterus konnte hier nicht die Rede sein, doch entsprach das ganze Bild auch nicht dem eines [gewöhnlichen Icterus neonatorum. Von dem letzteren zu unterscheiden ist auch diejenige Gelbsucht, welche in seltenen Fällen bei Neugeborenen in Folge einer Obliteration oder eines angeborenen Mangels der ausführenden Gänge vorkommt und in jeder Beziehung dem Retentionsicterus

älterer Individuen an die Seite zu stellen ist. Während meiner ganzen Praxis sind mir höchstens drei Fälle dieser Art begegnet, von denen nur zwei zur Section gelangten.

Ein 4 Monate altes Kind, im Sommer 1850 in der Universitätsklinik vorgestellt. litt seit der Geburt an Gelbsucht mit völlig trocknen, fast milchweissen Darmausleerungen und dunklem gallenhaltigen Urin. Man konnte den linken Leberlappen im Epigastrium deutlich fühlen. Trotz aller angewandten Mittel blieb die Gelbsucht nicht nur bestehen, sondern die Hautfarbe wurde immer grünlicher, und das Kind ging 5 Wochen nach seiner ersten Vorstellung, skelettartig abgezehrt, zu Grunde. Bei der Section fanden wir die Leber mindestens um den dritten Theil kleiner, als sie sonst in diesem Alter zu sein pflegt; beide Lappen gleich gross, der linke abgeplattet, bis ans linke Hypochondrium reichend, mässig consistent und durch und durch von olivengrüner Farbe. Die Gallenblase war nur rudimentär vorhanden, von den Gallengängen aber keine Spur aufzufinden, auch die Mündung des Ductus choledochus im Duodenum nicht zu erkennen.

Sie finden in diesem Fall also nicht nur während des Lebens, sondern auch nach dem Tode alle Erscheinungen des durch Gallenstauung innerhalb der Leber erzeugten Icterus, besonders auch die bekannte Volumsverminderung der anfangs geschwollenen Leber, welche durch eine regressive Metamorphose und Zertall der Leberzellen herbeigeführt wird. In solchen Fällen ist natürlich von jeder Behandlung abzusehen. — Auf einen Fall, der augenscheinlich die Folge einer syphilitischen Perihepatitis war, werde ich an einer späteren Stelle zurückkommen¹⁾.

Im Gegensatz zu der Gutartigkeit des Icterus, den wir kaum als eine Krankheit betrachten können, bietet die erste Zeit nach der Geburt eine der lethalsten Affectionen dar, welche wir überhaupt kennen, den

Trismus s. Tetanus neonatorum.

Sind auch die Erscheinungen dieser Krankheit im Wesentlichen denen des Starrkrampfes der Erwachsenen gleich, so werden sie doch durch das zarte Alter mehr oder weniger modificirt. Am häufigsten beginnt dieselbe zwischen dem 5. und 9. Tage nach der Geburt, doch sah ich ein paar Mal erst am 20. Tage die ersten Symptome auftreten. Die früheste Erscheinung ist in der Regel Schwierigkeit oder Unmöglichkeit des Saugens; jeder Versuch, die Brustwarze oder die Saugflasche in den Mund zu nehmen, ruft starre Contraction der Kaumuskeln und des Musc. orbicularis oris hervor, wodurch das Saugen unmöglich wird. Auch die übrigen Gesichtsmuskeln nehmen an der Contractur Theil, und das

¹⁾ Vergl. E. Gessner, Ueber congenitalen Verschluss der grossen Gallengänge. Inaug.-Diss. Halle, 1886.

Antlitz wird dann in hohem Grade entstellt. Anfangs treten diese Erscheinungen nur anfallsweise, und zwar bei jedem Saugversuch auf, während es noch gelingen kann, dem Kinde mittelst eines Theelöffels Milch einzuflössen, aber schon nach wenigen Stunden pflegen sich die Symptome rapide zu steigern. Die erwähnten Anfälle erfolgen nun auch spontan, ohne deutliche Veranlassung, wobei sich die Stirn in Quersalten legt, die Augenbrauen sich runzeln, die Lider fest schliessen, die Lippen rüsselförmig zuspitzen und mit radiären Falten umgeben. Bald nehmen auch die Schlundmuskeln Theil, das Schlucken eingeflossener Milch wird durch Contractur derselben verhindert, häufig unter Hinzutreten von Erstickungserscheinungen mit cyanotischem Gesicht und Stillstand der Athembewegungen, welche in den Intervallen der Anfälle äusserst schnell und oberflächlich zu sein pflegen. Versucht man den Finger in den Mund einzuführen, so stösst man auf die in Folge starrer Contractur der Masseteren und Temporalmuskeln fest aufeinander gepressten Kiefer, und der Versuch, diesen Widerstand zu überwinden, hat regelmässig den Eintritt oder die Steigerung der geschilderten krampfhaften Erscheinungen zur Folge. Nur in den wenigsten Fällen aber finden Sie diese auf die bereits erwähnten Muskelpartien beschränkt; meistens gesellt sich Rigidität der Nacken- und Rückenmuskeln hinzu, mit Rückwärtsbeugung des Kopfes und völliger Steifigkeit der Wirbelsäule, die sich besonders dann zeigt, wenn Sie das Kind mit einer Hand um die Mitte des Körpers fassen und in horizontaler Schwebelage halten. Auch die Muskeln der oberen und unteren Extremitäten nehmen oft mehr oder weniger Antheil. Arme und Beine sind extendirt, die Muskeln derselben wie die des Bauches hart und unnachgiebig, eine gewaltsame Flexion kaum möglich. Alle diese spastischen Symptome zeigen zwar Intermissionen oder wenigstens Remissionen, werden aber, je weiter die Krankheit vorrückt, immer persistenter und lassen sich häufig, aber keineswegs constant, durch Betastung, Ernährungsversuche, Klystiere erheblich steigern oder hervorrufen. Auch kurze convulsivische Erschütterungen, welche gleich elektrischen Strömen Rumpf und Glieder durchzucken, werden nicht selten beobachtet.

Unter diesen Umständen wird die Ernährung durch die Brust oder Saugflasche eine Unmöglichkeit; nur in einem Fall sah ich das Kind noch auf der Höhe der Krankheit an der Flasche saugen, freilich nicht in ausreichender Weise.

Im Verein mit den geschilderten, unzweifelhaft schmerzhaften Contractionen der Muskeln muss das Daniederliegen der Ernährung einen rasch zunehmenden Verfall herbeiführen. Die Temperatur, deren Unter-

suchung wichtig ist, bleibt entweder normal oder zeigt nur mässige Erhebungen auf 38,5—39°, und in vielen Fällen wird dieser Grad im ganzen Verlauf der Krankheit wenig oder gar nicht überschritten. Zuweilen aber steigt die Temperatur ziemlich schnell und erreicht 40 bis 41 und darüber, wie in manchen Fällen von Tetanus der Erwachsenen. Im Allgemeinen zeigt die Krankheit einen stetig progressiven Charakter, doch kommt es mitunter spontan oder in Folge angewendeter Mittel zu einer scheinbaren, trügerischen Besserung der Symptome, auf welche meistens schon nach kurzer Zeit eine neue Steigerung der Contracturen zu folgen pflegt. Schliesslich verfällt das Kind in Betäubung, der jagende Puls wird unfühlbar, und der Tod erfolgt entweder an Erschöpfung oder durch Asphyxie in Folge tetanischer Contractur der inspiratorischen Muskeln, nach einer je nach der Intensität des Verlaufs wechselnden Dauer der Krankheit von 24 oder 36 Stunden bis zu 9 Tagen.

Der weitaus grösste Theil der vom Trismus befallenen Neugeborenen geht zu Grunde; Sie haben daher von Anfang an eine schlechte Prognose zu stellen. Völlige Genesung ist indess keineswegs ausgeschlossen und mir selbst sind ein paar solcher Fälle vorgekommen. Wie bei Erwachsenen scheinen auch hier die mit hoher Temperatur einhergehenden Fälle eine besonders ungünstige Prognose zu geben, wenn auch bei niedrigem Thermometerstande (37,1—37,8 während des ganzen Verlaufs) der lethale Ausgang häufig genug ist. Bei günstigem Ausgang erfolgt die Besserung immer ganz allmähig, nie mit einem Schlag: die Starre der Muskeln, die spastischen Steigerungen verschwinden langsam, und in zwei von mir selbst beobachteten Fällen konnte ich noch nach drei Wochen Rigidität der Extremitätenmuskeln, welche der Extension oder Flexion einen federnden Widerstand entgegensetzte, wahrnehmen. Bei einem dritten Kinde war im Beginn der vierten Woche immer noch leichte Rückenstarre und Kieferklemme beim Einführen des Fingers in den Mund zu constatiren, wobei das Kind aber gut an der Flasche saugte. Alle diese Fälle gehörten indess auch während ihrer Acme nicht zu den schlimmsten, die Temperatur überschritt die Norm nur um einige Zehntel, und dem einen dieser Kinder, welches in der Poliklinik behandelt wurde, konnte schon nach den ersten zwei Tagen mit einem durch die Kieferspalte gezwängten Theelöffel etwas Milch eingeflösst werden.

Wie bei Erwachsenen ergibt auch beim Neugeborenen die anatomische Untersuchung keine charakteristischen Resultate. Die alte Annahme von Blutextravasaten im Wirbelkanal ist längst widerlegt, und wo dieselben wirklich gefunden worden, müssen sie wohl nur als Folgen

der durch die gehemmte Respiration gesetzten venösen Stauung, nicht als Ursache der Krankheit betrachtet werden. Aus demselben Grunde werden Sie auch kleine Hämorrhagien zwischen den Meningen des Gehirns und auf den serösen Membranen nicht selten antreffen. Die Centralorgane selbst erscheinen, abgesehen von einer mehr oder minder starken venösen Hyperämie und deren Folgen (Oedem, miliäre Blutungen) normal. Dass es sich beim Tetanus um eine erhöhte Reflexthätigkeit des Rückenmarks handelt, ist unzweifelhaft, wenn auch die Erregung und Steigerung der spastischen Erscheinungen durch jede Reizung sensibler Nerven (Pulsfühlen, Betastung u. s. w.) nicht in allen Fällen gleich ausgesprochen ist. Auch beim Trismus neonatorum ist diese Erscheinung bald mehr, bald weniger entwickelt, und wird um so begreiflicher, als in diesem Alter auch schon im gesunden Zustande der Refleximpuls ein überwiegender ist. Nach den an neugeborenen Thieren angestellten Experimenten von Soltmann sollen in der ersten Zeit des Lebens überhaupt alle Bewegungen ohne den Einfluss des Willens nur auf reflectorischem Wege zu Stande kommen und alle die Reflexaction hemmenden Centra im Gehirn und Rückenmark noch fehlen. Daraus würde sich dann die enorme Häufigkeit reflectirter Krämpfe bei diesen Kindern im Vergleich mit dem späteren Lebensalter erklären, nicht aber die Ursache, welche dieser ungebändigten Reflexaction die eigenthümliche und bedrohliche Form des Trismus aufprägt. Wie bei Erwachsenen, so sehe ich auch beim Neugeborenen im Tetanus das Product verschiedener Einflüsse, die entweder auf ein einzelnes Nervengebiet oder auf eine Summe sensibler Fasern reizend einwirken und bei der vorhandenen Prädisposition durch schnelle Uebertragung auf das Rückenmark die Krankheit zu Stande bringen. Als solche nenne ich:

1) Verletzungen (T. traumaticus), die in diesem Alter weitaus am häufigsten den Nabel betreffen, Abfallen der Nabelschnur, Omphalitis, selten andere Traumen z. B. die rituelle Beschneidung. In zwei Fällen, die mir selbst vorkamen, war schon am Morgen nach der Geburt der Nabelschnurrest gewaltsam abgerissen worden, und es fand sich eine von entzündetem Hof umgebene Nabelwunde vor. Ich füge hinzu, dass ich nur auf wirkliche Traumen hier Werth lege, nicht auf die vor Jahren von Schöller geltend gemachte „Entzündung der Nabelarterien“, die nichts anderes ist, als eine theilweise zu Detritus zerfallene Thrombose derselben, und mit dem Trismus durchaus nichts zu thun hat.

2) Einwirkung thermischer Reize auf die Haut des Neugeborenen, einerseits zu frühzeitiges Austragen in die kalte Luft (z. B. be-

hufs der Taufe), andererseits zu heisse Bäder. Dahin gehören die Fälle, welche hie und da durch Hebammen, welche des Temperatursinns ermangelten und dem Neugeborenen Bäder ohne Zuhülfenahme des Thermometers bereiteten, veranlasst wurden. Dies ereignete sich z. B. in Elbing, wo in der Praxis der beschäftigtensten Hebamme der Trismus Jahre lang endemisch war und Hunderte von Neugeborenen daran starben. Schliesslich ergab sich, dass die Hebamme ein Badewasser von 33° von einem 28gradigen nicht unterscheiden konnte, und erst die Anwendung des Badethermometers machte dieser „Epidemie“ von Trismus ein Ende¹⁾. Dass noch viele andere Reize unentdeckt bleiben und die Krankheit dann scheinbar ohne Ursachen auftreten kann, ist leicht begreiflich. Vielleicht muss auch die Entstehung derselben durch verdorbene Luft (Thrandunst in Island, Gebärrhaus in Dublin, aus welchem der Trismus durch gute Ventilationsvorrichtungen vertrieben worden sein soll), ebenso wie das epidemische Auftreten auf einigen westindischen Inseln, durch eine der genannten Ursachen erklärt werden. Das Vorkommen von Albumen im Urin Neugeborener wurde oben (S. 18) berührt; und ich füge hinzu, dass auch die Sectionen neugeborener Kinder nicht ganz selten die Erscheinungen der parenchymatösen Nephritis ergeben. Wenn aber auch in einem Fall (Ingerslev²⁾) Erscheinungen, die mit dem Trismus neonatorum durchaus übereinstimmten, beobachtet wurden, und der aufgefangene Urin sehr viel Eiweiss und zahlreiche theils hyaline, theils körnig und mit fettigem Epithel besetzte Cylinder enthielt, so fand sich doch bei der Section mehr das Bild der Stauungsniere mit capillären Blutungen, als das der parenchymatösen Nephritis, was bei den venösen Stauungen, die beim Trismus in allen Organen vorkommen können, leicht begreiflich ist. Vorläufig können wir also noch nicht behaupten, dass urämische Vorgänge unter der Form des Trismus in diesem Alter auftreten.

Die Aetiologie des Trismus würde an Sicherheit bedeutend gewinnen, wenn sich die von Beumer³⁾ ausgesprochene Ansicht voll bestätigen sollte, dass es sich hier, wie beim Tetanus traumaticus der Erwachsenen, um eine Infection mit „Tetanusbacillen“ handle, welche durch die Nabelwunde in den Körper gelangen. Unreine Hände oder Verbandstoffe sollen diese „anscheinend so weit verbreiteten Bacterien“ auf die Nabelwunde übertragen. In der That sind die Resultate der Beumer'schen

¹⁾ Bohn, Jahrbuch f. Kinderheilk. 1876. IX. S. 307.

²⁾ Oesterr. Jahrb. f. Pädiatrik. VIII. S. 173.

³⁾ Berl. klin. Wochenschr.

Impfversuche seitdem von Peiper¹⁾ bestätigt worden. Ist dies richtig, so würden also die von mir angeführten Einflüsse (traumatische und thermische) erst dann ätiologisch wirksam werden, wenn die specifischen Bacillen und ihre Producte (Ptomaine) sich ihnen beigesellen. Aber auch dann wird die Therapie immer mit den grössten Schwierigkeiten zu kämpfen haben. Wissen wir ja doch, dass dieselbe Krankheit, wenn sie das weit resistantere spätere Lebensalter befällt, zu den gefahrvollsten gehört, die wir kennen. Das einzige Mittel, unter dessen Gebrauch ich zwei Fälle von Trismus neonatorum genesen sah, ist das Chloralhydrat, welches ich zu 0,06 stündlich verordnete. Kann das Mittel nicht geschluckt werden, so wende man es im Klysma 0,1 stündlich an. In anderen Fällen blieb dasselbe ebenso erfolglos, wie die Einathmungen von Chloroform, welche höchstens ein momentanes Aufhören der Kiefer-sperre bewirkten. Vom Opium (Tinct. thebaic. gtt. 1, 2stündlich) beobachtete ich nur vorübergehenden Erfolg, so lange die durch dasselbe bedingte Narcose anhielt. Mit dem Aufhören derselben begann auch der Tetanus von neuem. Ebenso wenig Wirkung sah ich vom Extr. Calabar., welches ich ein paar Mal zu 0,005 3—4 mal täglich hypodermatisch anwendete (0,05 auf 10,0 Wasser, eine Spritze voll zu injiciren), während Andere (Monti) gerade von diesem Mittel Gutes gesehen haben wollen. Bei den äusserst ungünstigen Erfolgen jeder Therapie in dieser Krankheit muss um so mehr Werth auf eine sorgfältige Prophylaxis gelegt werden, d. h. auf die möglichst vollständige Antisepsis der Nabelwunde und Abhaltung aller auf das Hautnervensystem reizend wirkenden Einflüsse (kalter Luft, zu heisser Bäder). —

Abgesehn vom Trismus kommen noch convulsivische Zufälle, partielle und allgemeine, bei Neugeborenen vor, welche mit den eclamp-tischen Erscheinungen älterer Kinder durchaus übereinstimmen. Ich erwähne dies aus dem Grunde, weil man, gestützt auf gewisse Befunde Virchow's, hie und da geneigt ist, die letzteren für jene Cerebral-symptome verantwortlich zu machen. Unter dem Namen „Encephalitis und Myelitis interstitialis“ beschrieb nämlich Virchow²⁾ einen krankhaften Zustand des Gehirns und Rückenmarks, den er bei todt-geborenen oder bald nach der Geburt unter dem Einfluss infectiöser Krankheiten, der Syphilis, aber auch ohne deutliche Ursache gestorbenen

¹⁾ Centralbl. f. klin. Med. 1887, No. 42. — Deutsche med. Wochenschr. 1889. S. 217.

²⁾ Archiv 1867. Bd. 38. S. 129, 1868. Bd. 44. S. 472. — Klin. Wochenschr. 1883, Oct., Nov.

Kindern beobachtete. Es handelt sich dabei wesentlich um eine Wucherung und fettige Infiltration der Neurogliazellen, die mitunter schon macroscopisch in Form kleiner gelber oder hortensiafarbiger weicher Flecken erkennbar ist. Diese von Hayem und Parrot bestätigten, aber nicht direct als entzündliche gedeuteten Befunde wurden indess von Jastrowitz¹⁾ in einer auf 65 Fälle basirten Arbeit dahin gedeutet, dass die Neurogliazellen, besonders in gewissen Partien des Mittelhirns und in den Hintersträngen der Medulla in jedem Foetus eine physiologische Verfettung zeigen, die bis zum 7. Monat des Intrauterinlebens ihr Maximum erreicht, sich dann vermindert und bald nach der Geburt verschwindet. Als krankhaft betrachtet Jastrowitz die Verfettung nur dann, wenn sie über die normale Zeit hinaus dauert, oder andere Gehirnthteile als die weisse Substanz des Centrums ergreift, z. B. die grossen Hirnganglien, die graue Substanz der Windungen, die Kerne der Gehirn- und Rückenmarksnerven. Ueber die ätiologischen Verhältnisse dieser unvollständigen Fettresorption bleiben wir im Dunkeln. Die ganze Streitfrage ist trotz wiederholter Untersuchungen²⁾ immer noch ungelöst. Bis jetzt aber haben diese Befunde nur ein anatomisches Interesse, da die Beziehung derselben zu bestimmten klinischen Symptomen bei Neugeborenen noch nicht constatirt wurde, und auch die im 2.—5. Monat vorkommende und als Folge einer solchen „Encephalitis“ beschriebene Keratitis ulcerosa³⁾ keineswegs als solche sichergestellt ist.

Dasselbe gilt von gewissen macroscopischen Veränderungen, welche man in der Schädelhöhle Neugeborener zuweilen findet, Oedem und Hyperämie der Pia, kleine Ecchymosen derselben. Vergleicht man die Fälle, in denen solche Befunde bei der Section notirt werden, klinisch mit einander, so findet man durchaus keine charakteristischen Symptome, oft aber ein allgemeines Krankheitsbild, welches man als das der „angeborenen Lebensschwäche“ bezeichnen kann. Mehr oder minder hochgradige Atrophie, graugelbliches Hautcolorit, äusserste Schwäche und Apathie, klägliches Wimmern statt des normalen Geschreis, oberflächliche schnelle Respiration, cyanotischer Anflug der extremen Körpertheile, Sinken der Temperatur — das sind die Symptome, welche diese unglücklichen Geschöpfe bald nach der Geburt darzubieten pflegen, unter denen sie schon in den ersten Tagen oder Wochen ihres Lebens erliegen.

¹⁾ Arch. f. Psych. u. Nervenkrankh., 1872, Bd. 2 u. 3.

²⁾ Kraemer, Ueber das Vorkommen von Kornzellen im Gehirn Neugeborener. Dissert. Berlin, 1885.

³⁾ Graefe und Hirschberg, Arch. f. Ophth., Bd. 12, S. 250 und Berl. klin. Wochenschr. 1866, S. 324.

Das Loos der Meisten ist leider, in schlechte Pflege oder in ein Kinderkrankenhaus zu kommen, wo ihnen das Nothwendigste, Frauenmilch und reine Luft, mangelt. Meine Abtheilung in der Charité hat das ganze Jahr hindurch eine Anzahl solcher Kinder aufzuweisen, welche allen Bemühungen zum Trotz im Collaps durch progressiv zunehmende Herzschwäche mit oder ohne hinzutretende Convulsionen zu Grunde gehen. Die unter solchen Verhältnissen gefundenen Oedeme, Hyperämien und kleinen Blutextravasate der Pia sind aber meiner Ansicht nach nur durch venöse Stauung in Folge der Herzschwäche und der fast immer vorhandenen Lungenatelektase bedingt, keineswegs als active Processe, also auch nicht als Ursachen terminaler convulsivischer Erscheinungen zu betrachten, worauf ich bei der Besprechung des sogenannten „Hydrocephaloïds“ älterer Kinder zurückkommen werde. —

Cephalhämatom.

Ihre Hülfe wird nicht selten von besorgten Müttern wegen einer Geschwulst am Kopf des Neugeborenen in Anspruch genommen werden, die unter dem Namen des Cephalhämatoms (Kopfblutgeschwulst) bekannt ist, und auf einem Bluterguss zwischen Knochen und Pericranium beruht. Dieselbe scheint durch den Druck, welchen der Schädel des Foetus beim Durchtritt durch den Beckenausgang erleidet, zu entstehen, wobei aber die Geburt nicht besonders schwer zu sein braucht. Auch bei Steisslagen wurde ein Cephalhämatom beobachtet. In vielen Fällen wirkt der Druck nur auf die Kopfhaut und das subcutane und subaponeurotische Bindegewebe, und es kommt dann zu einem serös-blutigen Erguss in dasselbe, mit Bildung einer mässigen teigigen Geschwulst, das Ihnen bekannte Caput succedaneum. Wirkt der Druck aber tiefer oder länger ein, so wird das Pericranium selbst betroffen, und die Blutung erfolgt nun zwischen diesem und den betreffenden Schädelknochen. In der Regel sind dies die Scheitelbeine, besonders das rechte, welche bei der gewöhnlichen Lage des Kindes am häufigsten dem Druck während der Geburt ausgesetzt sind. Das aus den Gefässen sich entleerende Blut hebt allmählig das Pericranium vom Knochen ab und bildet eine fluctuirende Geschwulst auf demselben, welche nicht sofort ihr Maximum erreicht, sondern, da die Blutung langsam fort dauert, allmählig sich vergrössert und gewöhnlich erst am dritten Tage stationär wird. Nicht selten nimmt dann der Tumor das ganze Scheitelbein ein, erstreckt sich aber nicht über dasselbe hinaus, weil die Nähte der Schädelknochen, an welchen das Pericranium besonders fest haftet, der weiteren Ausbreitung eine Grenze setzen. Ein doppelseitiges Cephalhämatom ist mir

selbst bishor nur einmal vorgekommen bei einem dreiwöchentlichen Kinde, welches auf beiden Scheitelbeinen eine Blutgeschwulst zeigte, und zwar beido von verschiedoner Grösse.

Bei der Untersuchung finden Sie eine mehr oder minder pralle, deutlich fluctuirende Geschwulst, meistens auf dem rechten, seltener auf dem linken Scheitelbein oder gar auf anderen Schädelknochen, die bedeckende Haut normal gefärbt, seltener bläulich durchschimmernd oder selbst hämorrhagisch infiltrirt. Auch bei starker Füllung gelingt es, durch einen raschen Stoss mit der Fingerspitze den unterliegenden Knochen durchzufühlen, und schon in den ersten Tagen macht sich rings um den Tumor ein harter, etwas vorspringender Rand bemerkbar, welcher, zumal bei geringem Umfang der Geschwulst, als der Rand einer im Schädelknochen befindlichen Lücke täuschen kann. Das Cephalhämatom scheint dem Neugeborenen kaum ein Unbehagen zu verursachen. Nur wenn man dasselbe drückt, fängt das Kind an zu schreien, was sich aus der Empfindlichkeit der stark gespannten Weichtheile orklären lässt. Uebrigens bleibt das Wohlbefinden ungestört¹⁾, und die Resorption des ergossenen Blutes geht in der Regel rasch vor sich, wozu wohl besonders der Umstand beiträgt, dass in diesen Geschwülsten das Blut sehr lange, bis über 4 Wochen, sich wenigstens theilweise flüssig erhalten kann. Schon nach einer Woche ist die Geschwulst erheblich verkleinert, der Knochen deutlich durchzufühlen, und je nach dem Umfang des Tumors vergehen 2 bis 4 Wochen bis zur völligen Resorption. Während dieser Heilungsperiode können Sie den erwähnten harten Ring um den Tumor immer noch wahrnehmen, nur wird derselbe mit der Verkleinerung des letzteren gleichzeitig enger, und in vielen Fällen, wo der Resorptionsprocess längere Zeit in Anspruch nimmt, fühlen Sie beim Druck auf die mehr und mehr dem unterliegenden Knochen sich wieder nähernden und anlegenden Weichtheile ein Knittern, als ob Sie auf Pergament drückten, bis schliesslich die Resorption beendet ist und das Pericranium dem Knochen wieder fest anliegt. Die Ursache jenes harten Ringes im Umkreis der Blutgeschwulst ist die von der inneren Fläche des abgehobenen Periosts noch dauernd vor sich gehende Knochenbildung, welche zunächst da am reichlichsten ist, wo Periost und Knochen noch aneinander grenzen, d. h. also am Rande des Tumors. Im weiteren Verlauf werden auch aus der inneren Fläche des abgehobenen Periosts

¹⁾ Mor-
borporchi
bei einer

* starker Abnahme der rechten Blut-
zunahme. beobachtete Schneider
monat. 1886. No. 40).

Knochenplättchen gebildet, welche dem Untersucher das erwähnte knitternde Gefühl geben und eine Art Schale um den Rest des Blutergusses darstellen ¹⁾.

Cephalhämatome von ganz gleicher Art wie bei Neugeborenen können auch im späteren Alter durch traumatische Einflüsse zu Stande kommen. Ich beobachtete solche bei Kindern von 2, 4 und 8 Jahren in Folge eines heftigen Anpralls gegen einen Laternenpfahl, eines Falls auf den Hinterkopf, hie und da auch ohne deutliche Ursache. Die Geschwulst sass auf dem Scheitel- oder Hinterhauptsbein, und zwar bedeckte sie letzteres in seinem ganzen Umfang. Auch hier wurde noch eine allmälige Vergrösserung des Tumors beobachtet, ja bei einem 8jährigen Knaben entstand eine Woche nach dem Fall, als das Cephalhämatom schon vollständig entwickelt war, noch eine nachträgliche, mit starker Schwellung einhergehende Blutung im subcutanen Bindegewebe der Stirn und Augenlider. Eine Woche später war von dieser nur noch eine grünlichgelbe Pigmentirung übrig, während das colossale Cephalhämatom auf auf dem Os occipitis nach 14tägigem Bestande bis auf eine kaum markstückgrosse, flache, von einem harten Knochenwall umgebene Stelle resorbirt war.

Die Behandlung sollte nach meiner Erfahrung eine rein expectative sein. In früherer Zeit habe ich oft genug Incisionen gemacht, das Blut entleert und einen Druckverband durch Heftpflasterstreifen applicirt. Es ging auch dabei meistens gut, doch konnte ich nicht immer die Eiterung verhüten, und wiederholt kamen mir Fälle vor, die von anderen Aerzten mit Einschnitten behandelt waren und klaffende eiternde Wunden mitbrachten. Mag nun auch diese Gefahr jetzt durch den antiseptischen Verband erheblich vermindert werden, so sehe ich doch keinen Grund, eine Geschwulst zu öffnen, die ich nach einigen Wochen immer auf dem Wege der Resorption vollständig verschwinden sah. Ich rathe Ihnen daher nur dann zur Incision, wenn der Tumor spontan in Eiterung übergeht und aufzubrechen droht, ein Ausgang, der indess sehr selten und von mir selbst noch nie beobachtet worden ist. Unter allen Umständen wird man gut thun, den Tumor durch eine weiche Bedeckung (Watte) gegen äussere Insulte möglichst zu schützen.

Nur der gänzlich Unerfahrenen könnte ein Cephalhämatom mit der angeborenen Encephalocoele, dem Vorfall des Gehirns, oder der von Flüssigkeit ausgedehnten Gehirnhäute (Meningocoele) durch eine angeborene Lücke der Schädelknochen, verwechseln. Die scheinbar oder

¹⁾rehow, Geschwülste, I. S. 140.

wirklich fluctuirende Beschaffenheit einer solchen Geschwulst und der rings um dieselbe fühlbare harte Rand der Knochenlücke machen zwar diese Täuschung möglich. Der Unterschied liegt aber schon darin, dass der Hirnbruch in der Regel an einer Stelle vorkommt, welche vom Cephalhämatom des Neugeborenen meistens verschont wird, nämlich am Hinterhauptbein, weit seltener an der Glabella oder am Scheitelbein. Auch das Volumen der Encephalocele ist in der Regel ein kleineres¹⁾, und die aufgelegte Hand kann beim Hirnbruch eine vom Gehirninhalte herrührende Pulsation, sowie eine respiratorische Hebung und Senkung wahrnehmen, was beim Cephalhämatom nie stattfindet. Auch kann man bei diesem durch einen raschen Stoss des Fingers fast immer den unter der Flüssigkeit liegenden Knochen wahrnehmen, während dies bei Encephalo- und Meningocele nie der Fall sein kann. Dasselbe gilt von der sogen. Meningocele spuria, bei welcher es sich um penetrirende, erst bei oder nach der Geburt entstandene Spalten der Schädelknochen, meistens Fracturen, handelt, durch welche Cerebrospinalflüssigkeit nach aussen unter das Pericranium getreten ist. In zweifelhaften Fällen, und diese dürften wohl äusserst selten sein, mag man sich durch eine Probepunction Gewissheit verschaffen.

Hämatom des Sternocleidomastoideus.

Es werden Ihnen nicht ganz selten Kinder in den ersten Lebenswochen vorgeführt werden, welche an dem einen oder anderen Seitentheil des Halses, sehr selten doppelseitig, entsprechend dem vorderen Abschnitt des Musculus sternocleidomastoideus, eine harte, rundliche oder strangförmig höckerige Geschwulst darbieten. Das Volumen derselben ist verschieden, etwa taubeneigross, oft aber auch grösser und in die Länge gezogen, so dass ich mitunter einen grossen Theil des vorderen Muskelrandes hart und knotig fand, von wo dann strangförmige Ausläufer in die benachbarte Muskelpartie sich hineinzogen. Zuweilen kommen auch zwei bis drei von einander isolirte Härten im Muskelrande vor. Im Allgemeinen ist die obere Hälfte des Muskels häufiger befallen, als die untere. Bisweilen fand ich beinahe die ganze vordere Hälfte desselben von oben bis unten von einer wahrhaft cartilaginösen Härte. Der rechte Sternocleidomastoideus wird unverhältnissmässig oft befallen, denn ich zähle unter 35 in meinen Journalen verzeichneten Fällen 28 rechts- und nur 7 linksseitige.

¹⁾ Sehr grosse, z. B. kindskopfgrosse Meningocelen (vergl. einen von mir beobachteten Fall dieser Art in den Charité-Annalen, Bd. 1, S. 569) sind meistens gestielt und, gegen das Licht gehalten, etwas transparent.

Das jüngste Kind, welches ich mit einer solchen Affection zu sehen bekam, war 3 Wochen, die meisten waren schon 4—6 Wochen alt; nur 4 standen im Alter von 3, 5 und 12 Monaten. Beschwerden machte diese Affection niemals, die meistens ganz zufällig beim Waschen des Kindes entdeckt worden war. Seltener wurde die Mutter dadurch aufmerksam gemacht, dass der Kopf des Kindes beim Liegen nicht gerade gehalten wurde, sondern immer eine Neigung nach der einen Seite, am häufigsten also nach rechts zeigte. Diese Haltung war aber keineswegs immer vorhanden und schien mir um so seltener zu sein, je jünger das betreffende Kind war.

Die Natur dieser Geschwulst wird uns klar, wenn wir hören, dass fast alle damit behafteten Kinder eine anomale Geburtslage hatten, welche entweder den Act verlängerte oder die Kunsthülfe erforderte. Unter meinen 35 Fällen sind 24, in welchen eine Steissgeburt stattgefunden und die Entbindung gewaltsam zu Ende geführt worden war. Von den 11 übrigen Fällen waren 8 in der normalen Lage geboren, aber in allen wurde ausdrücklich betont, dass, weil die Schultern des Kindes sich nicht entwickeln wollten, die Geburt ungewöhnlich lange gedauert und eine starke Traction erfordert habe. In einem Fall waren, um das asphyktisch geborene Kind zu beleben, gewaltsame Schwenkungen desselben vorgenommen worden. Es unterliegt daher keinem Zweifel, dass die Ursache in einer Zerrung und partiellen Zerreissung des Muskels während oder nach der Geburt zu suchen ist, dass es sich um einen Bluterguss im Muskelgewebe (Hämatom) und eine denselben abkapselnde und zu einer bindegewebigen Schwiele führende Myositis handelt, was auch durch Sectionen (Skrzeczka, Taylor) festgestellt ist. Die Anwendung der Gewalt führte unter solchen Umständen mitunter noch zu anderen Ereignissen; so in einem meiner Fälle gleichzeitig zu Fractur des Oberarms, in einem anderen zu lähmungsartiger Schwäche der rechten unteren Extremität, deren oberer Theil (Nates) gleich nach der Geburt eine starke Sugillation gezeigt hatte¹⁾.

Die Geschwulst nimmt, so weit meine Beobachtung reicht, immer einen günstigen Verlauf, indem sie sich allmählig verkleinert und schliess-

¹⁾ Bei einem Neugeborenen zeigte sich an der linken Halsseite, dicht unter dem Proc. mastoideus, eine etwa wallnussgrosse gangränöse Höhle, welche durch Ausstossung eines schwarzen Schorfes entstanden war. Ein im Becken erlittener Druck während der langen Geburtsarbeit war offenbar die Ursache eines Blutergusses geworden, welcher durch Nekrose eliminirt wurde. Hier war der Muskel verschont geblieben und nur das überliegende Gewebe (Haut, Bindegewebe und Fascie) betroffen worden.

lich eine mehr oder minder grosse harte Schwiële im Muskel zurücklässt, welche dessen Functionen wenig oder gar nicht beeinträchtigt. Noch bei einem 1½-jährigen Kinde fand ich den Muskelrand schwielig hart, den Kopf aber nur leicht nach rechts geneigt. Eiterung habe ich selbst niemals gesehen; dass aber eine ernstliche Functionsstörung daraus hervorgehen kann, lässt sich nicht bestreiten, und ich habe alle Ursache, diesen Ursprung in einem Fall von Caput obstipum bei einem 6-jährigen Mädchen anzunehmen, welches auf die ersten Wochen des Lebens zurückgeführt wurde. Auch das Caput obstipum eines 7-jährigen Knaben, welcher bereits vor 3 Jahren mit partiellem Erfolg operirt worden war, beruhte auf einem solchen in Folge einer Steissgeburt entstandenen Hämatom, dessen narbige Schrumpfung in dem vorderen Muskelbauche noch deutlich erkennbar war. Leider kamen mir fast alle meine Hämatomfälle später aus dem Gesicht, und nur wenige sah ich bei einer anderen Gelegenheit wieder, z. B. ein 6 Wochen altes Kind, bei dem ich die am 31. März 1873 zuerst untersuchte Geschwulst am 25. October, wenn auch erheblich verkleinert, noch deutlich fühlen konnte. Die Naturheilung durch Schwielenbildung macht übrigens jede Behandlung überflüssig. Wollen Sie Jodkalisalbe auf den Tumor einreiben lassen, so thun Sie damit höchstens der besorgten Mutter einen Gefallen und sichern sich die weitere Beobachtung, zumal in der Armenpraxis; einen Nutzen wird sich wohl Niemand davon versprechen.

Bei sehr vielen Neugeborenen beobachten Sie in den ersten Lebenswochen eine

Anschwellung der Brustdrüsen.

An der Stelle der einen oder auch beider Mammae finden Sie eine kugelige oder auch stumpf konische, ziemlich harte Geschwulst, etwa vom Umfang eines Taubeneies oder einer kleinen Wallnuss und von normaler Hautfarbe. Druck auf dieselbe scheint empfindlich, da er das Kind in der Regel zum Schreien bringt. Fassen Sie nun die Basis der Geschwulst zwischen zwei Finger und drücken den Tumor, der auf seiner Spitze ein seichtes trichterförmiges Grübchen zeigt, von beiden Seiten her mässig zusammen, so sehen Sie aus dem letzteren einen opalisirenden weisslichen Tropfen herausquellen, welcher unter dem Microscop Fettkügelchen und grössere aus diesen bestehende Conglomerate aufweist.

Um die Bildung dieser Tumoren zu verstehen, muss man sich daran erinnern, dass bei allen Neugeborenen, und zwar sowohl bei Knaben wie bei Mädchen, etwa am 4. Tage nach der Geburt eine milchartige Secretion

der Brustdrüsen beginnt, welche bis zum 9. Tage, gewöhnlich von einer leichten Schwellung der Mamma begleitet, sich steigert und dann allmählig abnimmt, so dass ungefähr am 20. Tage nach der Geburt nichts mehr davon wahrzunehmen ist. Ich fand indess bei einem Kiude noch am Ende der 4. Lebenswoche beide Mammae stark geschwollen, knotig und milchhaltig. Natalis Guillot¹⁾ konnte in einem Fall etwa 1 Ccm. weisslicher Flüssigkeit durch Druck auf die Brustdrüsen gewinnen, welche unter dem Microscop alle Charaktere der ersten Frauenmilch, des Colostrum, darbot. Nach den Untersuchungen von Sinéty²⁾ findet man auf Durchschnitten der Brustdrüsen Neugeborener zunächst der Oberfläche Milchkanäle, die mit Epithelien gefüllt sind. Dieselben erweitern sich gegen die Tiefe hin, theilen sich und bilden Höhlen, welche eine colostrumähnliche Flüssigkeit enthalten. Dieser Process soll schon während des Foetuslebens beginnen, zwischen dem 4. und 10. Tage nach der Geburt vermöge einer stärkeren Entwicklung der erwähnten Milchgänge und Höhlen seine Acme erreichen, durch Ausdrücken der Brustdrüsen sich steigern und in einzelnen Fällen 6 bis 8 Wochen lang dauern können. Epstein³⁾ bringt denselben in Zusammenhang mit der lebhaften Zellenproduction und Desquamation der Epithelien, welche während des Foetallebens auch in anderen als Einstülpungen der Haut zu betrachtenden Theilen, besonders in den Talgdrüsen, stattfindet und in der Form des Hautmegma, der Seborrhoe, der Milien zu Tage tritt. Nach Guillot soll übrigens die Milchsecretion nur bei kräftigen, gesunden Kindern, nicht aber bei schwächlich geborenen und kranken beobachtet werden.

Wie nun beim Weibe die secernirende Mamma der Sitz krankhafter Vorgänge werden kann, so auch beim Neugeborenen. Man braucht dazu nicht mit Bouchut einen Puerperalzustand des letzteren anzunehmen, von dem sonst absolut nichts zu bemerken ist; der rein locale Process kann sich vielmehr zu einer entzündlichen Höhe steigern, welche zunächst stärkere Anschwellung der Drüsen, dann aber auch Abscessbildung in denselben hervorruft. Nunmehr röthet sich die kleine Geschwulst, wird sehr empfindlich, fluctuirt und ergiesst spontan oder beim Einschnitt reichlichen Eiter. Da ich diesen Ausgang ein paar Mal durch zu starke und wiederholte Compression des Tumors, mit welcher besonders die Hebammen rasch bei der Hand sind, zu Stande kommen sah, so hüte

¹⁾ Arch. de méd. 1853.

²⁾ Gaz. méd. No. 17. 1875.

³⁾ Centralzeitung f. Kinderkrankh. Bd. 2. No. 4. S. 53.

ich mich seitdem vor jeder Misshandlung desselben, lasse ihn vielmehr einfach mit ölgetränkter Watte bedecken, wobei sich recht ansehnliche Schwellungen überraschend schnell zurückbilden. Erfolgt trotzdem Röthung und Eiterbildung, so mögen Sie den Aufbruch des Abscesses durch warme Cataplasmen und Incision befördern. Guillot beobachtete drei Todesfälle durch Complicationen, und Bouchut¹⁾ in einem Fall eine beträchtliche Unterminirung des Pectoralmuskels, welche mit dem Tode endete. Mir selbst ist ein schlimmer Ausgang bisher nur einmal vorgekommen (Eitersenkung und Gangrän der Haut über dem Pectoralis bei einem elenden atrophischen Kinde). Dass es auch zu ganz circumscribten Eiterungen in der Drüse kommen kann, beweist der Fall eines Kindes, bei welchem die zwischen den Fingern comprimirte, sehr mässig geschwollene Mamma oben einige gelbe Eitertropfen und weiter unten weisse Milch aussickern liess. In einigen Fällen beobachtete ich auch ein successives Erkranken beider Mammae.

Erysipelas neonatorum.

Man war vielfach geneigt, der Rose der Neugeborenen jedwede Selbstständigkeit abzusprechen und dieselbe immer als eine Begleiterscheinung desjenigen Zustandes zu betrachten, welcher unter dem Namen der „puerperalen Infection“ Neugeborener beschrieben wird²⁾. Mir selbst stehen über diesen Zustand, der aus nahe liegenden Gründen ganz besonders in Entbindungsanstalten und Findelhäusern vorkommt, keine ausreichenden Erfahrungen zu Gebote; so viel glaube ich aber doch aus den letzteren schliessen zu dürfen, dass das Erysipelas neonatorum keineswegs immer als ein Symptom der Puerperalinfection zu betrachten ist. Wie bei Erwachsenen die Rose bald als ein Symptom wichtiger Allgemein-erkrankungen, der Pyämie, Septicämie, des Typhus u. s. w. auftritt, bald als eine zunächst locale, von einer Verletzung ausgehende Krankheit, deren parasitäre Natur durch neue Untersuchungen (Fehleisen) festgestellt ist, so glaube ich auch beim Erysipelas neonatorum zwei Formen unterscheiden zu müssen. Die erste und schlimmste ist zweifellos an jene puerperale Infection der Neugeborenen gebunden, deren Erscheinungen in ihrer mannigfachen Form sich hier mit denen des Erysipelas verbinden, schneller Verfall, sehr hohe Temperatur (bis 41°), Icterus, Erbrechen und Durchfall, Entzündungen verschiedener seröser Membranen (Pleura, Peritoneum, Gelenke), Convulsionen, Sopor. Diese

¹⁾ *Traité prat. des maladies des nouveaux-nés etc.* 5. édit. 1867. p. 719.

²⁾ v. Hecker, *Archiv f. Gynäcol.* Bd. X. H. 3. S. 533. 1876.

Form der Rose ist es, welche sowohl bei den Kindern solcher Frauen vorkommt, die an einem sporadisch aufgetretenen Puerperalfieber leiden oder bereits an demselben zu Grunde gegangen sind, wovon ich selbst mehrere Beispiele erlebt habe, als auch in grösserer Verbreitung die Neugeborenen in solchen Zeiten und in solchen Gebäranstalten ergreift, in denen Epidemien von Puerperalfieber unter den Wöchnerinnen herrschen. Die zweite Form aber hat mit der puerperalen Infection nichts zu schaffen, wenigstens lässt sich ein Zusammenhang mit einer mütterlichen Erkrankung dieser Art nicht nachweisen. Irgendwo am Körper besteht eine Verletzung, sei sie auch noch so unbedeutend, welche der Ausgangspunkt der Rose wird, und es entwickelt sich nun ein wahres Erysipelas traumaticum mit der bekannten Tendenz zum Wandern.

Wie zu manchen Zeiten, besonders in Krankenhäusern, die verschiedensten Wunden leicht zum Erysipelas Anlass geben, während dies zu anderen Zeiten nur selten oder gar nicht geschieht, so zeigen auch die am Körper des Neugeborenen befindlichen Traumen unter der Einwirkung einer verdorbenen Luft, der Unreinlichkeit und infectiöser Einflüsse, die in diesen Fällen sicherlich nicht puerperaler Natur sind, eine besondere Neigung, der Ausgangspunkt eines Erysipelas zu werden. Aus diesem Grunde begegnet man dem letzteren auch in seiner zweiten Form weit seltener in der Privatpraxis unter günstigen Familienverhältnissen, als unter den Armen. Aber auch bei der besten Pflege und den günstigsten Lebensbedingungen kann das Erysipelas neonatorum sich entwickeln. Als Beispiel will ich nur den Fall eines jüdischen Knaben aus sehr wohlhabender Familie anführen, bei welchem ich die Rose nach der Beschneidung vom Penis ausgehen sah; allmählig wanderte sie über den ganzen Körper, hatte nach 14 Tagen einen umschriebenen Brand am Scrotum, dann einen colossalen Abscess am Rücken zur Folge, und führte schliesslich unter allgemeinem Collaps, Icterus und peritonitischen Symptomen zum Tode. Von einer Puerperalinfection konnte in diesem Fall keine Rede sein.

Auch die traumatische Form des Erysipelas neonatorum kann schon in den ersten Tagen nach der Geburt beginnen. Mitunter geschieht dies jedoch viel später. So sah ich bei dem Kinde einer noch nicht ganz 16jährigen Mutter, welches auf den Boden gefallen war, die Rose erst am 15. Tage nach der Geburt auftreten. Sehr häufig giebt eine am Nabel bestehende Wundfläche den ersten Anlass zur Entwicklung derselben, fast ebenso oft aber bilden die Genitalien den Ausgangspunkt, seltener der Anus. In diesen Fällen handelt es sich, abgesehen von der rituellen Beschneidung, weniger um wirkliche Wunden, als um rothe

Excoriationen, die sich in dieser Gegend auf intertriginösen Hautpartien durch den Contact des Urins und der Faeces bei mangelhafter Reinlichkeit bilden. Auch von anderen Partien der Hautoberfläche aus kann die Entwicklung des Erysipelas stattfinden, sobald nur wunde Stellen an denselben vorhanden sind, doch geschieht dies ungleich seltener. Am häufigsten werden Sie daher die Rose zuerst am Nabel oder noch tiefer in der Schamgegend, an der Wurzel des Penis, als eine die Haut überziehende mehr oder minder lebhaftere Röthe und ziemlich resistente Schwellung wahrnehmen, welche mit scharf abgesetzten, etwas über dem Niveau der angrenzenden normalen Haut prominirenden Rändern abschliesst und sich heiss anfühlt. Druck, welcher die Röthe momentan vermindert, aber nicht ganz verschwinden lässt, ist dem Kinde offenbar schmerzhaft. Eine Beschränkung des Processes auf die ursprünglich ergriffene Hautpartie ist selten; fast immer schieben sich die wallartig prominirenden Ränder nach verschiedenen Richtungen hin allmählig weiter vor, mitunter gleichzeitig nach allen Seiten, häufiger nach der einen mehr als nach der anderen, in welchem Fall die Wanderung des Erysipels eine ganz ungleichmässige werden kann. So geschieht es z. B. häufig, dass die Ausbreitung nach unten die vorwiegende ist, dass die Oberschenkel, dann die Unterschenkel bis zu den Füßen von der Rose überzogen werden, während das Niveau des Nabels nach oben hin zunächst nicht überschritten wird. Aber auch in diesen Fällen sehen wir nicht selten die Wanderung nach oben plötzlich vom Anus her beginnen und das Erysipel über die Nates und den Rücken hin die obere Körperhälfte gewinnen. Auf diesem Wege kann dasselbe überall stillstehen und der Process sein Ende erreichen; oft aber durchwandert die Rose die gesamte Hautoberfläche, selbst das Gesicht und die Kopfhaut. Ueberall, wo sie auftritt, ist die Haut hell- oder dunkelroth, oft glänzend, ödematös geschwollen und derb, selbst von brettartiger Härte, so dass der Fingerdruck kaum eine seichte Grube bilden kann. An den oberen und unteren Extremitäten wird die harte Infiltration der Haut bisweilen so stark, dass es mir in einzelnen Fällen kaum möglich war, dieselben in den Gelenken zu bewegen. Im Allgemeinen aber pflegt die Röthe und Spannung an den später befallenen Theilen nicht mehr den hohen Grad wie an den Ausgangsstellen darzubieten, wobei auch der wallartig aufgeworfene Rand sich allmählig immer weniger markirt. An manchen Stellen können dabei Bläschen oder mit gelblichem Serum gefüllte grössere Blasen, wie beim Erysipelas bullosum älterer Individuen, aufschliessen. Die ödematöse Anschwellung der Haut und des unterliegenden Gewebes zeigt sich an den Extremitäten am stärk-

sten, so dass Penis, Scrotum, Vulva, Augenlider, Hände und Füße nicht nur geröthet, sondern erheblich tumescirt erscheinen. Linien, die mit dem Fingernagel oder einem stumpfen Gegenstand auf der rothen Haut gezogen werden, bleiben als weisse Streifen lange sichtbar; in einem von mir beobachteten Fall war dies über eine Viertelstunde lang zu sehen. Wie bei jeder Wanderrose sehen wir nun auch hier während des allmäligen Fortschreitens der Röthe die früher befallenen Hautpartien erblassen, und daher kommt es, dass bisweilen Brust und Hals nebst den Unterschenkeln noch blühend roth erscheinen, während die dazwischen liegenden Theile ihre normale Farbe wieder angenommen haben, was indess nicht ausschliesst, dass letztere noch einmal, gleichsam rückläufig, vom Erysipel ergriffen werden. So sah ich bei einem 5 Wochen alten Kinde, welches seit 3 Wochen an einem den ganzen Körper fast bis zum Nacken überziehenden Erysipelas litt, dasselbe plötzlich noch einmal das Scrotum befallen. Im Stadium der Abnahme, wenn die Wanderung aufgehört hat, findet man daher nicht selten ungleichmässig verbreitete, nicht mehr continuirliche, sondern vielfach isolirte inselförmige Röthungen, theils auf der Brust, theils auf dem Rücken oder den Extremitäten, zwischen welchen die Haut normal gefärbt, aber meistens mehr oder weniger ödematös und mit desquamirten Epidermissetzen oder Blasenresten bedeckt erscheint. Nach völliger Erblassung bleibt bisweilen ein über die ganze Haut verbreitetes Oedem zurück, und in Fällen, welche dem Arzt erst in diesem Stadium zugeführt werden, können Zweifel über die Natur dieses Oedems entstehen, welche nur durch die Geschichte der Krankheit und durch die gleichzeitig vorhandenen Spuren einer Desquamation gelöst werden.

Während des geschilderten Krankheitsverlaufs besteht in allen Fällen ein remittirendes Fieber, wobei die Abendtemperatur auf $39-41^{\circ}$ steigt, die Morgentemperatur etwa 1° weniger beträgt. Der Puls ist äusserst schnell (bis 170 und mehr) und klein, der Athem entsprechend beschleunigt und oberflächlich. Viele Kinder verweigern schon frühzeitig die Nahrung, besonders die Brust, während sie mittelst des Theelöffels noch Milch zu sich nehmen. Andere sah ich an der Brust fast so gut wie im gesunden Zustande trinken. Mit dem Stillstand des Erysipels geht das Fieber meistens schnell zurück und das Kind erholt sich mehr oder minder rasch. Im entgegengesetzten Fall aber, wenn die Rose ihre Wanderung über die Hautoberfläche weiter und weiter fortsetzt, treten leicht unter andauerndem Fieber Complicationen mit krankhaften Zuständen innerer Theile hinzu, welche dem Leben ein Ziel setzen, besonders mit copiöser Diarrhoe, Pneumonie und Peritonitis. Letztere beob-

achtete ich auch in zwei nicht puerperalen Fällen, mit sehr bedeutender Ausdehnung. Spannung und Empfindlichkeit des Unterleibs und mit häufigem Erbrechen. Wahrscheinlich setzt sich der Process von der Bauchhaut aus durch den in solchen Fällen meistens wunden und geschwollenen Nabel direct auf das Peritoneum fort. Auch abgesehen von diesen Complicationen kann das hohe Fieber die Kräfte so erschöpfen, dass ein lethaler Ausgang unter den Symptomen des Collaps eintritt. Dennoch sollte man nie den Muth verlieren, da selbst in Fällen ausgedehnter Wanderung der Rose die Kinder nach wochenlangem Leiden mit dem Leben davonkommen und gänzlich genesen können, während andere nach glücklicher Ueberstehung des Erysipels noch einer aus demselben hervorgehenden Abscedirung und Nekrose der Hautdecke zum Opfer fallen. Ich habe diese Ausgänge wiederholt am Scrotum beobachtet, dann aber auch an den Malleolen, am Rücken (bei einem Kinde war fast der dritte Theil desselben der Sitz einer colossalen Eiteransammlung), am Arm und am äusseren Ohr. Kleinere Nekrosen dieser Art können durch Abstossung heilen.

Bei einem 3 Wochen alten Kinde hatte sich vor 12 Tagen vom Nabel aus ein Erysipel über den grössten Theil der Haut nach oben und unten ausgebreitet. Als Residuum desselben bestand auf der linken Seite des Scrotum ein Abscess, nach dessen Aufbruch ein mit Fetzen abgestorbenen Bindegewebes tief eindringender Substanzverlust vom Umfang eines Zweimarkstücks zurückblieb. Penis und untere Extremitäten waren ödematös, und auf der linken Wange bestand noch eine ausgedehnte rothe Infiltration. Unter dem Gebrauch warmer Cataplasmen stiess sich binnen vier Tagen das brandige Gewebe des Scrotum los, während das Erysipel, von welchem bis auf die erwähnte Wangepartie an den oberen Körpertheilen nichts mehr zu bemerken war, plötzlich die linke obere Extremität vom Ellenbogen bis zu den Fingern von neuem überzog und am Ellenbogen einen umfänglichen Abscess zur Folge hatte, den ich eine Woche später eröffnete. Schliesslich erfolgte völlige Genesung.

Auch in diesem Fall zeigte sich die schon oben erwähnte Thatsache, dass nach der scheinbar vollendeten Wanderung der Krankheit einzelne Partien der Haut, hier die des linken Vorderarms, plötzlich von neuem befallen werden können, ohne dass sich eine Continuität mit einem noch bestehenden Herde oder eine Verletzung an dem neu ergriffenen Theile nachweisen lässt.

Die Therapie ist in dieser gefährlichen Krankheit so gut wie ohnmächtig. Im Beginn derselben, wo sich die Rose meistens auf die Nabel- oder Schamgegend beschränkt, kann man den Versuch machen durch grosse in Bleiwasser zu mildern. Innerlich wenn der Stuhlgang

ihre Wanderung, so ist, ebensowenig wie im späteren Lebensalter, irgend ein Mittel im Stande, dieser Ausbreitung Schranken zu ziehen. Es bleibt nichts weiter übrig, als die Anwendung tonisirender Mittel, des Weins und eines Chinadecocts, von welchem ich indess auch keinen wesentlichen Erfolg gesehen habe. Alles kommt darauf an, ob das Erysipel stillsteht oder seine Wanderung fortsetzt, in welchem Fall ich zu keinem Mittel Vertrauen hege. Injectionen von Carbolsäure (1—2 : 100) in das benachbarte gesunde Gewebe leisteten nichts und scheinen mir wegen der Gefahr der Intoxication bei so kleinen Kindern mehr als bedenklich. Die Complicationen müssen ihrer Natur nach behandelt werden, führen aber in diesem zarten Alter bei weit verbreiteter Rose fast immer den Tod herbei. Abscesse lasse man cataplasmiren, öffne sie, sobald deutliche Fluctuation vorhanden ist, und lege einen antiseptischen Verband auf.

Um nicht noch einmal auf diesen Gegenstand zurückzukommen, erlaube ich mir, einige Worte über das Erysipelas des Säuglings- und späteren Kindesalters anzuknüpfen. Auch hier findet man bei genauer Untersuchung fast immer eine wunde Stelle, welche man als das Eingangsthor der inficirenden Bacterien und als Ausgangspunkt des Erysipels betrachten kann. Als solche fand ich am häufigsten die Vaccine, Eczeme der Kopfhaut, Excoriationen an den Genitalien oder am Anus, wie sie häufig in Folge des an diesen Stellen vorkommenden Erythema Intertrigo auftreten, Diphtheritis der Vulva, grosse Ecthympusteln, endlich bei älteren Kindern, zumal scrophulösen, chronische Rhinitis mit Excoriationen der Nasenschleimhaut. Nichts ist häufiger, als ein habituelles, d. h. jedes Jahr ein oder selbst mehrere Mal eintretendes Erysipel unter den letzterwähnten Umständen, wobei sich aus den wunden und borkigen Nasenlöchern die Rose nach beiden Seiten hin wie mit rothen Schmetterlingsflügeln über die Wangen auszubreiten, dieselben aber nicht zu überschreiten pflegt. Nicht immer gelingt es aber trotz sorgfältiger Nachforschung, eine wunde Stelle am Ausgangspunkt aufzufinden.

So sah ich bei einem 15 Monate alten Kinde von der rechten grossen Scham-Lippe aus, an welcher nicht die geringste Hautverletzung bestand, ein Erysipel sich entwickeln, welches unter lebhaftem Fieber 10 Tage lang mit einem wallartigen Rande über die rechte untere Extremität wanderte und in blässeren Flecken sprangweise, d. h. mit frei bleibenden Intervallen, bis zum inneren Knöchel herabstieg, während auch auf der Haut des Bauchs hie und da rothe Inseln bemerkbar wurden.

aufgestrichenes Collodium eine Grenze zu ziehen, misslang voll-
erte die Wanderung etwa 22 Tage, worauf Heilung eintrat. —

• Kinde hatte sich zum dritten Mal seit 7 Monaten die Rose
de Nates mit reichlicher Blasenbildung verbreitet, ohne dass

am After die geringste Wundstelle bemerkbar war. — Bei einem 5 Monate alten Kinde schien das Erysipel aus der Vagina heraus sich zu entwickeln, welche in diesem zarten Alter schon der Sitz eines Fluor albus war; die Wanderung erstreckte sich nach unten und oben über den ganzen Körper und endete unter Hinzutritt von Diarrhöe und Pneumonie tödtlich. — Den Ausgang von einer an der rechten Seite des Halses befindlichen Incisionswunde beobachtete ich bei einem 3 Monate alten Säugling. Von der Wunde aus schob sich das Erysipel mit wallartig aufgeworfenem Rande unter Fieber (39—40°) über das rechte Ohr, die Wange und beide Augenlider, dann über Stirn und Kopfhaut bis in den Nacken, wo es nach einer Woche aufhörte. Compressen von eiskaltem Bleiwasser, später ein Eisbeutel auf den Kopf, innerlich Chinin (0,03 2stündlich) bildeten die Behandlung.

Geht das Erysipel von einem Eczema capitis aus, so bleibt es leicht unter den Haaren und Borken der Kopfhaut verborgen und verräth sich nur durch das begleitende Fieber, dessen Grund erst erkannt wird, wenn die Rose die Haargrenze überschreitet und auf der Stirn, im Nacken oder in der Umgebung der Ohren sichtbar wird. In solchen Fällen kommt es bisweilen zu Nachschüben oder vielmehr zu Wanderungen nach verschiedenen Seiten des Eczems, z. B. anfangs über den Stirnrand und später noch einmal gegen die Schläfe hin, wobei jede Ausstrahlung durch einen neuen Fiebersturm eingeleitet wird.

Knabe von 4 Jahren, mit Eczema capitis, besonders linkerseits, im September 1873 in meine Klinik aufgenommen. In der Nacht vom 26. und 27. September Fieber, Unruhe, Kopfschmerz. Am 27. Fortdauer dieser Symptome ohne deutliche locale Ursache. Temp. 39,7, Abends 39,9. Am folgenden Tage Röthe und Schwellung der linken Kopfhälfte, die Haargrenze überschreitend und bis an die Schläfengegend sich ausdehnend, Anorexie, dick belegte Zunge. Brechmittel. Temp. Abends 40,6. In den nächsten Tagen nimmt das Erysipel allmähig an Intensität ab, die Röthe wird mehr fleckig, die Empfindlichkeit geringer, das Fieber sinkt und am 1. October ist die Temperatur 37,5, vom Erysipel nur noch eine multiple Bläschenbildung am Stirnrande sichtbar. Da beginnt am Abend des 11. Oct. das Fieber von neuem, erreicht am folgenden Tage Morgens und Abends 40,5, und wiederum erscheint ein Erysipel vom Eczem ausgehend und um 3 Ctm. die Haargrenze überschreitend. Unter Anwendung eines Eisbeutels auf die rothe Partie bleibt die Rose stationär, verblasst schon am nächsten Tage, und der Knabe ist am 14. bereits ohne Fieber, so dass wir schon nach wenigen Tagen die Behandlung des Kopfeczems in Angriff nehmen konnten.

Unter den Wunden sah ich wiederholt die behufs der Tracheotomie bei Diphtherie gemachten und selbst diphtheritisch belegten Incisionen den Ausgangspunkt eines Erysipelas migrans bilden, welches bisweilen auf den Thorax, ja bis zum Epigastrium hin fortkroch. Bei einem Säugling nahm dasselbe von den kleinen mit einer Insectennadel gemachten Einstichen ins Scrotum seinen Ausgang, welche ich wegen einer Hydrocele gemacht hatte. Scrotum und Schamgegend bis

zum Nabel hinauf wurden tief roth, hart und geschwollen, es erfolgte eine theilweise nekrotische Abstossung des Scrotum, und das Kind ging im Collaps zu Grunde. In vielen Fällen entwickelt sich das Erysipelas in Folge der Vaccination, selten schon in den ersten Tagen (Früh-erysipel), gewöhnlich erst am Ende der ersten, in der zweiten Woche oder noch später, wenn die Impfpocken schon Schorfe gebildet haben. In der Regel wird nur der eine Arm befallen, und man hat dann eine Wanderung der Rose über den Körper im Allgemeinen weniger zu besorgen als da, wo beide Arme erysipelatös werden. In einem Fall sah ich die Rose aufwärts sich bis zur Auricula verbreiten, wobei das angeschwellene, dunkelrothe äussere Ohr sich mit Blasen bedeckte. In vielen Fällen ist es nicht möglich zu unterscheiden, ob man es mit der gewöhnlichen, nur das Maass überschreitenden Areola der Impfpocken oder mit einem sich auf den Oberarm beschränkenden Erysipel zu thun hat. Zu manchen Zeiten, besonders aber in gewissen Localitäten (Findelhäusern) kann das Impferysipel in epidemischer Verbreitung auftreten, wobei es gleichgültig ist, ob animalische oder humanisirte Lymphe benutzt wurde. Die Behandlung aller dieser Erysipelasformen stimmt mit der (S. 45) erwähnten durchaus überein.

Sclerema neonatorum.

Das Charakteristische dieser gefährlichen Krankheit, deren Vorkommen sich grösstentheils auf die Entbindungsanstalten und die Findelhäuser beschränkt, und auch hier immer noch zu den Seltenheiten zählt, liegt in der Härte und Starrheit, welche die Hautdecken des Neugeborenen dem Fingerdruck an einem grossen Theile des Körpers darbieten. In den höchsten Graden fühlt man eine pralle Härte, als ob der Körper gefroren wäre, aber nicht ganz gleichmässig an allen Stellen. Eine mehr oder minder bedeutende Abnahme der Temperatur geht damit Hand in Hand. Die davon befallenen Kinder sind lebensschwach, zu früh geboren, atrophisch, und gehen sämmtlich zu Grunde.

Dies sind die kurzen und sehr allgemein gehaltenen Züge eines Leidens, über welches bis auf die neueste Zeit eine Verwirrung der Ansichten herrschte, wie kaum über eine andere Krankheit. Die Seltenheit der Affection und die unklare Schilderung derselben bei den meisten Fachschriftstellern bewirkten, dass auch unter den ausübenden Aerzten nicht nur die Anschauungen über das Wesen der Krankheit auseinandergehen, sondern Viele überhaupt gar keine bestimmte Vorstellung davon hatten, was sie sich unter dem Namen des Sclerems denken sollen.

Das Verdienst, in diese Verwirrung Klarheit gebracht zu haben, gebührt, wie ich glaube, vorzugsweise Parrot, welcher in seiner ärztlichen Stellung an der Pariser Findelanstalt reiche Gelegenheit hatte, die Krankheiten der Neugeborenen zu studiren. In seinem Werk über die „Athrepsie“¹⁾ weist er nach, dass zwei von einander ganz verschiedene krankhafte Zustände, die wirkliche Verhärtung und das Oedem der Neugeborenen, fast durchweg mit einander verwechselt und zu einem unklaren Bilde verschmolzen worden sind. Er erklärt die Verwirrung daraus, dass die eigentliche „Zellgewebsverhärtung“ (Sclerem) zuerst von Underwood beschrieben, dieser Name aber bald darauf von Andry auf das im Pariser Findelhause häufig beobachtete Oedem der Neugeborenen übertragen worden sei.

1) Die eigentliche Verhärtung (Sclerema) kommt nach Parrot ausschliesslich bei stark atrophischen (oder wie er sich ausdrückt „athreptischen“) Neugeborenen vor, besonders dann, wenn die Atrophie alsbald nach der Geburt Kinder von einer mittleren Körperfülle befällt. Während die Haut bei Atrophischen sonst weite Falten um die Glieder bildet, wird sie hier stark gespannt, glatt, verliert ihre Weichheit und lässt sich schliesslich nicht mehr von den unterliegenden Theilen abheben, mit denen sie anscheinend fest verbunden ist. Diese Veränderung der Hautdecken pflegt von den unteren Extremitäten auszugehen, sich über die Lumbalgegend und den Rücken nach oben zu verbreiten und kann schliesslich den ganzen Körper, selbst das Gesicht befallen. Spannung und lederartige Härte der Haut nehmen täglich zu. Alle weichen Theile erscheinen starr wie Holz oder Stein, der Fingerdruck hinterlässt keine Grube, die Farbe ist schmutzig gelb, an den extremen Theilen leicht cyanotisch. Unter diesen Umständen werden die Glieder immobil, liegen anhaltend gestreckt, nur die schwachen Bewegungen des Thorax, vielleicht noch der Gesichtsmuskeln unterscheiden den Zustand von einer Leichenstarre. Hebt man ein solches Kind durch Umgreifen des Nackens in die Höhe, so kann man es wie einen starren Körper horizontal in der Luft schwebend erhalten, ähnlich wie beim Trismus neonatorum, mit welchem das Sclerem besonders in den Fällen verwechselt werden kann, wo durch die Theilnahme der Lippen und Wangen der Mund geschlossen und das Saugen verhindert wird. Auch wo das letztere nicht der Fall ist, wird man, wenn auch nicht an Trismus, doch an tetanische Contractionen der gesammten Musculatur denken können. Ich erinnere mich zweier Kinder dieser Art, welche

¹⁾ Clinique des nouveaux-nés, Paris, 1877. p. 116.

Wochen lang im starren Zustande und im höchsten Grade abgezehrt auf meiner Klinik lagen, dabei noch im Stande waren, etwas zu saugen oder aus dem Löffel Milch zu sich zu nehmen, und schliesslich unter stetem Sinken der Temperatur bis auf 30,0 resp. 28,5° C. starben. Bei der Section wurden Gehirn und Rückenmark, auf die wir unsere Untersuchung speciell richteten, absolut normal gefunden, während die Hautdecken die Erscheinungen des Sclerems darboten. In anderen Fällen fand ich dasselbe nicht so allgemein verbreitet, sondern auf die Gegend der Waden, der Adductoren des Oberschenkels, der Nates, der Wangen oder auch der Vorder- und Oberarme beschränkt, wobei nicht nur die aufgelegte Hand, sondern auch der in die Mundhöhle eingeführte Finger die Abnahme der Temperatur constatirte. Fast alle von mir beobachteten Fälle waren dabei mehr oder weniger icterisch.

Die von Parrot gefundenen Sectionsresultate sind folgende: starke Atrophie und Verdichtung der Haut und des Rete Malpighi, dessen Zellen kaum sichtbar sind und eine compacte Masse mit undeutlichen Contouren bilden. Im Unterhautfettgewebe sind die Bindegewebsstränge zahlreicher und dicker, das Fett ist beträchtlich geschwunden, die Fettzellen selbst sind verkleinert und lassen ihren Kern deutlich erkennen; ein grosser Theil der Fettzellen ist, wie bei jeder Atrophie, ihres Fettinhaltes fast oder gänzlich beraubt und zu eiförmigen Zellen geschrumpft, welche Aehnlichkeit mit den Epidermiszellen des Rete Malpighi haben. Die Blutgefässe, besonders die der Hautpapillen, sind dergestalt verengt, dass man ihr Lumen nicht unterscheiden kann.

Es handelt sich also nach Parrot um eine Vertrocknung der Haut, Verdichtung ihrer Schichten und Atrophie des Fettzellgewebes, und ganz ähnliche Resultate ergab die anatomische Untersuchung der Haut in einzelnen in meiner Klinik beobachteten Fällen.

2) Ein gänzlich verschiedenes Bild bietet die zweite Form, welche das Oedem der Neugeborenen darstellt. Während beim Sclerem die atrophische starre Haut fest an den unterliegenden Theilen haftet, findet beim Oedem gerade das Gegentheil statt, indem sie durch ödematöse Infiltration des subcutanen Bindegewebes abgehoben und ausgedehnt wird. Wir finden hier alle klinischen Erscheinungen des Oedems, wie sie in jedem Lebensalter vorkommen. Am häufigsten verbreitet sich die Anschwellung von den Unterschenkeln aus über die untere Körperhälfte, den Penis, das Scrotum oder die äusseren Schamlippen, wobei die Waden zuweilen früher als die Füsse befallen werden. Nicht selten nehmen auch der Rumpf, die oberen Extremitäten und die Wangen Theil, oder die Anschwellung tritt nur partiell auf den Hand- oder Fussrücken

auf. Alle vom Oedem befallenen Theile fühlen sich, je nach dem Grade der Infiltration und der dadurch bewirkten Spannung der Haut, teigig oder hart an. Bei hohen Graden können also die betreffenden Theile sehr hart erscheinen und dem Fingerdruck wenig oder gar nicht nachgeben, gerade wie bei hochgradigen Oedemen des späteren Lebensalters. Die Haut ist dann gewöhnlich glänzend, während sie bei geringeren Graden des Oedems matt und meistens röthlich oder gelblich, zuweilen auch hie und da bläulich marmorirt erscheint. Bei sehr starker Spannung der Haut kann auch hier eine gewisse Starre der Glieder und der Gesichtszüge mit Erschwerung der Beweglichkeit eintreten, die aber ebensowenig, wie die Resistenz der Haut, jemals den Grad von Härte, wie beim Sclerem, erreicht. Die Körpertemperatur pflegt auch beim Oedem mehr oder weniger, ja bei ungünstigem Ausgang auf 30° C. oder noch weiter herunterzugehen. Bei der Section findet man Infiltration des subcutanen Bindegewebes mit seröser gelblicher Flüssigkeit, während das Fett zu einer gelbröthlichen oder bräunlichen körnigen Masse verdichtet erscheint, und so ist denn auch das anatomische Bild grundverschieden vom Sclerem, wo beim Einschnneiden der Hautdecken nicht ein Tropfen Flüssigkeit ausfliesst und das Fettgewebe bis auf wenige Rudimente verkümmert ist.

Trotz aller dieser Verschiedenheiten bestehen doch zwischen beiden Formen gewisse Aehnlichkeiten, welche aber nicht die Hautaffection, sondern die begleitenden Erscheinungen betreffen. Gemeinsam ist beiden der mehr und mehr zunehmende Schwächezustand, die Kleinheit des Pulses, das Schwinden des zweiten Herztons, ganz besonders das Sinken der Temperatur, von welchem schon oben die Rede war. Ich selbst habe $28,5^{\circ}$ in der Achselhöhle, Andere haben schliesslich nur 22° gemessen. Aeussere Wärme bewirkt unter diesen Umständen entweder keine oder nur eine ganz vorübergehende Erwärmung. Die Stimme wird schwach und wimmernd, der Athem langsam, unterbrochen, oder auch häufig, oberflächlich und stöhnend in Folge einer complicirenden Pneumonie, welche unter diesen Umständen die gesunkene Temperatur in der Regel nicht mehr in die Höhe zu treiben vermag. Die Kinder liegen meistens in einem apathischen, somnolenten Zustande, und manche zeigen schliesslich partielle oder allgemeine Zuckungen. Viele leiden auch an mehr oder minder bedeutenden Durchfällen, welche den Schwächezustand erheblich fördern. Je nach dem Vorwiegen dieser oder jener Erscheinungen wird man auch in der Leiche verschiedene Complicationen antreffen, vor allem Bronchitis, Pneumonie, mehr oder weniger ausgebreitete Lungenatelektase, Pleuritis, Enteritis in verschiedenen Gra-

VERLAG

den, Hyperämie und kleine Hämorrhagien der Hirnhäute und anderer Theile. In einem meiner Fälle wurde Gastritis haemorrhagica gefunden. Dass noch ausserdem eine Anzahl anderer Complicationen, z. B. Icterus, Krankheiten des Nabels, pyämisch-puerperale Zustände u. a. stattfinden können, begreift sich leicht, wenn man das Lebensalter der kleinen Patienten bedenkt.

Müssen wir nun die erste, vor 100 Jahren von Denman und Underwood beschriebene und nunmehr durch Parrot wieder in ihre Rechte eingesetzte Form, das eigentliche Sclerem, als eine (in Folge allgemeiner hochgradiger Atrophie eintretende?) Vertrocknung der Haut und des Fettgewebes betrachten, so kann die Pathogenese des Oedema neonatorum eine ebenso verschiedene sein, wie diejenige des Oedems der späteren Lebensalter. In einem Theil der Fälle ist, wie oben (S. 43) erwähnt wurde, ein vorausgegangenes Erysipelas neonatorum die Ursache des Oedems, und nur auf diese Fälle passen die von einigen Autoren geschilderten dunklen Röthungen der Genitalgegend oder anderer Hautpartien, die hie und da gefundenen eiterigen Infiltrationen des Bindegewebes und die partiellen Nekrosen. In einem anderen Theil der Fälle ist das Oedem als Product einer hochgradigen Herzschwäche, einer foetalen Myocarditis¹⁾, oder einer ausgedehnten Lungenatelektase zu betrachten, in deren Folge Stauung im Körpervenen-system und seröse Transsudation zu Stande kommt. Mitunter liegt auch ein nephritischer Process dem Oedem zu Grunde, wofür schon Elsässer²⁾ Beispiele anführte. Ich selbst beobachtete folgenden Fall:

Kind von 4 Wochen, aufgenommen am 24. März 1874. Intertrigo in allen Hautfalten, starkes pralles Oedem des Gesichts und aller Extremitäten. Puls 136. Temperatur 36.5. Der mühsam erhaltene Urin ist trübe, albuminös und äusserst sparsam. Am 27. starke Dyspnoe, Cyanose. Puls 144—160. Temp. 38.4. Respirationsorgane anscheinend intact. Tod am 29. Die Section ergab Nephritis parenchymatosa, Hydrops der Pleura, des Pericardium und Peritoneum, kleine Hämorrhagien auf dem serösen Ueberzug des Herzens, Verdichtung des linken Unterlappens.

Sie sehen, dass dem Sclerem und Oedem der Neugeborenen wenigstens ein pathogenetisches Moment gemeinsam zukommt, eine hochgradige Schwäche, mag sie nun eine angeborene oder durch gleich nach der Geburt einwirkende Ursachen erworbene sein. Mit der herabgesetzten Energie des Herzmuskels, der bisweilen fettig entartet gefunden wurde,

¹⁾ Dahin gehört z. B. der von Demme (19. Jahresbericht, S. 75) als „Sclerom“ beschriebene Fall.

²⁾ Archiv f. physiol. Heilk. XI. 3. 1852.

dem gestörten Blutlauf, der schwachen Respiration, der Atelektase des Lungengewebes und der Störung des nothwendigen Stoffwechsels hängt das enorme Sinken der Temperatur zusammen, welches vielleicht jene eigenthümliche, dem festen Hammeltalg ähnliche Veränderung des subcutanen Fettgewebes herbeiführt, die man bei nicht sehr abgezehrten Kindern mitunter antrifft. Es scheint mir keineswegs nothwendig, deshalb, wie Einige wollen, eine eigene Abart der Krankheit als „Verhärtung des Fettgewebes“ aufzustellen.

Aus der eben erörterten Pathogenese ergibt sich, dass Sie das Sclerem ausschliesslich, aber auch das Oedem vorzugsweise bei Kindern beobachten werden, welche zu früh geboren worden sind, oder welche von vornherein den ungünstigsten Lebensbedingungen, der Kälte, schlechter Luft und elender Nahrung ausgesetzt sind. Daher sind besonders die unehelichen Findelkinder, zumal während der kalten Jahreszeit, diesen Zuständen unterworfen, während die Privatpraxis, und selbst die poliklinische, weit seltener Gelegenheit zur Beobachtung derselben bieten. Alle anderen angeführten Ursachen sind hypothetisch. Bei der Gemeinsamkeit gewisser ätiologischer Verhältnisse, die einerseits Sclerem, andererseits Stauungsödem hervorbringen können, ist es verständlich, dass auch Fälle vorkommen können, in welchen beide Formen gleichzeitig oder wenigstens successiv in einem und demselben Individuum auftreten, eine Thatsache, welche die bei den meisten Autoren herrschende Verwirrung noch gesteigert hat. Parrot beschreibt ein lehrreiches Beispiel dieser Art. Das zuerst nur ein partielles Oedem darbietende neugeborene Kind wird unter dem Einfluss der Atrophie durch Resorption des Oedems immer magerer, und während noch am Oberkörper ödematöse Schwellung sichtbar ist, beginnt an den unteren Extremitäten und am Rücken schon das eigentliche Sclerem.

Nach Allem, was ich Ihnen über das letztere gesagt, werden Sie wohl die Unheilbarkeit desselben ermessen können. Die Kinder gehen im äussersten Collaps zu Grunde, nicht immer schnell, da ich selbst zwei solcher Individuen 2—3 Wochen lang auf meiner Klinik beobachten konnte. Etwas günstiger gestaltet sich die Prognose des Oedems, wenn eben die Ursache noch heilbar ist. So stellt sich das Oedem nach Erysipelas im Ganzen als das günstigste dar, obwohl auch hier Todesfälle nicht selten sind. Durchweg schlimm gestaltet sich die Prognose aller passiven Oedeme, welche als der Ausdruck hochgradiger Herzschwäche, einer Lungenatelektase oder Nephritis betrachtet werden müssen. In allen diesen Fällen gehören Heilungen zu den Ausnahmen, und die Behan-

del auf diätetische und hygie-

nische Maassregeln beschränken. Dass für eine gute Amme Sorge zu tragen ist und das Kind, wenn es nicht mehr saugen kann, mit der abgezogenen Ammen- oder guter Kuhmilch ernährt werden muss, ist eine Hauptbedingung, welcher sich die Sorge für künstliche Erwärmung des erkaltenden Körpers anschliesst, Einhüllungen des Körpers in Wolle, Frottirungen mit erwärmtem Flanell, Wärmflaschen, warme aromatische Bäder (Camillen, Calmus). Im Moskauer Findelhause bedient man sich zu solchen Zwecken metallischer Wiegen mit doppelten Wänden, die mit warmem Wasser gefüllt werden¹⁾. Innerlich mag man versuchen, die sinkende Energie des Herzens durch kleine Gaben von Wein (10—15 Tropfen Tokayerwein stündlich) zu erhalten, wird aber von allen diesen Maassregeln kaum einen Erfolg erwarten dürfen. —

Die Verwirrung, welche in den Anschauungen über die „Verhärtung und das Oedem des Zellgewebes“ bis auf die neueste Zeit sich geltend machte, wurde noch erheblich durch Bouchut gesteigert, welcher eine bei Erwachsenen und älteren Kindern zuweilen beobachtete Krankheit, die Sclerodermie, mit dem Sclerem der Neugeborenen in Beziehung brachte. Die Sclerodermie hat indess mit unserem Sclerem nichts gemein und ist in ihrem Gesamtbilde und Verlauf so verschieden von demselben, dass man nicht begreift, wie der Irrthum Bouchut's noch Nachfolger haben konnte. Ich muss Sie in Betreff dieser Krankheit auf die Werke über Dermatologie verweisen. Auch bei Kindern ist sie wiederholt, theilweise mit glücklichem Ausgang, beobachtet worden²⁾.

Eine dritte Hautaffection der Neugeborenen, der

Pemphigus neonatorum,

bietet in Bezug auf Zahl, Form, Sitz und Füllung der Blasen sehr mannigfache Abweichungen dar, doch halte ich es vom ärztlichen Standpunkt für ausreichend, zwei Hauptformen zu unterscheiden, den einfachen (acuten) und den cachektischen Pemphigus.

Die erste Form, den Pemphigus simplex s. acutus will ich Ihnen zunächst durch einige Beispiele aus meiner Praxis veranschaulichen.

Das Kind eines Arztes, gesund geboren, im März 1873 von mir beobachtet, bekam vom 9. Lebenstage an einen Pemphigusauschlag, der sich successiv, doch ohne bestimmte Ordnung, am Halse, im Nacken, am Rumpf und an den Extremitäten ent-

¹⁾ Clementowsky, Oesterr. Jahrb. f. Päd. 1873. I. S. 7.

²⁾ Cruse, Oesterr. Zeitschr. f. Päd. 1876. II. S. 189. — Jahrb. f. Kinderheilkunde. XI. 1877. S. 318. — Ebendas. XIII. 1876. S. 36. — Silbermann, Jahrb. f. Kinderheilk. XV. 1880.

wickelte. Nur die Hände und Füsse blieben verschont. Die Blasen erreichten die Grösse eines Zweimarkstücks, waren aber theilweise nur erbsen- bis haselnussgross, halbkugelig, ziemlich prall mit gelblichem Serum gefüllt und standen an einigen Stellen dichter, an anderen durch grössere Intervalle getrennt. Ihre Gesamtzahl betrug wohl 30 bis 40. Die dazwischen liegende Haut zeigte eine lebhaft Röthe. Im Laufe der nächsten Tage trübte sich der Inhalt, doch nicht in allen Blasen. Die Bildung derselben dauerte im Ganzen 12 Tage, während welcher das Kind, abgesehen von einem mässigen Trachealcatarrh, sich vollkommen wohl befand. Alle Functionen waren normal und die Temperatur der Haut, die übrigens nicht gemessen wurde, schien kaum erhöht zu sein. Nachdem schon viele Blasen theils geplatzt, theils zu dünnen Krusten eingetrocknet waren, hörte am 12. Tage die Neubildung derselben auf, die rothe Haut erblasste, und nach einer Woche waren von dem ganzen Leiden nur rothe überhäutete, von einem weisslichen Epidermisring umgebene Flecken übrig. Das Kind blieb seitdem von jedem Rückfall verschont.

Ein 14 Tage altes Kind, zu welchem ich am 8. Januar 1874 gerufen wurde, normal geboren, dessen Vater vor 12 Jahren einen Schanker gehabt hatte, seitdem aber durchaus gesund geblieben war, bekam am 9. Tage nach der Geburt inmitten eines völligen Wohlbefindens plötzlich Pemphigus. Unter leichter Wärmeerhöhung brachen successiv am ganzen Körper Blasen hervor, welche von der Grösse eines halben Markstücks bis zu der eines Thalers und darüber variirten, halbkugelig, durchsichtig gelblich und bald mehr, bald weniger prall gefüllt waren. Auch das Gesicht blieb nicht verschont, und besonders auf der Stirn confluirten die benachbarten Blasen zu ganz colossalen Erhebungen der Epidermis. Die Haut des Körpers erschien stark geröthet. Fusssohlen und Handflächen blieben auch hier verschont, nur in der linken Palma bildete sich eine Blase. Dabei ungestörtes Wohlbefinden: Mundschleimhaut frei; Saugen ungehindert. Die Blasenbildung, die in successiven Schüben erfolgte, dauerte etwa 10 Tage, und die Abheilung erfolgte wie im ersten Fall, so dass nach mehreren Tagen dünne trockne, von einem Epidermisring umgebene Schorfe die Stellen der Blase bezeichneten, nach deren Abblätterung die Haut noch längere Zeit geröthet blieb. Syphilitische Erscheinungen sind bei diesem Kinde in der Folge nie beobachtet worden.

Bei einem 3wöchentlichen Kinde, beobachtet in der Poliklinik im Juli 1875, erreichten die zahlreichen Blasen nur die Grösse eines halben Markstücks; viele blieben bedeutend kleiner, kaum erbsengross, und auf der gerötheten Haut schossen hie und da auch kleinere Bläschen auf. Auch hier völlige Euphorie und Heilung binnen 14 Tagen.

Bei einem 14tägigen Knaben, in der Poliklinik vorgestellt am 18. März 1873, war ebenfalls der ganze Körper mit zahlreichen Pemphigusblasen bedeckt, die zum Theil einen trüben eiterähnlichen Inhalt zeigten. Ganz besonders grosse Blasen hatten sich auf der behaarten Kopfhaut entwickelt. Inguinaldrüsen etwas angeschwollen, sonst völlige Euphorie. Heilung.

Ich glaube, diese Beispiele werden genügen, um Ihnen das Bild und den Verlauf der Krankheit der Neugeborenen klar zu machen, da es hier nicht auf eine Beschreibung und Deutung derselben ankommen lässt. Sie finden hier eine Beschreibung der Krankheit bei gesunden Kindern in der

zweiten Lebenswoche, mitunter schon vom zweiten Lebenstage an, einen acuten Verlauf in etwa 14 Tagen und günstigen Ausgang. Nur selten beobachtete ich eine Theilnahme der Mundschleimhaut, z. B. bei einem 2tägigen Kinde ausgedehnte Blasenbildung auf der Schleimhaut der Lippen und des harten Gaumens, deren Epithel in Form grosser Fetzen von dem blutenden Corium abgehoben erschien.

Einzig in seiner Art war der Fall eines Kindes zweier taubstummer Personen, welches übrigens wohl gebildet mit grossen sanguinolenten Pemphigusblasen auf den Lippen und der Zunge zur Welt kam, am übrigen Körper aber nur vereinzelte Blasen darbot. So lange ich das Kind beobachtete (etwa $1\frac{1}{2}$ Jahre) dauerten diese Eruptionen, besonders auf der Zunge und am Gaumen, fort, wobei aber die Intervalle immer länger wurden, und das Kind vortrefflich gedieh. Also ein Fall von Pemphigus congenitus, der noch dadurch an Interesse gewinnt, dass der Bruder des Vaters an chronischem Pemphigus leiden sollte.

Mehr wie einmal liessen mich die grosse Zahl der Blasen und die Röthe der Haut, zumal in so zartem Alter, fürchten, dass es hier zu ähnlichen Complicationen kommen könne, wie bei ausgedehnten Verbrennungen der Haut — aber meine Befürchtungen waren nur selten gerechtfertigt. Fast alle diese Kinder genasen. Abgesehen von einer heftigen Unruhe und einem starken Jucken im Stadium der Abheilung, welches man deutlich an den Bewegungen der Kinder erkannte, boten dieselben keine krankhaften Erscheinungen dar. Fieber ist nicht constant, erreicht aber bisweilen 40° . Der glückliche Ausgang ist jedoch keineswegs constant. Zufällige Complicationen mit entzündlichen Zuständen innerer Organe, Convulsionen, plötzlicher Collaps, wie bei starken Verbrennungen, also vorzugsweise bei sehr ausgedehnter, mehr als den dritten Theil der Hautoberfläche einnehmender Blasenbildung, oder eine auf die Krankheit folgende Furunculosis sind wiederholt als Todesursache beobachtet worden. Als wichtige Thatsache hebe ich hervor, dass in dieser Form die Fusssohlen und Handteller entweder gänzlich oder beinahe frei bleiben oder, wie ich es ein paar Mal erlebte, Blasen von enormer Ausdehnung, welche die Hälfte der Sohle oder der Vola einnehmen, darbieten, ganz verschieden von den kleinen, schlaffen, eiterigen Blasen des Pemphigus syphiliticus. In einzelnen Fällen blieb auch die Gesichts- und Kopfhaut von Ausschlag verschont.

Die ursächlichen Verhältnisse sind dunkel. Die Krankheit wird in Entbindungsanstalten bisweilen in endemischer Form beobachtet. Dahin gehört z. B. die von Ahlfeld¹⁾ in Leipzig beobachtete Endemie,

¹⁾ Arch. f. Gynäcol. V. Bd. I. S. 150.

welche binnen zwei Monaten 25 Kinder von ganz verschiedener Körperconstitution, die fast alle von gesunden Müttern geboren waren, zwischen dem 2. und 14. Tage nach der Geburt befiel. Auch hier blieben Handteller und Fusssohlen immer verschont, während die Finger bisweilen stark afficirt wurden. Ahlfeld spricht sich für die contagiöse oder wenigstens miasmatische Natur der Krankheit aus, ohne indess stricte Beweise beibringen zu können. Koch¹⁾ nimmt eine Uebertragung des Contagiums durch die Hebamme an, weil er im Zeitraum von drei Monaten 8 Fälle des Pemphigus beobachtete, welche sämmtlich aus der Praxis einer und derselben Hebamme stammten, und ergänzt diese Beobachtungen durch einen späteren Bericht²⁾, in welchem wiederum 23 Fälle von Pemphigus aus der Praxis derselben Hebamme angeführt werden, während unter 200 Neugeborenen, die von anderen Hebammen gepflegt wurden, kein einziger Fall vorkam. Aehnliche Erfahrungen machten Palmer, Zechmeister³⁾ und Nesemann⁴⁾. Einige Autoren beobachteten auch den Uebergang des Ausschlags auf Erwachsene, und Koch führt an, dass es ihm gelungen sei, „neben vielen negativen Resultaten“ einmal durch Ueberimpfung des Blaseninhalts auf seinen Arm nach etwa 60 Stunden eine Blase zu produciren. Auch Vidal und Blomberg⁵⁾ berichten einige gelungene Impfversuche. Die von Moldenhauer⁶⁾ beschriebene Epidemie in Leipzig und Umgegend (dieselbe, welche Ahlfeld beobachtete) erlosch nach strenger Isolirung der Erkrankten. Ueber die Art des angenommenen Contagiums weiss indess Niemand etwas zu sagen; insbesondere konnten Pilze oder Sporen im Blaseninhalt bisher nicht sicher nachgewiesen werden⁷⁾.

Die epidemische oder endemische Ausbreitung des Pemphigus neonatorum, wie sie von den genannten Autoren und schon früher von Hervieux, Abegg, Olshausen, Klemm⁸⁾ u. A. beschrieben wurde, ist mir in meinem Wirkungskreise noch nicht begegnet. Ich hatte es immer nur mit sporadischen Fällen zu thun und kann versichern, dass in keinem derselben eine Uebertragung der Krankheit von dem

¹⁾ Jahrb. f. Kinderheilk. 1873. S. 413.

²⁾ Ebendas. 1875. S. 425.

³⁾ Württemb. med. Correspondenzbl. No. 40. 1880. — Münchener med. Wochenschrift. 1887. No. 38.

⁴⁾ Zeitschr. f. Med.-Beamte. April u. Mai 1889.

⁵⁾ Gaz. méd. No. 29. 1876. — Jahrb. f. Kinderheilk. XXII. S. 248.

⁶⁾ Arch. f. Gynäcol. VI. 1874. S. 369.

⁷⁾ Cf. Ziehl, Wiener med. Wochenschr. 1883. No. 51. — Colrat, Revue de méd. 1884. No. 12.

⁸⁾ Oesterr. Jahrb. f. Päd. 1872. II. Anal. p. 205.

Kinde auf das Wartepersonal oder die Umgebung stattgefunden hat. Diese Beobachtung haben sicher auch viele Andere gemacht, und man hat daher ausser der infectiösen noch andere Ursachen zu ergründen versucht. So bringt Bohn¹⁾ die meistens in der zweiten Hälfte der ersten Lebenswoche entstehende Krankheit mit der Exfoliation der Epidermis, welche um den dritten Tag zu beginnen pflegt und durchschnittlich mit dem Schluss der ersten Woche beendet ist, in Beziehung. Er glaubt, dass während dieser Zeit jede Reizung der Haut, z. B. schon durch Kleidungsstücke, besonders aber durch Bäder, im Stande sei, die physiologische Action in eine pathologische in Form von Blasenbildung umzuwandeln, und warnt mit Recht vor der Abschätzung der Badetemperatur mittelst der Hand ohne Zuhilfenahme des Thermometers. Bohn beruft sich auf einen Fall von Pemphigus, der auf diese Weise durch Bäder von 31°, welche eine des Temperatursinns beraubte Hebamme auf 28° taxirt hatte, entstanden war und nach der Einführung kühlerer Bäder schnell aufhörte. In ähnlicher Weise spricht sich Dohrn²⁾ aus und schreibt der Haut der Neugeborenen die Eigenschaft zu, auf mechanische, chemische oder thermische Reize mit der Eruption von Blasen zu antworten. Der nur sehr vereinzelt beobachtete Uebergang auf die Umgebung, und die kleine Zahl scheinbar gelungener Impfversuche dürften also nicht ausreichen, um die infectiöse Natur des Pemphigus neonatorum sicher zu stellen.

Die Behandlung ist äusserst einfach. Ich beschränke mich auf laue Bäder (26—27°) mit Zusatz von Kleie oder Leim, und halte den hie und da empfohlenen Zusatz von Sublimat für überflüssig.

Der Pemphigus cachecticus unterscheidet sich von dem einfachen acuten besonders dadurch, dass er mit Vorliebe die dünnen Hautstellen, Hals-, Achsel- und Leistengegenden, besonders aber die Fusssohlen und Handflächen befällt, welche, wie wir oben sahen, von jenem fast immer verschont bleiben. Bei einem 8 Tage alten Kinde war auch die Nasenspitze der Sitz einer solchen Blase. Die auf einer lividen Macula sich erhebenden Blasen sind meistens nur halb gefüllt, schlaff und übersteigen fast niemals den Umfang einer Erbse oder einer Haselnuss. Dabei erscheint ihr Inhalt minder klar, purulent oder etwas blutig gefärbt. Im Allgemeinen pflegt auch die Zahl der Blasen eine geringere zu sein. Neugeborene bringen bisweilen die Spuren dieses Ausschlags, der sie schon während des Foetallebens betreffen, in Gestalt geplatzter Blasen

¹⁾ Journ. de Kermener, 1876, IX, S. 34.

²⁾ Arch. f. Gynäcol. IX, S. 3.

oder daraus hervorgegangener oberflächlicher Ulcerationen mit auf die Welt, was dann zur Annahme einer hereditären Syphilis Anlass zu geben pflegt.

In der That kann diese Ausschlagsform als eins der frühzeitigsten Symptome des Lues gelten, und ich selbst besitze unzweifelhafte Fälle, welche diesen Zusammenhang beweisen.

Bei einem Kinde von 6 Monaten hatte die Blasenbildung gleich nach der Geburt begonnen und in den letzten Monaten dergestalt zugenommen, dass nunmehr an vielen Stellen des Körpers, auch im Gesicht und am Hinterkopfe theils frische Blasen, theils Excoriationen und Schorfe sichtbar waren.

Die schmutzige Hautfarbe, die chronische Rhinitis, schliesslich breite Condylome um den Anus gaben den Beweis, dass es sich hier um Syphilis handelte.

Ein 6 Tage altes Mädchen, aufgenommen am 15. April 1879, sehr atrophisch, zeigte Pemphigusblasen am ganzen Körper, besonders reichlich in den Fusssohlen und Handflächen, auch unter den Nägeln. Dabei Rhinitis, Schorfbildung an den Nasenlöchern und Lippen, Axillar- und Inguinaldrüsen geschwollen. Section. Osteochondritis syphilitica universalis, mehrfache kleine Abscesse in der Thymus.

Mädchen von 14 Tagen, schlecht genährt (13. Dec. 1881). Volae und Plantae mit frischen trüben Blasen und runden Excoriationen, die von einem Epidermisring umsäumt waren (geplatzten Blasen), bedeckt; einzelne auch auf dem Hand- und Fussrücken, an den Fingern und Zehen. Dabei Rhinitis, Intertrigo der Aftergegend.

Kind von 3 Wochen mit Coryza, Roseola und Pemphigus der Handflächen und Fusssohlen, der schon 6 Tage nach der Geburt entstanden war.

Soll man nun diese Blasenbildung, welche sich auch durch einen unbegrenzten chronischen Verlauf von der ersten Form unterscheidet, durchweg für ein Anzeichen von Lues betrachten, oder mit Caillaud¹⁾ nur als den Ausdruck einer tief wurzelnden Cachexie, welche man bei den Kindern der Armen, zumal atrophischen und lebensschwachen, so häufig beobachtet? Ich bekenne offen, dass ich diese Anschauung früher getheilt, nach neueren vielfachen Erfahrungen aber verlassen habe. In allen von mir in den letzten Jahren untersuchten Fällen dieses Pemphigus handelte es sich um Syphilis, deren specifische Behandlung aber bei dem elenden Zustande der Kinder nur ausnahmsweise den Tod abzuwenden vermag.

Aphthen des Gaumens.

An einer früheren Stelle (S. 15) machte ich Sie auf milienartige Knötchen der Gaumenschleimhaut aufmerksam, welche bei vielen Neugeborenen in den ersten 4–6 Wochen des Lebens angetroffen werden. Sehr häufig finden Sie nun, wenn Sie die Rachenhöhle nach der nicht immer leichten Niederdrückung der Zunge untersuchen, auf jeder Seite

¹⁾ Traité prat. des maladies de la peau chez les enfants. Paris, 1859.

des Gaumengewölbes, gerade im Niveau der Apophysis pterygoidea und unmittelbar hinter dem Arcus alveolaris des Oberkiefers, wo der Knochen durch die dünne Schleimhaut durchschimmert, eine runde oder ovale weissgelbliche, von einem rothen Saum umgebene Scheibe, meist ganz symmetrisch auf beiden Seiten, zuweilen auf einer Seite etwas grösser als auf der anderen, hie und da auch von semmelförmiger Gestalt, die dann offenbar durch Confluenz zweier Plaques entstanden ist. Der grösste Durchmesser derselben übertrifft nur selten einen Centimeter. Man findet diese „Plaques“, welche bei Berührung mit dem Spatel leicht bluten, sehr oft bei ganz gesunden Kindern. Allmählig verlieren sie ihre graugelbliche Farbe, werden roth und verschwinden, ohne eine Spur zu hinterlassen. Nur bei atrophischen und cachektischen Kindern sah ich sie bisweilen an Umfang und Tiefe zunehmen und in wirkliche Ulcerationen übergehen, die bis auf den Knochen dringen können. In solchen Fällen sieht man oft gleichzeitig die Mund- und Gaumenschleimhaut mit Soor bedeckt, und die Kinder gehen in Folge ihres Allgemeinleidens oder eintretender Complicationen zu Grunde.

Diese symmetrischen „Plaques“ oder „Aphthen“ waren zwar schon früher, besonders von französischen Kinderärzten erwähnt worden, dann aber in Vergessenheit gerathen, welcher sie erst Bednar¹⁾ wieder entriess. Vor allem halten Sie fest, dass dieselben mit der Syphilis absolut nichts zu schaffen haben: ich würde dies nicht erwähnen, wenn mir nicht immer noch Fälle vorkämen, in denen Aerzte, welche diese Dinge nicht kennen, eine solche Diagnose gestellt hatten. Vielmehr war ich immer der Ansicht, die jetzt auch von Anderen getheilt wird, dass diese „Aphthen“ durch einen mechanischen Act, nämlich durch den Druck und die Reibung, welche die Zunge beim Saugen, sei es nun aus der Warze oder aus der Milchflasche, auf die an jenen Stellen sehr dünne Schleimhaut ausübt, zu Stande kommen. Nach Parrot²⁾ handelt es sich hier zunächst um Lockerung des Epithels und Kernwucherung in der Schleimhaut mit Anschwellung derselben, weiterhin um Abstossung des ersteren und Bildung einer seichten Erosion. Es ist nicht richtig, wenn man die Aphthen aus einer Ulceration der früher erwähnten milienartigen Knötchen am Gaumen hervorgehen liess, welche fast immer nur in der Raphe und ihrer nächsten Umgebung sitzen, während die Aphthen gerade die Seitentheile des Gaumens einnehmen. Allerdings kommen auch in der Raphe bisweilen oberflächliche oder tiefer dringende Ulce-

¹⁾ Die Krankh. d. Neugeb. u. Säuglinge. Wien, 1850. I. S. 105.

²⁾ Parrot, l. c. p. 207.

rationen vor, deren Entstehung aus jenen Knötchen als möglich gedacht werden kann. Aber die in der Raphe auftretenden Geschwüre sind überhaupt viel seltener, und mit relativ wenigen Ausnahmen, die in jeder Beziehung ganz wie unsere Aphthen aussahen, zuweilen aber eine mehr in die Länge gezogene Form hatten, fand ich dieselben besonders bei atrophischen Kindern, bei denen am Gaumengewölbe überhaupt scharf abgeschnittene rundliche, weissgelbe oder graue Ulcera vorkommen, welche hie und da den unterliegenden Knochen blosslegen. Die Ansicht von Parrot, dass alle ausserhalb der Raphe vorkommenden Ulcerationen syphilitischer Natur seien, kann ich nicht theilen. Ich sah z. B. bei einem 6 Wochen alten Kinde, welches im höchsten Grade der Atrophie zu Grunde ging, ohne ein einziges Zeichen von Lues darzubieten, das ganze Gaumengewölbe mit solchen Ulcerationen besetzt, während gleichzeitig im Munde und am Gaumen reichliche Soorbildung stattfand. Die ursprünglich gelb- und grauweiss aussehenden Geschwüre wurden schliesslich braun gefärbt, und bei einzelnen traf die Sonde den entblössten Knochen.

Die Gaumenaphthen erfordern als eine sehr häufige „decubitale“-Erscheinung nur dann eine Behandlung, wenn sie sich unter dem Einfluss schlechter Ernährung vergrössern und vertiefen. In diesem Fall pflege ich dieselben mit einer Auflösung von Zincum sulphuricum (1:10) oder Argent. nitr. (1:15) zu bepinseln. Jenseits der ersten 3 Monate habe ich die Aphthen nur 3mal beobachtet, und zwar bei Kindern von resp. 5, 9 und 12 Monaten, wo sie wahrscheinlich durch zu starkes Reiben der betreffenden Gaumenstellen beim Reinigen des Mundes hervorgerufen waren; auch führt Parrot (l. c. p. 97) den Fall eines 2 $\frac{1}{2}$ jährigen, von den Masern befallenen Kindes an, welches neben anderen Erosionen und Aphthen in der Mundhöhle zwei wohl charakterisirte Plaques am Gaumen darbot.

Wenn auch die Ansicht Epstein's¹⁾ und Fischl's²⁾, dass viele Mundaffectionen Neugeborener (Stomatitis, Plaques, Ulcerationen), selbst die Bednar'schen Aphthen (s. S. 59), die Folge mechanischer Insulte bei dem häufigen Reinigen des Mundes seien, vielleicht zu weitgehend ist, so wird man doch gut thun, die angerathene Vorsicht bei der Reinigung zu beobachten. In einigen Fällen konnte ich in der That in Folge starken Abreibens der Gaumenplaques eine ungewöhnliche Ausdehnung derselben beobachten. Es kann dadurch ein Krankheitsbild entstehen, welches mit einem diphtheritischen Belag Aehnlichkeit hat.

¹⁾ Prager med. Wochenschr. 1884. Nr. 18.

²⁾ Ibid. 1886. Nr. 41.

Dies geschah z. B. bei zwei in den ersten Lebenswochen stehenden Kindern, bei denen ursprünglich zwei Plaques an den Seiten des Gaumens bestanden und sich allmählig dergestalt ausgebreitet hatten, dass sie schliesslich mit einander confluirten, und der ganze hintere Theil des Gaumengewölbes von einer zusammenhängenden, gelblich grauen Schicht überzogen war, welche mit einer scharfen Linie oberhalb der Uvula abschnitt. Diese selbst und die Mandeln waren indess normal, und dieser Umstand, wie die geschilderte Entwicklung, war für mich hinreichend, die in dem einen Fall gestellte Diagnose „Diphtheritis“ zu entkräften. In der That verschwand die ganze Affection innerhalb 10 Tagen, ohne einen Substanzverlust zu hinterlassen. —

Ich schliesse die Betrachtung der Krankheiten, welche Neugeborene ausschliesslich oder vorzugsweise befallen, mit einigen Bemerkungen über die

Melaena neonatorum,

eine im Allgemeinen seltene Affection, welche ich selbst nur in zehn Fällen zu beobachten Gelegenheit hatte. Dieselbe charakterisirt sich durch Blutungen aus dem Magen und Darmkanal, welche in der Regel zwischen dem ersten und siebenten Tage nach der Geburt, selten später eintreten und oft einen tödtlichen Ausgang nehmen. Mitunter findet nur wiederholtes Erbrechen dunklen Blutes statt, worauf trotz anfänglicher starker Erschöpfung die Kinder sich allmählig wieder erholen. In anderen Fällen aber kehrt das Blutbrechen häufiger wieder, und es treten auch schwärzliche Blutentleerungen aus dem After hinzu, welche die Windeln durchtränken. Zuweilen fehlt auch das Blutbrechen gänzlich und es kommt nur zu rasch aufeinanderfolgenden blutigen Stühlen, die Anfangs noch Meconium oder Koth enthalten, später aber aus reinem flüssigen und coagulirten Blut bestehen. Andere krankhafte Erscheinungen können vollständig fehlen, und die Untersuchung des Unterleibs ergiebt nichts Abnormes. In den meisten Fällen tritt schon binnen 24—48 Stunden in Folge der wiederholten massenhaften Blutungen tödtliche Blässe, Kühle der Haut, Schwinden des Pulses und der Tod ein; nur der kleinere Theil der Fälle erholt sich wieder, nachdem die Blutung aufgehört hat. Die Mortalität schwankt bei den verschiedenen Autoren zwischen 35 und 60 pCt.

Die Ansichten über die Entstehungsweise dieses gefährlichen Krankheitszustandes sind je nach den pathologisch-anatomischen Befunden, welche demselben zu Grunde lagen, sehr verschieden. Hyperämie der Alimentarschleimhaut, welche schon im normalen Zustande während der ersten Lebenstage besteht und durch eine zufällige Störung der venösen Circulation, z. B. durch einen asphyktischen Zustand des Neugeborenen, Atelektase der Lunge, angeborene Fehler des Herzens, Anschwellung der

anschiessen, zeigen auch, dass nicht bloss leichte, in denen nur ein paar Mal Blutbrechen stattfand, sondern auch sehr schwere, in denen schon die Symptome des Verfalls, allgemeine Kälte, Schwinden des Pulses, Aufwärtsrollen der Augäpfel eingetreten waren, noch einer Heilung fähig sind. Man muss daher auch unter den anscheinend ungünstigsten Umständen immer noch versuchen, die erschöpfenden Blutungen zu hemmen. Kalte Fomentationen des Unterleibs oder das Auflegen eines Eisbeutels auf denselben, während gleichzeitig Arme und Beine mit erwärmtem Flanell umwickelt werden, sind zu empfehlen. Als Nahrung eignet sich, wenn die Kinder nicht die Brust nehmen können, in Eis gekühlte Milch, welche theelöffelweise eingeflösst wird. Bei starkem Blutbrechen ist diese Ernährungsweise dem Saugen an der Brust überhaupt vorzuziehen, weil bei diesem der Magen leicht überfüllt und Anlass zum Erbrechen gegeben wird. Unter den Arzneimitteln ist Liquor ferri sesquichlorati, gtt. 1 pro dosi stündlich in einem Theelöffel Haferschleim, zu empfehlen, demnächst Ergotin 0,03—0,05 pro dosi innerlich oder subcutan injicirt¹⁾. Klystiere sind nicht rathsam, weil sie nicht bis in die höheren Darmtheile hinaufgelangen, vielmehr leicht Stuhldrang und neue Blutungen erzeugen, wie es z. B. in dem ersten Fall von Rilliet geschah. Prophylaktisch warnt Landau vor zu früher Unterbindung des Nabelstrangs, die immer erst dann vorzunehmen sei, wenn die Respiration vollständig hergestellt ist und die Kinder kräftig schreien.

Schliesslich sei noch bemerkt, dass Neugeborene bisweilen Blut nach oben oder unten entleeren, welches entweder aus wunden Brustwarzen oder bei einer im Munde und Rachen vorgenommenen Operation verschluckt worden ist. Auch aus der Nase und den angrenzenden Theilen kann dieses Blut stammen. Seine Menge ist aber immer nur gering und eine Verwechselung mit der wirklichen Melaena kaum möglich. Ganz isolirt steht der folgende Fall:

Kind von 5 Tagen, aufgenommen am 1. Oct. 1881. Vom 3. Lebenstage an wiederholtes Blutbrechen und schwarze blutige Stühle. Kind dürftig, welk, anämisch; Extremitäten kühl. Anusöffnung mit blutigen Fäces bedeckt. Puls unfühlbar. Temperatur 31,0. Nimmt keine Nahrung. Abends Tod. Section. Allgemeine Anämie. Milz normal. Unmittelbar über der Cardia ein den ganzen Oesophagus umgebendes Ringgeschwür von 4 Ctm. Länge. Die Submucosa liegt frei, ist geschwollen, grau-weiss infiltrirt. Das Ulcus ist nach oben scharf abgeschnitten. Sonst alles normal.

Ueber die Entstehung und Natur dieses Oesophagealgeschwürs blieben wir im Dunkeln.

¹⁾ Tross (Deutsche med. Wochenschr. 1888. S. 432) theilt einen auf diese Weise glücklich geheilten Fall mit.

Zweiter Abschnitt.

Krankheiten des Säuglingsalters.

I. Die atrophischen Zustände der Kinder.

In keiner anderen Lebensperiode spielt die Art der Ernährung eine so bedeutende Rolle, wie in derjenigen, welche die Zeit von der Geburt bis zur Vollendung des ersten Lebensjahres umfasst. Nach neueren Untersuchungen (Baginsky¹⁾) soll die Drüsenzahl in der ganzen Darmwand von der Fötalperiode an bis zu den späteren Altersstufen immer zunehmen und in demselben Maasse auch der Ausbau des Drüsensystems gefördert werden, während das Lymphgefässsystem des Darms stets an Mächtigkeit abnimmt. Deshalb sollen sehr junge Kinder weniger im Stande sein, Substanzen zu assimiliren, deren Verarbeitung erhebliche chemische Leistungen (von Seiten des Drüsensystems) erfordert, aber um so leichter die Milch, welche an sich schon leicht resorbirbar ist, verdauen. Jedenfalls weist die Natur das neugeborene Kind auf die Brust der Mutter an. Sie wissen aber, dass eine Reihe von Hindernissen sich der Erfüllung dieser nothwendigen Lebensbedingung entgegenstellen kann. Krankheiten der Mutter, ärmliche Verhältnisse, welche dieselbe zwingen, ausserhalb des Hauses zu arbeiten, unentwickelter Zustand der Brustwarzen gehören zu den häufigsten und entschuldbaren Hindernissen, während eine andere Reihe von Müttern, welche meistens den höheren Klassen der Gesellschaft angehören, die vermeintliche Pflicht gegen diese mit ihrer natürlichen Bestimmung nicht vereinigen kann und die letztere verabsäumt. Unter diesen Verhältnissen ist wenigstens der Ersatz der Mutter durch eine gemiethete Amme leicht zu beschaffen; anders verhält sich die Sache in den armen Volksschichten, wo an das Halten einer Amme der Kosten wegen nie zu denken ist, und statt der natürlichen eine künstliche Ernährung eingeleitet werden muss. Ich stelle nun keineswegs in Abrede, dass diese, wenn sie nur sorgfältig und zweckmässig geleitet wird, in vielen Fällen ganz befriedigende Resultate giebt, und jeder Tag bringt uns Beispiele von Kindern, die unter diesen Verhältnissen

¹⁾ Untersuchungen über den Darmkanal des menschlichen Kindes. Virchow's Archiv. Bd. 89. 1882.

sich kräftig entwickelt haben. Um aber dies Resultat zu erreichen, muss die Sorge und Gewissenhaftigkeit der Mütter oder Pflegerinnen eine weit grössere sein, als bei der natürlichen Ernährung; nicht nur das Material der Nahrung, sondern auch die gehörige Zeiteintheilung spielt hier eine Rolle, und beides ist in der Armenpraxis nicht in der Weise zu erreichen, wie es für das Gedeihen des Kindes nothwendig wäre. Sorge für die Existenz, uneheliche Geburt, Leichtsinns und Unverstand, thörichter Aberglauben — alle diese Momente treten hier störend dazwischen, und so erklärt es sich, dass Sie unter den Säuglingen der ärmeren Volksklassen das enorme Ueberwiegen von Ernährungsstörungen und in deren Folge jene colossale Mortalität beobachten, von welcher schon in der Einleitung (S. 2) die Rede war. Doch nicht die mangelhafte und unzweckmässige Ernährung allein ist hier anzuklagen; in zweiter Reihe, obwohl immer noch sehr einflussreich, steht die verdorbene Luft, welche diese Kinder in den dicht bevölkerten und mit Emanationen aller Art gefüllten Wohnräumen einathmen, die Unmöglichkeit, dieselben regelmässig an die frische Luft zu bringen, der Mangel an Reinlichkeit, und die Vernachlässigung der ersten Stadien von Krankheiten, welche die Kinder treffen. So entwickeln sich krankhafte Zustände, welche wir unter dem Namen der Atrophie zusammenfassen, da ich keinen Grund sehe, diese alte Bezeichnung mit der von Parrot neu eingeführten „Athrepsie“ zu vertauschen. Das Bild dieses Krankheitszustandes, welches zu jeder Zeit des Säuglingsalters, auch schon bei Neugeborenen, in seiner schrecklichsten Gestalt zur Erscheinung kommen kann, wechselt je nach dem Stadium, in welchem man dasselbe zu sehen bekommt. Das erste Zeichen ist das Stehenbleiben der Entwicklung, was allerdings immer nur durch genaue, allwöchentlich wiederholte Wägungen der Kinder constatirt werden kann¹⁾. Bald aber wird auch ohne dies Verfahren der Rückschritt offenbar, das Fettgewebe schwindet mehr und mehr, die Haut im Gesicht und am ganzen Körper wird schlaff, faltig, gelblich gefärbt, und zeigt nicht selten kleienförmige Desquamation der Epidermis. In diesem Stadium können die Functionen der Organe, insbesondere die des Verdauungskanales, noch ganz oder nahezu intact sein, und eine zweckmässige Ernährung und Pflege ist im Stande, den drohenden Ver-

¹⁾ Das Durchschnittsgewicht des Neugeborenen beträgt etwa 3300,0; die tägliche Zunahme im 1. Monat etwa 25—35,0 (abgesehen von den ersten 3—4 Lebenstagen, in welchen das Gewicht meistens um 200,0 abnimmt). Bis zum Ende des ersten Monats hat sich das Gewicht etwa um $\frac{1}{3}$ gesteigert, im 5. Monat verdoppelt, im 12. Monat verdreifacht. Die Entwöhnung, die Zahnung, noch mehr krankhafte Zustände bedingen einen Stillstand der Gewichtszunahme.

fall aufzuhalten und zum Guten zu wenden. In der Majorität der Fälle aber ist die Möglichkeit einer solchen Wendung durch die ärmlichen Verhältnisse ausgeschlossen, Functionsstörungen der Verdauungsorgane, besonders Erbrechen und Diarrhoe, gesellen sich hinzu, und es kommt schliesslich zur Entwicklung jenes höchsten Grades, der jede Hoffnung ausschliesst und, wenn man die Kinder in Masse beisammen sieht, wie z. B. in meiner klinischen Abtheilung, dem Arzt nur eine traurige Resignation übrig lässt.

Aus den zurückgeschlagenen Tüchern, mit welchen die Mutter ihr Kind verhüllt, schaut ein gelblich bleiches, nach unten spitz zulaufendes Antlitz mit markirten Knochenvorsprüngen und zahlreichen Längs- und Querfalten, besonders um Nase und Mund herum und auf der Stirn, die sich bei jeder Bewegung der Gesichtsmuskeln noch tiefer ausprägen. Die Augen sind weit geöffnet, starr blickend, oder mit mattem Ausdruck halb geschlossen, das Bild völliger Indolenz, welche von Zeit zu Zeit durch ein schmerzliches Verziehen der gerunzelten Züge, durch schwaches Geschrei oder heiseres Wimmern unterbrochen wird. Die Bewegungen sind langsam oder fehlen ganz. Und doch ist das Antlitz nur das Vorspiel zu den Schrecken, welche die Untersuchung des entblösten Körpers darbietet und die mit Rücksicht auf die häuslichen Verhältnisse, denen sie entstammen, einen wahrhaft tragischen Eindruck hervorbringen können. Die welke, erdfahle Haut hängt lappenartig an und über den Knochen, welche, zumal die Schulterblätter, Wirbel, Rippen, Darmbeine, die Umrisse des Skeletts deutlich markiren. Am Halse und Unterloib bildet die Haut grosse Falten, welche in Folge des Verlustes der Contractilität ihre Form längere Zeit behalten, als ob sie aus Teig geknetet wären. Das Fettgewebe scheint gänzlich geschwunden zu sein, und die Muskeln, z. B. die Gastrocnemii und Adductoren des Oberschenkels, fühlen sich wie dünne welke Stränge an. Nicht selten ist die Haut an den Genitalien, am After, an den Fersen erythematös geröthet, und an verschiedenen Stellen, selbst auf dem behaarten Kopf, der Sitz grösserer oder kleinerer Abscesse und furunculöser Bildungen. Die Schleimhaut des Mundes und Gaumens zeigt häufig einen mehr oder weniger ausgedehnten Soorbelag.

In allen Fällen von Atrophie, welche sich bei Säuglingen oder künstlich aufgefütterten Kindern entwickelt, haben Sie daran zu denken, dass die mangelhafte Ernährung der Gewebe aus verschiedenen Ursachen hervorgehen kann, und eine vollständige Abhandlung über die kindliche Atrophie müsste daher einen nicht kleinen Theil der Pädiatrik in ihren Bereich ziehen. Selbst dann, wenn alle Umstände für eine ein-

fache, d. h. eine durch fehlerhafte und ungenügende Nahrung entstandene Atrophie sprechen, hat man sich doch immer zu fragen, ob nicht noch andere Ursachen gleichzeitig wirksam sein können, und zu diesen zähle ich in erster Reihe die Tuberculose. Da ich später noch Gelegenheit haben werde, auf diese verwüstende Krankheit näher einzugehen, so bemerke ich hier nur, dass gerade in den ersten Lebensjahren die Tuberculose durch die gleichzeitige Erkrankung vieler zur Blutbereitung in innigster Beziehung stehender Organe, der Lungen, der lymphatischen Drüsen, der Milz u. s. w. Erscheinungen hervorbringt, welche von der gleichen Krankheit späterer Lebensalter wesentlich abweichen, indem die localen Organsymptome gegen die allgemeine Beeinträchtigung der Nutrition zurücktreten. Nur der sichere Nachweis einer hereditären Anlage des Kindes zur Tuberculose, und die physikalischen Erscheinungen einer Verdichtung des Lungengewebes können hier maassgebend für die Diagnose sein, da Rasselgeräusche verschiedener Art in Folge begleitender Catarrhe auch bei jeder einfachen Atrophie hörbar sein können, und eine vorhandene Diarrhoe ebensogut von einem chronischen Darmkatarrh und seinen Folgen, wie von einer Darmtuberculose abhängen kann. Wenn auch im Allgemeinen die einfache Atrophie im Säuglingsalter häufiger vorkommt, als die tuberculöse, so kann doch im speciellen Fall oft nur eine wiederholte Beobachtung und der Verlauf des Leidens die Diagnose feststellen, und Rilliet und Barthez¹⁾ haben gewiss Recht mit ihrem Ausspruch: „Ni les symptômes généraux, ni les symptômes locaux ne peuvent offrir la lumière suffisante; le traitement seul est la pierre de touche du diagnostic.“

Dem eben entworfenen Gesamtbilde der Atrophie habe ich noch eine Reihe einzelner ergänzender Züge hinzuzufügen. Sehr oft zeigen sich frühzeitig Störungen der Verdauung, entweder häufiges Erbrechen sofort oder einige Zeit nach der Nahrungsaufnahme, oder krankhafte Veränderungen der Faeces, die häufiger entleert werden, als im normalen Zustande, dünnflüssiger sind, und statt ihrer eiergelben gebundenen Beschaffenheit gelbe oder grünliche Klümpchen und Stroifen zeigen. Dabei nimmt die Harnsecretion gewöhnlich ab, so dass die Windeln des Kindes oft ganz trocken, oder wenigstens bedeutend weniger von Urin durchnässt erscheinen, als dies bei einem gesunden Kinde der Fall sein soll, eine Erscheinung, welche grösstentheils von dem verminderten Appetit des Kindes abhängt. Dasselbe nimmt weniger Nahrung zu sich, sträubt

¹⁾ l. c. II. p. 377.

sich gegen das Einführen der Saugflasche, oder trinkt zwar von Durst getrieben häufiger als sonst, aber immer nur wenig, so dass die Menge der genossenen Milch und demgemäss auch die des Urins hinter der normalen erheblich zurückbleibt. Mir sind zwar auch Fälle von Polyurie bei atrophischen Kindern hie und da vorgekommen; ich war aber nur ausnahmsweise im Stande, in dem nur mit Mühe erhaltenen Urin deutliche Zuckerreaction nachzuweisen, während Andere [Parrot¹⁾, Robin²⁾] Zucker oder wenigstens eine reducirende Substanz und Albumen im Urin constatiren konnten, auch wenn derselbe sparsam und dunkel war. Wenn auch die Menge des Zuckers fast immer nur gering war, so sind doch Fälle vorgekommen, wo bis 7 pCt. im Urin gefunden wurden, also von einem wahren Diabetes die Rede sein konnte. — Dabei zeigt das Kind verdriessliche Stimmung, schreit viel und schläft weniger als sonst. Mit dem Fortschritt der Krankheit nehmen alle Symptome an Intensität zu. Die anfangs nur wenig veränderten Stühle werden mehr und mehr dünnflüssig, schmutzig grün, flockig und sehr übelriechend. Nur selten wird das Gegentheil, normaler oder sogar verminderter Stuhlgang, beobachtet. Der Appetit geht ganz verloren, und selbst die Kraft, an der Flasche oder an der Brustwarze zu saugen, fehlt dem Kinde, dem man nur noch mittelst eines Löffels geringe Mengen von Milch einflössen kann. Die Respirationsorgane zeigen, wenn nicht Complicationen vorhanden sind, keine physikalische Abnormität; nur wird die Athmung oberflächlich und schwach, wie die Herzaction, welche im letzten Stadium auf 60 oder noch weniger Pulsationen in der Minute herabgehen kann. Die Temperatur des Körpers kann schliesslich bis auf 35,0 und darunter sinken, und der in die Mundhöhle des Kindes eingeführte Finger fühlt eine unheimliche Kühle. In Folge der Herzschwäche zeigt die bis dahin schmutzig-gelbliche Haut an ihren extremen Theilen (Lippen, Finger, Zehen, Nägel) leichte Cyanose. Unter diesen Umständen sehen wir auch die grosse Fontanelle am Schädel sich unter das Niveau der umgebenden Knochen vertiefen, wodurch eine 2—3 Mm. tiefe Einsenkung entsteht und durch das Aneinanderrücken der Schädelknochen der Umfang der Fontanelle sich mehr oder weniger vermindern kann. Dies Uebereinanderschieben der Knochen-

¹⁾ Andere von Parrot nachgewiesene Veränderungen des Urins in Bezug auf den Gehalt an Harnstoff, Sedimenten, Fett u. s. w. haben für die Stoffwechsellehre grossere Bedeutung als für die ärztliche Praxis.

²⁾ Gaz. méd. 1886. No. 25.

ränder ist von der Volumsverminderung des Gehirns und der daraus folgenden Spannungsabnahme der Schädelkapsel abzuleiten. Die nur halb geschlossenen Augenlider, welche schliesslich kaum noch eine Nickbewegung zeigen, vervollständigen das Bild des lethalen Collapses, welcher oft fast unbemerkt eintritt, weil in den letzten Tagen der Zustand des Kindes schon ein todtähnlicher sein kann, mit unfühlbarem Pulse, kühler Haut, selteneren und äusserst schwachen Athembewegungen. Bei Neugeborenen kann während der letzten Periode noch jener Zustand von Rigidität des Körpers sich einstellen, den ich (S. 48) als eigentliches Sclerem beschrieben habe.

Ueber die Dauer der Atrophie lassen sich keine bestimmten Angaben machen, weil sich dieselbe nach den Verhältnissen, dem ursprünglichen Kräftezustande des Kindes, den Mitteln der Ernährung, welche zu Gebot stehen, und besonders nach den eintretenden Complicationen richtet. So sehen wir Neugeborene oft schon in den ersten Wochen oder Monaten des Lebens unter den beschriebenen Symptomen zu Grunde gehen, während ältere Kinder ihr elendes Dasein viele Monate lang fristen können und erst einer Steigerung der Diarrhoe oder einer hinzutretenden acuten Lungenaffection erliegen. Die Bronchopneumonie ist unter diesen Verhältnissen eine der häufigsten Todesursachen und kann hier, wie überhaupt, durch zufällige Erkältungen oder durch Verschlucken, zumal bei anhaltender Rückenlage veranlasst werden. Ich mache Sie besonders darauf aufmerksam, dass gerade bei hochgradiger Atrophie und Schwäche eine unvorsichtige Ernährung, zumal die schlechte Gewohnheit, solche Kinder mit der Saugflasche im Munde unbeaufsichtigt liegen zu lassen, die Aspiration von Milch in die Luftwege und dadurch Bronchitis und Pneumonie zur Folge haben kann, wenn nicht der Tod rapide durch Asphyxie eintritt. Dasselbe kann geschehen, wenn die Kinder in der Rückenlage, besonders während des Schlafes, Mageninhalt in die Mundhöhle regurgitiren. Mir selbst sind leider solche Fälle in der Klinik, wo es beim besten Willen nicht möglich ist, jedes einzelne Kind anhaltend zu beaufsichtigen, ein paar Mal begegnet, und Parrot (l. c. p. 67) führt einige ähnliche Beobachtungen von asphyktischen Todesfällen an, nach welchen Chymus in den Lungen, und durch die chemische Einwirkung desselben Malacie des Lungenparenchyms und des angrenzenden Diaphragma gefunden wurde.

Die Sectionen der an einfacher Atrophie gestorbenen Kinder ergaben constant nur eine fast vollständige Aufzehrung des unter der Haut und in der Umgebung innerer Organe vorhandenen Fettes, Verdünnung und Blässe der Muskeln, auch des Herzmuskels, und meistens hoch-

gradige Anämie aller Theile¹⁾. Vielfache Atelektasen des Lungengewebes in Folge der geschwächten Inspirationskraft finden sich häufig vor. Unter den Complicationen sind Bronchopneumonie, Catarrh und folliculäre Entzündung des Darmkanals die gewöhnlichsten. Als Folgen der im letzten Stadium der Krankheit hochgradigen Schwäche des Herzmuskels findet man Stauungen im Venensystem und Thrombose desselben, besonders der Sinus, der Dura mater und der Nierenvenen. Solche Thromben können schon während des Lebens krankhafte Erscheinungen veranlassen, auf welche ich an einer anderen Stelle zurückkommen werde.

Die Beurtheilung der Gefahr, in welcher sich atrophische Kinder befinden, hängt wesentlich von dem Grade der Krankheit und von der Möglichkeit, das kranke Kind in bessere Lebensbedingungen zu versetzen, ab. Ist die Atrophie noch nicht zu weit fortgeschritten, keine erhebliche Complication vorhanden, jeder Verdacht einer Tuberculose auszuschliessen, und haben Sie die Mittel in Händen, dem vernachlässigten Kinde gute Nahrung und Pflege zu gewähren, so mögen Sie immerhin noch eine günstige Prognose stellen. Es ist erstaunlich, wie schnell in solchen Fällen die Körperfülle und die Kräfte zunehmen, und das hinsiechende, greisenhaft aussehende Kind sich in einen vollen, blühenden Säugling verwandeln kann. Dagegen dürfen Sie sich in der Armenpraxis kaum Hoffnung machen, durch Ihre Anordnungen und noch so sorgsame Ueberwachung derselben Erfolge zu erreichen, und zwar um so weniger, je jünger die Kinder sind. Aus diesem Grunde sind die Neugeborenen am meisten gefährdet; sie liefern die meisten Todesfälle, und die feinere pathologische Anatomie der Krankheit beruht vorzugsweise auf den Sectionsresultaten aus den ersten Wochen und Monaten des Lebens. So sehr man nun auch das Verdienst anerkennen muss, welches sich Parrot um diese Dinge erworben hat, liegt doch in seinen Arbeiten meiner Ansicht nach keine Berechtigung, eine neue Krankheitsspecies unter dem Namen „Athropsie“ der Neugeborenen zu beschreiben. Dieselbe ist eben, wie ich schon bemerkte, nichts weiter, als unsere „Atrophie“, und der rapide Verlauf hängt nur von dem zarten Alter und den elenden Verhältnissen ab, in denen Parrot's Patienten sich befanden. Daraus erklärt sich die Einseitigkeit seiner Auffassung, welche eine Reihe von pathologischen Erscheinungen, die entweder mit der Atrophie gar nichts

¹⁾ Nach den Untersuchungen von Ohlmüller (Ueber die Abnahme der einzelnen Organe bei an Atrophie gestorbenen Kindern. Inaug.-Diss. München, 1882) kommt der Fettverlust hauptsächlich auf Kosten des Unterhautfettgewebes, der Eiweissverlust auf Kosten der Musculatur (excl. Herz), während das Gehirn ganz verschont bleibt, auch Herz und Leber sich ziemlich in statu quo erhalten.

zu thun haben, wie Trismus, oder die auch bei nicht atrophischen Kindern vorkommen, wie Soor, unter den Symptomen der „Athrepsie“ auführt.

Indem ich mich nun zur Behandlung der Atrophie wende, verkenne ich nicht die Schwierigkeiten, welche sich der vollständigen Bewältigung dieser Aufgabe entgegenstellen. Wollte ich derselben in ihrem ganzen Umfang gerecht werden, so würde dies bei weitem die mir gestellten Grenzen überschreiten. In der That müsste ich Ihnen die ganze Behandlung und Pflege des gesunden Kindes von der Geburt an bis zu seiner Entwöhnung auseinandersetzen, weil alle Fehler, welche in diesem Zeitraum in Bezug auf Ernährung, Reinlichkeit, Bekleidung u. s. w. begangen werden, sich zunächst in dem Ernährungszustande des kleinen Wesens reflectiren. Ich würde ferner in das sociale Gebiet und in das der öffentlichen Gesundheitspflege eindringen müssen, weil nur von umfassenden, das Wohl der armen Volksschichten im Allgemeinen fördernden Maasregeln des Staates und der Gemeinde die Beseitigung oder wenigstens die Linderung von Missständen erwartet werden kann, unter deren Einflüssen die Atrophie vorzugsweise sich ausbildet, die Verbesserung der Wohnräume, die Schaffung von Luft und Licht für die derselben so dringend bedürftige erste Lebenszeit, die Möglichkeit für die Mütter, ihre Kinder selbst zu nähren und zu pflegen und sie nicht fremden Händen anvertrauen zu müssen, welche für kärglichen Lohn entweder Versäumung der übernommenen Pflicht oder gar noch schlimmere Dienstleistungen bieten, die, wenn man ihre Abscheulichkeit beweisen könnte, der Schärfe des Strafgesetzes unterliegen würden. Die humanen Bestrebungen unserer Zeit, die vielfache Theilnahme, welche das Loos der unglücklichen kleinen Geschöpfe gefunden, haben allerdings das Institut der „Engelmacherinnen“, welches ich eben berührte, mehr und mehr verdrängt. Findelhäuser, Krippen, Kinderschutzvereine sind an vielen Orten, zum Theil mit Munificenz, errichtet worden, und ihre segensreiche Wirksamkeit ist nicht gering anzuschlagen. Aber das Alles ist doch bei weitem nicht im Stande, dem Pauperismus und seinen Folgezuständen im Grossen beizukommen, und so bleibt die Lösung unserer scheinbar beschränkten Aufgabe, d. h. die Behandlung der kindlichen Atrophie, eng verbunden mit der Lösung des grossen socialen Problems. Sie werden sich in der Praxis bald überzeugen, dass die Behandlung unter den geschilderten Verhältnissen nur geringe Erfolge aufzuweisen hat, dass alle Ihre Anordnungen an der Unmöglichkeit der Ausführung oder am bösen Willen der Umgebung scheitern, und dass Sie sich daran gewöhnen müssen, alljährlich eine grosse Anzahl solcher Kinder verkümmern und ins Grab

■ sinken zu sehen, ohne die Sache ändern zu können. Am traurigsten stellt sich das Ergebniss in den Anstalten heraus, in welchen eine grössere Zahl atrophischer Kinder gleichzeitig untergebracht ist, in den Krankenhäusern und Kinderasylen aller Art; nur Findelhäuser, welche dem Zerstreuungssystem huldigen, d. h. den grössten Theil ihrer Insassen aufs Land in Pflege geben, können bessere Resultate erzielen.

Bei dieser Sachlage muss ich mich hier auf die Erörterung desjenigen Moments beschränken, welches allerdings in erster Reihe steht und am besten noch vom rein ärztlichen Standpunkt aus in Angriff genommen werden kann, nämlich die Ernährung. Ueber die natürliche Ernährung durch die Mutter- oder Ammenbrust habe ich nur wenig zu sagen. Da ich Ihnen hier keine Vorträge über Diätetik der Kinder, sondern über die Krankheiten derselben halte, so kann ich auf die Physiologie der Ernährung, auf die Beschaffenheit der Muttermilch, die Wahl der Ammen u. s. w. nicht näher eingehen. Alle diese Dinge kommen für mich nur in ihrer Beziehung zu pathologischen Zuständen in Betracht, und da muss ich Ihnen denn zunächst bemerken, dass auch bei der natürlichen Ernährungsweise die Kinder atrophisch werden können, wenn die genossene Milch anhaltend dyspeptische Störungen, d. h. Erbrechen oder Diarrhoe erzeugt, wodurch die Resorption der für eine normale Ernährung nothwendigen Chylusmenge Einbusse erleiden muss. Andererseits kommen bisweilen Fälle vor, wo die Milch einer Amme gerade dem Kinde, welches sie säugen soll, nicht zusagt, dasselbe vielmehr anhaltend an Verdauungsstörungen leidet, oder auch, ohne dass diese einen erheblichen Grad erreichen, in seiner Entwicklung nicht vorwärts kommt. Dieselbe Amme säugt dann nach ihrer Entlassung ein anderes Kind mit dem besten Erfolg, so dass man nicht eine etwa vorhandene anomale Beschaffenheit der Milch, vielmehr eine eigenthümliche Idiosynkrasie des ersten Kindes annehmen muss, welches, seitdem es eine andere Amme erhalten, ebenfalls prächtig gedeiht. Auch beim Selbststillen der Mutter kommen mitunter wunderliche Dinge vor; so beobachtet man, dass eine Mutter, welche bereits ein oder mehrere Kinder mit bestem Erfolg gesäugt hat, ein später geborenes Kind von der Brust absetzen muss, weil ihre Milch gerade diesem nicht bekommt, ohne dass man irgend eine Ursache dafür auffinden kann. Bemerkenswerth ist noch, dass Säuglinge im Allgemeinen es gut vertragen, wenn ihnen neben der Muttermilch ein paar Mal täglich und allenfalls noch in der Nacht gute verdünnte Kuhmilch aus der Saugflasche gereicht wird, ein Verfahren, welches ich übrigens nur beim Selbststillen der Mutter, nicht aber einer Amme gegenüber für gerechtfertigt halte. Auch der Eintritt

der Menstruation bei der Säugenden wirkt in sehr vielen Fällen nicht störend ein, muss aber immer vorsichtig machen. Hier wird allein die Erfahrung entscheiden. Treten nun beim Säugling Verdauungsstörungen, Erbrechen oder Diarrhoe ein, und zwar nicht bloss in vorübergehender Weise, sondern immer wiederkehrend, zeigt die Zunahme des Körpergewichts einen Stillstand oder nimmt dasselbe gar ab, so darf man nicht zögern, einen Wechsel der Säugenden vorzunehmen. Um aber die Gewichtsabnahme frühzeitig zu erkennen, muss man allwöchentlich wenigstens einmal eine sorgfältige Wägung des Kindes vornehmen, deren Resultate allerdings mit grosser Vorsicht in Bezug auf einflussreiche Nebenumstände (wie Kleidungsstücke, Füllung des Magens oder Darmkanals der Blase) zu beurtheilen sind. Diese Wägungen sind im Allgemeinen nur in Anstalten oder in der Privatpraxis anwendbar; in dem weitaus grössten Theil der Fälle von Atrophie, welcher gerade in die poliklinische oder Armenpraxis fällt, müssen Sie ohne dieselbe mit Ihren eigenen sinnlichen Wahrnehmungen auskommen.

Die Erscheinungen am Kinde selbst, Dyspepsie und beginnende Atrophie sind für mich weit bedeutungsvoller, als alle Methoden, durch welche man die gute oder schlechte Beschaffenheit der Mutter- oder Ammenmilch zu beurtheilen versucht hat. Das Microscop giebt allerdings Aufschluss über die Zahl, Form und Grösse der Milchkügelchen, und es ist gewiss sehr erwünscht, wenn man diese in recht vollkommener Bildung und Menge vorfindet, weil kleine spärliche Kügelchen in der Regel keine normale Nutrition geben¹⁾. Aber die Resultate dieser Untersuchungen, mögen sie von noch so geübten Beobachtern herrühren, stimmen in Bezug auf den Einfluss, welchen diese oder jene microscopische Abweichung auf das Verhalten des Kindes ausübt, keinoswegs mit einander überein. Noch weit schwieriger gestaltet sich die chemische Untersuchung der Milch, welche nur die wenigsten Aerzte in ausreichender Weise selbstständig vorzunehmen im Stande sein dürften. Auch stehen die Resultate der Untersuchung durchaus nicht immer im Einklang mit der klinischen Beobachtung, da z. B. ein übermässiger Fettgehalt der Milch bei dem einen Kind Dyspepsie erregt, von einem anderen aber sehr gut getragen wird. Ich rathe Ihnen daher, vor allem das Verhalten des Kindes zum Maassstab für die Beurtheilung der Milch zu machen, gerade wie Sie bei der Wahl einer Amme sich

¹⁾ Dogel (Jahrb. f. Kinderheilk., XXII., S. 256) beschreibt Milchkügelchen, denen ein halbmondformiges Stück einer feinkörnigen, bisweilen kernhaltigen Masse kappenartig aufsitzt, und die in grosser Menge bei Frauen sich finden sollen, deren Kinder an Diarrhoe leiden (?).

Am besten durch die Beschaffenheit ihres eigenen Kindes leiten lassen. Ich halte dies für den einzig richtigen praktischen Weg. Sie können allerdings auf diesem Wege dahin kommen, ein und dasselbe Kind von drei oder noch mehr Ammen säugen zu lassen, dürfen sich aber durch alle Schwierigkeiten und durch die sich wiederholende Unbequemlichkeit einer Ammeninspection nicht abschrecken lassen. Schliesslich wird doch der Erfolg und das Bewusstsein der Pflichterfüllung Ihre Bemühungen krönen. Erwähnt sei noch, dass auch die ungenügende Menge der Frauenmilch weniger durch Betastung und Ausspritzung der Mammae sich erkennen lässt, als durch die Trockenheit der Windeln und das anhaltende Schreien des Säuglings nach dem Saugen, während derselbe nach gehöriger Sättigung in ruhigen Schlaf verfallen soll. Im Allgemeinen pflegt die Menge der Milch vom Beginn des 8. Monats nach der Entbindung an zu sinken¹⁾.

Ungleich schwieriger aber ist die Lage in der grossen Majorität der Fälle, wo aus den wiederholt angegebenen Gründen die natürliche Ernährung überhaupt nicht möglich und der Säugling, welcher an beginnender Atrophie leidet, auf die Saugflasche angewiesen ist. Es ist unglaublich, mit welchen Surrogaten die Kinder der Armen gefüttert werden, aber die tägliche Erfahrung in der Poliklinik liefert immer neue Beweise für die Dummheit und Rohheit der betreffenden Personen. Ein dünner Haferschleim allein oder mit etwas Milch vermischt, Abkochungen von Mehlen aller Art bilden die elende Nahrung vieler Säuglinge von ihren ersten Lebenstagen an. Und selbst diese wird ihnen nicht einmal regelmässig und nach dem Bedürfnisse des Hungers gereicht, weil eben die Mütter oder Pflegerinnen keine Zeit oder Lust haben, sich diesen Pflichten zu unterziehen. An einer früheren Stelle (S. 15) habe ich Sie bereits auf die Geringfügigkeit der Speichelsecretion in den ersten Lebensmonaten hingewiesen, und Sie werden begreifen, dass während dieser Zeit, also etwa bis zur 10. Woche, absolut keine Nahrung gereicht werden sollte, welche aus Amylaceen besteht, weil alle diese Stoffe eine zur Umwandlung in Zucker genügende Menge von Speichel erfordern. Kann man sich also darüber wundern, dass bei einer solchen Diät von Anfang an der Grund zu Dyspepsien gelegt, der Magen und Darm mit unverdauten Massen überbürdet wird, Gasauftreibung des Abdomens und Diarrhoe entsteht? ganz abgesehen von dem geringen Nährwerth, welcher jenen Substanzen im Vergleich zu der Frauenmilch zukommt. Wo die letztere nicht zu beschaffen ist,

¹⁾ Pfeiffer, Jahrb. f. Kinderheilk. XX. II. 4. 1883.

haben Sie als einzig passendes Surrogat die **Kuhmilch** für die ersten drei Lebensmonate zu empfehlen. Freilich stimmt dieselbe nicht vollkommen mit der Frauenmilch überein, da sie mehr Käsestoff und weniger Zucker als diese enthält, der noch dazu mehr zur sauren Gärung neigen und die Milch daher leichter sauer werden soll, als die Frauenmilch. Der Fettgehalt der Frauenmilch ist zwar grossen Schwankungen unterworfen, steht aber meistens hinter demjenigen der Kuhmilch zurück. Ein schwerwiegender Unterschied liegt auch in der Thatsache, dass das Casein der Frauenmilch weit leichter durch künstlichen Magensaft und Säuren gelöst wird, als das der Kuhmilch, das ferner letzteres bei der Gerinnung derbe, schwer lösliche zusammenhängende Coagula bildet, während die Frauenmilch in losen kleinen Flocken gerinnt (Biedert¹). Sie begreifen, wie wichtig dieser Unterschied für den kindlichen Magen sein muss. Die lockeren Gerinnungen der Frauenmilch im Magen werden durch das Pepsin und die Salzsäure des Magensaftes viel leichter angegriffen und gelöst werden, als die der Kuhmilch, und die Fäces der mit letzterer ernährten Kinder werden daher immer mehr unverdauten Käsestoff und wegen des grösseren Fettgehaltes der Milch auch mehr Fett enthalten, als die der Brustkinder. Diesem Uebelstande können wir nicht nach Wunsch abhelfen, auch nicht durch die vielfach empfohlenen Zusätze von Gersten- oder Haferschleim, Gummi arabicum, Lactin²) u. s. w., während wir die anderen minder erheblichen Verschiedenheiten durch passende Verdünnung der Milch allenfalls compensiren können. Im Allgemeinen nehmen Sie während der ersten drei Monate das Verhältniss von 1 Th. Milch zu 3 Th. Wasser, im zweiten Vierteljahr 1:2, im dritten halb und halb. Vom 9. Monat an können Sie 2:1 oder ganz unverdünnte Milch geben, die, sowie das Wasser, stets abgekocht sein muss, um die darin enthaltenen Gährungskeime möglichst zu vernichten. Dass die angegebenen Verhältnisse der Verdünnung durch die Beschaffenheit der Milch, die leider oft viel zu wünschen übrig lässt, modificirt werden können, versteht

¹) Mit Recht sieht Soxhlet (Münchener med. Wochenschr., 1886, No. 15 u. 16) darin einen wichtigen Unterschied, dass die Frauenmilch in der Mamma absolut keimfrei, die Kuhmilch aber immer reich an Gährungserregern ist, die im Stall, beim Melken, von den Excrementen u. s. w. her in dieselbe hineingelangen. Ein wiederholtes gründliches Abkochen ist daher absolut nothig, wozu S. einen besonderen Apparat construirt hat, den ich Ihnen aus eigener Erfahrung empfehlen kann. Indessen kommt man auch mit anderen Kochapparaten aus, sofern nur überhaupt lange und energisch gekocht wird.

²) Der Zusatz von Lactin soll nach den Versuchen von Hryntschak (Arch. f. Kinderheilk. 1882. III. S. 421) sogar nachtheilig sein.

sich von selbst. In der Beschaffung einer unverfälschten frischen Kuhmilch liegt vor allem das Heil der atrophischen Kinder der Armen, und diesem Punkte sollten die Gemeinden, denen an dem Gedeihen der heranwachsenden Generation gelegen ist, mehr Aufmerksamkeit zuwenden, als es bis jetzt geschieht¹⁾. Damit lässt sich weit mehr ausrichten, als mit allen in neuester Zeit empfohlenen Methoden, die Milch zu conserviren, so verdienstvoll sie auch sonst sein mögen. Man bedenke wohl, dass bei der ganzen künstlichen Ernährung hauptsächlich die armen Volksklassen in Betracht kommen, welche auch die geringste Vertheuerung nicht vertragen können, und dass von allen Surrogaten der Frauenmilch die frische Kuhmilch immer noch das billigste bleibt²⁾. Die Milch der Eselin, welche chemisch der Frauenmilch am nächsten steht, ist jedenfalls das theuerste Ersatzmittel der letzteren; um so mehr verdient der in Paris³⁾ mit Erfolg gemachte Versuch Anerkennung, die Eselsmilch zur Ernährung der Säuglinge in den ersten 6 bis 8 Wochen zu verwenden.

Da aber die allgemeine Anwendung der Eselsmilch an unüberwindlichen Schwierigkeiten scheitern wird, so bildet nicht nur für die ersten Monate, sondern für das ganze Säuglingsalter die Kuhmilch das beste Surrogat für die natürliche Ernährung. Andere Substanzen statt derselben zu reichen, halte ich nur dann für zulässig, wenn entweder eine gute Milch auf keine Weise beschafft werden kann, oder wenn dieselbe den Kindern nicht bekommt, d. h. wenn ihr Genuss anhaltend Erbrechen oder Diarrhoe erzeugt. Im Allgemeinen kommt dies nicht gerade häufig vor, und man kann, worauf ich später noch zurückkommen werde, diesem Uebelstande nach meiner Erfahrung nicht selten dadurch abhelfen, dass man die Milch, nachdem sie abgekocht ist, kalt werden und in diesem Zustande trinken lässt. Dennoch bleibt immer eine Reihe von Fällen übrig, in welchen auch die kalte Milch, wahrscheinlich wegen der Unverdaulichkeit der festen zusammenhängenden Gerinnsel, nicht vertragen wird, und wir sind dann in Ermangelung einer Amme auf andere Surrogate angewiesen. Die in neuerer Zeit viel empfohlene condensirte

¹⁾ Vergl. Cnyrim, Ueber die Production von Kinder- und Kuhmilch in städtischen Milchkuranstalten. Deutsche Vierteljahrsschr. f. öffentl. Gesundheitspflege. XI. 1879. — Kormann, Jahrb. f. Kinderheilk. N. F. XIV. S. 238 und XV. S. 300. — Referate über „Neuere Beiträge zur Ernährungsfrage der Kinder“ im Arch. f. Kinderheilkunde. Stuttgart, 1881. II. S. 170. — Biedert, Kinderernährung im Säuglingsalter. Stuttgart, 1880.

²⁾ Hoffmann, Jahrb. f. Kinderheilk. XVI. 1880. S. 143.

³⁾ Tarnier und Parrot, Union méd. 1882. p. 101.

Schweizermilch ist anscheinend das nächstliegende und beste. Bringt man etwas davon unter das Microscop, so sieht man das Gesichtsfeld völlig von Milchzuckerkrystallen bedeckt, die aber wie durch einen Zauberschlag verschwinden, sobald man etwas Wasser an das Objectglas bringt. Man sieht dann nur noch massenhafte, wohlerhaltene Milchkügelchen. Obwohl ich nun in einzelnen Fällen die condensirte Milch mit Vortheil Monate lang anwenden sah, kann ich doch dieser Nährmethode nicht das Wort reden, weil der enorme Zusatz von Rohrzucker, welcher zur Conservirung der Milch nöthig ist (39—43 pCt.), häufig saure Gährung und Diarrhoe erzeugt. In neuester Zeit hat man nun den Zuckerzusatz erheblich beschränken gelernt, um dadurch die nachtheiligen Folgen der condensirten Milch zu vermeiden, doch habe ich selbst mich noch nicht veranlasst gesehen, diese theueren Präparate anzuwenden¹⁾.

Unter den vielfachen künstlichen Surrogaten, welche unsere Zeit producirt, hat sich das in Vevay verfertigte Nestlé'sche Mehl einen besonderen Ruf erworben und erfreut sich der grössten Verbreitung. Dasselbe besteht aus Weizenmehl, Eigelb, condensirter Milch und Zucker in dem Verhältniss, dass auf 1000 Theile 20 Theile stickstoffhaltiger Substanzen und 7 Theile Salze kommen. Gewöhnlich lässt man 1 Essl. Mehl mit 9—10 Essl. Wasser abkochen und die Flüssigkeit aus der Säugflasche trinken. Ich muss Sie indess darauf hinweisen, dass das Nestlé'sche Mehl unter Umständen verderben und dann sehr nachtheilig werden kann. Unter anderen sah ich bei einem Kinde, welches keine Kuhmilch vertrug, und bei dem ich der zunehmenden Atrophie wegen consultirt wurde, trotz des schon Wochen lang gegebenen Nestlé'schen Mehls und trotz der verschiedensten Mittel eine hartnäckige Diarrhoe, welche die Atrophie natürlich steigerte, fortbestehen. Ich entdeckte nun, dass das in einer Blechbüchse enthaltene Mehl nicht, wie es sein soll, nach Zwieback, sondern abscheulich nach altem Käse roch, liess sofort eine andere frische Büchse holen und sah nun die aus dieser bereitete Nahrung sehr gut vertragen werden. Nach meiner Erfahrung kann ich das Nestlé'sche Mehl von der 10. bis 12. Lebenswoche an, aber nicht früher, als geeignetes Nahrungsmittel empfehlen, bin aber keineswegs für diese Substanz ausschliesslich eingenommen. Ich glaube vielmehr nach den von mir angestellten Versuchen anderen ähnlichen

¹⁾ Hagenbach (Correspondenz-Blatt der Schweizer Aerzte, 1883. No. 1)
Banze (Archiv f. Kinderheilk. IV. S. 212) empfiehlt
Milch (Helvetia, Romanshorner Milch, 1 : 10)

²⁾ Archiv f. Kinderheilk. Bd. II.

Kindermehlen einen gleichen Werth zusprechen zu dürfen. Das Lucrative des Geschäfts macht es übrigens wahrscheinlich, dass die Welt noch mit immer neuen Präparaten dieser Art beglückt werden wird, welche sich in dem Bestreben, der Zusammensetzung der Frauenmilch so nahe als möglich zu kommen, gegenseitig den Rang ablaufen.

Unter den sonst noch gerühmten Surrogaten der Muttermilch nenne ich hier nur noch die Liebig'sche Suppe und das von Biedert¹⁾ empfohlene Rahmgemenge. Von der ersteren, die einst so gepriesen wurde, ist man ganz zurückgekommen, weil schon die Bereitung derselben viel zu umständlich ist, um in der Armenpraxis, welche ja bei der künstlichen Auffütterung vorzugsweise in Betracht kommt, eine allgemeine Anwendung zu finden. Dasselbe gilt von dem Biedert'schen Rahmgemenge, welches ich in meiner Klinik bei einer Reihe atrophischer Kinder beharrlich anwenden liess, ohne mich indess davon überzeugen zu können, dass es mehr leistete, als die Ernährung mit Kuhmilch oder Nestlé'schem Mehl. Ueber das von Biedert empfohlene „künstliche“ Rahmgemenge, welches wenigstens den Gebrauch sehr erleichtert, fehlen mir ausreichende eigene Erfahrungen, doch wird es von Monti²⁾ u. A. gerühmt; auch hier aber wird der Preis für die Verhältnisse, in welchen es vorzugsweise gebraucht wird, hinderlich sein.

Ein vortreffliches Unterstützungsmittel für die Ernährung atrophischer Säuglinge ist der Wein, besonders der unverfälschte Tokayerwein. Ob andere Weinsorten, wie Xeres und Malaga, die auch vielfach gegeben werden, als gleichwerthig zu betrachten sind, lasse ich dahingestellt. Ich ziehe immer den altbewährten Ungarwein, von dem mein unvergesslicher Lehrer Romberg zu sagen pflegte, dass er nicht bloss ein „lac senile“, sondern auch ein „lac juvenile“ sei, allen anderen Sorten vor. In den ersten Lebensmonaten gebe man 20 bis 25 Tropfen drei- bis viermal täglich, rein oder in einem Theelöffel Wasser; später kann man die Dosis bis auf ein paar Theelöffel und mehr pro die steigern. Gleichzeitig lasse man der Reinlichkeit wegen täglich ein laues Wasserbad von 27 bis 28° R. nehmen, dem man bei zunehmender Schwäche aromatische Aufgüsse (am besten ein paar Hände voll Chamillen und Calmus mit heissem Wasser infundirt) zusetzen mag. Gut gelüftete Krankenzimmer, strenge Reinlichkeit, pünktliche Sorgfalt in der Pflege — alles das sind und bleiben leider zu oft pia desideria, welche nur in der Minderzahl der Fälle zu erreichen sind.

¹⁾ Virchow's Archiv. Bd. 60. Heft 3 u. 4.

²⁾ Archiv f. Kinderheilk. Bd. II.

Von Arzneimitteln haben Sie bei der Atrophie nichts zu erwarten. Nur bei deutlich erkennbaren Complicationen mit Affectionen der Respirationsorgane oder des Darmkanals besteht eine Indication zur Anwendung derselben, wobei indess bemerkt werden muss, dass leichtere dyspeptische Erscheinungen (Erbrechen, anemale, übelriechende, schlecht verdaute Stühle) sich auch ohne Anwendung von Arzneimitteln in Folge zweckmässiger Ernährung bessern können.

II. Der Soor.

Je jünger die Kinder sind, um so häufiger treffen Sie diese, auch unter dem Namen „Schwämmchen“ bekannte Affection der Mund- und Rachenhöhle, am häufigsten daher bei Neugeborenen und in den ersten Monaten des Lebens. Aber auch die zweite Hälfte des ersten Jahres wird oft davon betroffen, ja unter gewissen Umständen werden Sie dem Soor noch viel später, selbst bei Erwachsenen begegnen. Das Bild der Krankheit wechselt je nach den Graden und den Verhältnissen, unter denen es sich Ihnen darbietet.

Erster Grad. Auf der Schleimhaut der Lippen, der Zunge und der Wangen, besonders in den Falten zwischen Lippen und Zahnfleisch und zwischen Wangen und Alveolarrand finden Sie vereinzelte weisse, leicht prominirende Punkte und Fleckchen, welche zwar mit einem Spatel leicht abstreifbar sind, aber, wenn man Gewalt dabei anwendet, einen Blutstropfen hinterlassen. Die Schleimhaut ist dabei sonst nicht verändert und kein anderes Leiden vorhanden. Diese Form des Soor kommt bisweilen bei vollkommen gesunden Kindern vor, wenn die nothwendige Reinhaltung des Mundes verabsäumt wird. Mitunter ist es auf den ersten Blick nicht leicht zu bestimmen, ob man wirklichen Soor oder nur Milchreste vor sich hat, da beides fast gleich aussieht; der Unterschied zeigt sich aber, wenn man mit dem Spatel über die Fleckchen hinstreicht, wodurch die locker aufliegenden Milchreste sogleich entfernt werden, während der Soor eine stärkere Adhärenz an der Schleimhaut kundgiebt.

Zweiter Grad. Die ganze Mundschleimhaut bis in den Pharynx hinein ist dunkelroth, purpurfarbig und auffallend trocken. Auf derselben sieht man überall, besonders aber auf der Zunge, den Wangen, den Lippen und am harten Gaumen sehr zahlreiche weisse Punkte und Fleckchen von rundlicher oder unregelmässiger Gestalt, welche hie und da, zumal in den erwähnten Falten und auf der Zunge, zu grösseren Plaques confluiren. Die Mundhöhle scheint dabei empfindlich zu sein, da die Kinder oft das Gesicht schmerzhaft beim Saugen verziehen oder

letzteres gänzlich verweigern. Bei noch stärkerer Entwicklung findet man die Zunge, die Wangen und den harten Gaumen von einer weissen, membranartigen Decke überzogen, während an den Lippen, am Zahnfleisch und weiter hinten am Gaumensegel und auf den Mandeln Soorflecken in grosser Zahl sichtbar sind. Diese hohen Grade kommen nur bei atrophischen oder durch schwere Erkrankungen (Diarrhoe, Cholérine) erschöpften Kindern vor, und daraus erklärt sich der Umstand, dass die anfangs dunkelrothe Schleimhaut in Folge der zunehmenden Anämie allmählig erblasst. In den letzten Stadien solcher Kinder fand ich den Soor oft auf einer ganz blassen, ins Livide spielenden Schleimhaut haftend, wobei er minder deutlich hervortritt, als früher, so lange die Schleimhaut noch stark bluthaltig war. Dazu kommt, dass er unter diesen Umständen seine milchweisse Farbe mehr und mehr verliert und oft schmutzig grau oder gelblich erscheint, letzteres besonders in Folge galliger Färbung durch erbrochene Massen. Man muss dann schon genauer hinsehen, um die Krankheit in ihrer ganzen Ausdehnung zu erkennen. Je länger dieselbe bestanden, um so fester haftet der Soor an der Schleimhaut. Unter den zahlreichen Fällen dieser Art gedenke ich namentlich eines 4 Monate alten, stark collabirten Kindes mit Syphilis hereditaria und Pneumonie des rechten Unterlappens, bei welchem die ganz blasse Mundschleimhaut bis in den Pharynx hinein mit perlgrauen Soorflecken überzogen war, die so fest wurzelten, dass sie nur gewaltsam und unter Blutung mit einer Pincette abzulösen waren. Neugeborene dieser Art bieten oft gleichzeitig die oben (S. 59) erwähnten Ulcerationen am harten Gaumen dar. — Bringt man ein Stückchen Soor gut zerzupft unter das Microscop, so sieht man als Hauptbestandtheil desselben eine Menge Pilzfäden und Sporen. Mit dieser Entdeckung des Schweden Berg im Jahre 1842 fielen alle früheren Deutungen der Krankheit als einer entzündlich-exsudativen. Wir können dieselbe nur als eine parasitäre betrachten. Die Pilzfäden erscheinen als lange, gerade, oder nach verschiedenen Richtungen gebogene, durchsichtige, scharf contourirte, etwa 50—60 Mm. lange und 3—4 Mm. breite Cylinder, welche aus mehreren aneinander gefügten Gliedern bestehen. Die reifen Fäden zeigen fast alle einen oder mehrere gleich beschaffene Aeste, welche von denjenigen Stellen des Stammfadens ausgehen, an welchen die Aneinanderfügung der Glieder durch Scheidewände markirt ist. Das Innere der Fäden enthält gewöhnlich einige moleculäre Körnchen, auch wohl einzelne ovale Körperchen, wahrscheinlich sich entwickelnde Sporen. Um den Ursprung der Fäden herum sieht man fast immer Haufen rund-

licher oder ovaler Sporen, aus denen die ersteren hervorgehen¹⁾. Ausser den Pilzelementen zeigt das Microscop noch zahlreiche Epithelialzellen, mehr oder weniger Fettkügelchen und rothe Blutkörperchen, die beim Abziehen des Soor von der Schleimhaut mit hineingerathen sind. Dies ist alles, was der Soor Ihnen klinisch darbietet. Alle Symptome, die man ihm sonst zuschrieb, besonders heftige Diarrhöen, Erbrechen, Verfall, von dem zumal die früheren französischen Autoren sprechen, gehören nicht dem Soor, sondern der Grundkrankheit an, in deren Gefolge er auftritt.

Der Soor beschränkt sich keineswegs auf die Schleimhautpartien, welche unserer klinischen Untersuchung zugänglich sind, sondern kommt, wie die Sectionen zeigen, auch noch weiter abwärts nicht selten vor, zumal in den tiefern Partien des Pharynx und häufig im Oesophagus, namentlich in den beiden unteren Dritttheilen, wo er entweder in ähnlicher Weise wie in der Mundhöhle auftritt, oder einen mehr oder minder vollständigen, durch die vorspringenden Falten der Schleimhaut ein rindenförmiges Ansehn darbietenden Cylinder bildet. In der Regel ist der Soor der Speiseröhre nicht rein weiss, sondern perlgrau oder gelblich, und schneidet dicht oberhalb der Cardia mit einer scharfen Linie ab. Auf der Schleimhaut des Magens fand ich ihn nur in einem Fall, und zwar in Form sehr vereinzelter, etwas prominirender Plaques, bekenne aber offen, dass eine sorgfältige Untersuchung des Magens, wie sie hier nothwendig ist, nicht immer stattfand, und eine grosse Zahl unserer atrophischen Kinder mit Soor im Munde überhaupt nicht zur Section kam. Ich bemerke dies deshalb, weil Parrot²⁾ den Soor des Magens durchaus nicht selten beobachtet hat. Um ihn zu erkennen, muss man zunächst die dichte Schleimschicht, welche den Soor bedeckt, durch einen Wasserstrahl entfernen, worauf derselbe in Form kleiner isolirter oder beisammenstehender Wärrchen, die theilweise nur durch die Loupe erkennbar sind, zum Vorschein kommt. Die grösseren Häutchen zeigen

¹⁾ Ueber die Botanik des Soor sind die Ansichten der Autoren noch sehr getheilt. Der von Grawitz (Deutsche Zeitschr. f. praktische Med. 1877. No. 20) angegriffene Name „Oidium albicans“ wird wohl aufzugeben sein. (Vergl. Plaut (Beitr. zur system. Stellung des Soorpilzes. Leipzig, 1885), Stumpf (Münchener med. Wochenschr. 1885. S. 627), Baginsky (Verein f. innere Med. 30. Nov. 1885), Klemperer (Centralblatt f. klin. Med. 1885. No. 50), Plaut, Neue Beitr. zur system. Stellung des Soorpilzes in der Botanik. Leipzig, 1887. Der letztere hält den Pilz identisch mit der auf faulem Holz, in frischem Kuhmist und an süssen Früchten wuchernden „Monilia candida“.

²⁾ l. c. p. 223.

öfters eine centrale Delle und bekommen dadurch, wie durch ihre nicht selten gelbe Farbe, Aehnlichkeit mit einer Favusborke. Am häufigsten findet man den Soor auf der hinteren Magenwand längs der kleinen Curvatur und in der Nähe der Cardia. Die Adhärenz an der Schleimhaut ist hier so bedeutend, dass es schwer hält, den Soor durch Ueberspülen von Wasser oder durch Abkratzen zu entfernen. Ueber den Magen hinaus kommt Soor nur sehr selten vor. Die ohne Hülfe des Microscops angestellten Beobachtungen von Valleix und Seux sind nicht entscheidend, wohl aber die von Robin und Parrot, von denen der erstere den Soor im Dünndarm, der letztere zweimal im Coecum nachwies. Für diesen Theil, wie für den Magen, scheint die Acidität der Contenta, als ein die Vegetation des Soorpilzes förderndes Moment, in Betracht zu kommen. Jedenfalls muss in allen diesen Fällen ein Hinabgelangen der Soorkeime oder Fäden vom Pharynx oder Oesophagus her angenommen werden. Bemerkenswerth ist, dass der Soor, auch wenn er im Pharynx noch so stark entwickelt ist, sich doch nie in die hintere Partie der Nasenhöhle hinein erstreckt, ebensowenig in Fällen, wo Gaumenspalten vorhanden sind, wo also eine directe Communication zwischen Mund- und Nasenhöhle besteht; wohl aber findet man ihn bisweilen auf der Schleimhaut der Glottis in Form kleiner Häufchen oder Streifen. Da dies die einzige Stelle der respiratorischen Schleimhaut ist, welche von Soor befallen wird, so wird man wohl Berg und Lélut darin beipflichten müssen, dass nicht das Flimmer-, sondern nur das Pflaster-epithelium den geeigneten Boden für die Entwicklung der Pilze abgiebt. In den Lungen fand man Soor nur in vereinzelt Fällen, wahrscheinlich durch Aspiration von Soorkeimen aus dem Pharynx her entwickelt (Parrot, Birch-Hirschfeld).

Untersucht man die Beziehungen des Soorpilzes zu der unterliegenden Schleimhaut genauer, so ergibt sich, dass ein Theil der Pilze oberflächlich zwischen den Epithelialzellen liegt, ein anderer Theil tiefer in das Gewebe dringt, so dass man deutlich die Fäden perpendicular in die Schleimhaut eintreten sieht [Wagner¹⁾, Parrot]. Diese Thatsache erklärt auch den mitunter bedeutenden Widerstand, welchem man beim Versuch, Soorflecken abzulösen, begegnet. Dass die Pilze auch in andere Theile des Gefässsystems übertragen werden können, scheint aus vereinzelt Beobachtungen von Zenker und Ribbert²⁾, in welchen dieselben im Gehirn gefunden wurden, hervorzugehen.

¹⁾ Jahrb. f. Kinderheilk. 1868. I. S. 58.

²⁾ Berliner klin. Wochenschr. 1879. S. 618.

Auf einer vollkommen gesunden Mundschleimhaut scheint Soor entwicklung nicht vorzukommen oder wenigstens nie zu einer erheblichen Ausdehnung zu gelangen. Selbst in den Fällen unseres ersten Grades muss wohl eine partielle Reizung der Mucosa durch Reste von Milch, die sich zersetzen und der Entwicklung der Keime einen günstigen Boden bereiten, angenommen werden. Deutlicher sieht man dies in den weit häufigeren Fällen des zweiten Grades. Hier geht immer eine auffallende Trockenheit und dunkle Röthe der Mundschleimhaut voraus, die Zunge wird durch Vorspringen der Papillen rauh, und an diesen Stellen beginnt zunächst die Pilzbildung, welche durch den Mangel an Alkalescentz der Mucosa gefördert wird. Auf diese Beziehung machte ich Sie schon früher aufmerksam; die ausserordentliche Geringfügigkeit der Speichelsecretion in den ersten Monaten muss die Säurebildung im Munde und die Trockenheit der Schleimhaut in hohem Grade begünstigen. Die Culturversuche von Kehrer¹⁾, nach denen gerade der Speichel ein vorzügliches Nährmaterial für den Soorpilz sein soll, können diese Ansicht nicht erschüttern. Vor allem aber wirkt die Atrophie und Schwäche des Kindes als ein die Keimung der Sporen beförderndes Moment, und ich kann ihnen zum Beweise dieser Thatsache die von Delafond²⁾ angestellten Thierversuche anführen. Demselben gelang es nie, den Soor auf die Mundschleimhaut eines gesunden wohlgenährten Schafes mit reichlicher Speichelsecretion durch Impfung zu übertragen, während dies sofort geschah, wenn er das Thier vorher durch Hunger schwächte, oder wenn er ein bereits krankes Thier mit saurem Speichel zu dem Impfversuche wählte. Auch die klinische Beobachtung, dass ganz ähnliche Soorruptionen, wie bei den atrophischen oder durch Krankheiten aller Art erschöpften Säuglingen, im späteren Lebensalter im letzten Stadium der Phthisis und in schweren Fällen von Typhus nicht selten vorkommen, stimmt damit überein. Unter anderen fand ich bei einem 13jährigen, an einem schweren Abdominaltyphus gestorbenen Mädchen nicht bloss den Pharynx, sondern auch den Oesophagus bis zur Cardia mit einem Soorüberzug bekleidet, welcher durch seine schmutzig graue Farbe bei der Schwierigkeit, den Pharynx genau zu untersuchen, während der letzten Lebenstage als „Diphtheritis“ imponirt hatte. So mag überhaupt mancher Fall von „diphtheritischer Complication“ des Typhus, der nicht zur Section kommt, auf einer Täuschung durch Soor des Pharynx beruhen, und zwar um so mehr, als der Soor hie und da

¹⁾ Ueber den Soorpilz. Heidelberg, 1883.

²⁾ Gaz. hebdomad. 1858. p. 909.

auch bei Kindern die Mundschleimhaut verschonen und nur den Gaumen und Pharynx befallen kann.

Die Sporen gelangen wohl vorzugsweise mit den Nahrungsmitteln (Milch und anderen Flüssigkeiten) oder mit der eingeathmeten Luft auf die Mundschleimhaut, aber auch eine directe Uebertragung durch die Flasche, wenn deren Saugpfropfen nicht täglich wiederholt auf das Sorgfältigste gereinigt wird, ist möglich und kann bei einem und demselben Kinde immer wieder neue Sooreruptionen herbeiführen. Achten Sie daher wohl darauf, dass namentlich die Gummipfropfen der Saugflaschen recht fleissig abgewaschen, in Wasser gelegt und auch auf ihrer Innenseite mit einer kleinen Bürste täglich gereinigt werden. Ob der Soor aus dem Munde des Kindes auf die Brustwarze der säugenden Mutter oder Amme übergehen kann, ist eine Frage, über welche die Ansichten der Beobachter keineswegs übereinstimmen. Wenn auch Seux¹⁾ unter mehr als 1600 Fällen von Soor nicht ein einziges Mal den Uebergang desselben auf die Brustwarze der Amme beobachtet haben will, so sprechen sich doch andere, besonders Mignot²⁾, auf einzelne Beobachtungen gestützt, für eine solche Möglichkeit aus, zumal wenn die Brustwarzen wund werden, und Delafond fand bei den oben erwähnten Impfversuchen an Schafen, dass die Pilze durch ein soorkrankes Schaf auf die Warze des Mutterschafes übertragen werden können. Man muss daher unter allen Umständen die Säugende auf die Möglichkeit einer solchen Uebertragung aufmerksam machen und ihr die grösste Reinlichkeit, besonders häufiges Waschen der Warze mit alkalischen Flüssigkeiten zur Pflicht machen.

In allen Fällen, wo man diagnostische Zweifel über das Vorhandensein von Soor hegt, und dies sind nur äusserst seltene, entscheidet das Microscop durch den Befund der charakteristischen Pilzfäden und Sporen. Dass Reste von Milchgerinnungen auf der Schleimhaut durch die Möglichkeit, sie einfach abzuwischen, sich leicht vom Soor unterscheiden lassen, erwähnte ich bereits. Es giebt aber noch einen Zustand, der von Unkundigen mitunter als Soor gemissdeutet wird, nämlich eine membranartige Epithelialabstossung auf der Schleimhaut der Zunge und besonders des Zahnfleisches in der Form dünner grauweisser Auflagerungen. Das Microscop weist hier sofort den Irrthum nach, indem es nur Epithelzellen und eine amorphe körnige Masse, aber keine Pilzelemente erkennen lässt. In einzelnen Fällen sieht man diese Epithel-

¹⁾ Recherches sur les maladies des enfants nouveau-nés. Paris, 1855. p. 29.

²⁾ Traité de quelques maladies pendant le premier âge. Paris, 1859. p. 223.

häutchen ausschliesslich unter der Zunge, wo sie einen zusammengerollten milchweissen queren Strang bilden.

Ich fand dies bei zwei Säuglingen, von denen der eine blühend und voll, der andere atrophisch war, vielfache Abscesse der Haut und einen Decubitus am Ellenbogen darbot. Zähne waren bei beiden Kindern noch nicht vorhanden, die Mundschleimhaut aber war durchweg geröthet und blutete leicht bei Berührung. Die weisse Auflagerung unter der Zunge liess sich ziemlich leicht abheben; nur am Frenulum haftete sie etwas fester und hinterliess hier einen Blutstropfen. Unter dem Microscop konnte ich nur Fettkügelchen (wohl Milchreste), Epithelzellen und eine amorphe Bindemasse, aber keine Spur von Soorelementen erkennen, und ich denke mir, dass die in Folge der Schleimhauthyperämie reichlichere Epithelialabstossung durch das wiederholte Hinübergleiten der unteren Zungenfläche über den Alveolarrand beim Saugen jene zusammengerollte Strangform angenommen hatte.

Dass die locale Behandlung des Soor nur in den Fällen unseres ersten Grades Erfolg verspricht, leuchtet ein. Hier genügt meistens schon eine mechanische Abreibung. Die Wärterin muss mittelst des mit feiner Leinwand umwickelten und in frisches Wasser getauchten Fingers die auf der Schleimhaut sichtbaren Soorflecken dreist abreiben, auch wenn dabei eine kleine Blutung erfolgen sollte. Sobald neue Eruptionen sichtbar werden, wiederhole man dies Verfahren und reinige nach jedem Saugen die Mundhöhle recht sorgfältig auf dieselbe Weise. Man wird dann sehr bald der Affection Herr werden. Ganz anders liegt die Sache in Fällen des zweiten Grades, bei atrophischen und erschöpften Kindern. Auch hier wird es Ihnen zwar rasch gelingen, durch die eben erwähnte mechanische Reinigung den Soor zu entfernen, und zwar noch besser, wenn Sie behufs der Alkalisierung der sauren Mundreaction den mit Linnen umwickelten Finger nicht in reines Wasser, sondern in eine alkalische Lösung tauchen (z. B. Kali chloricum, Borsäure, Borax oder Natron benzoicum 5 : 100 Wasser, eine Messerspitze Kochsalz in einem Glase Wasser gelöst). Die alte praktische Erfahrung steht hier mit den Kehrer'schen Versuchen in directem Widerspruch, nach denen die genannten Mittel das Wachsthum der Soorpilze gerade begünstigen sollen. Immer bleibt das Allgemeinbefinden, welches die Soorentwicklung begünstigt, die Hauptsache, und deshalb werden Sie auch in diesen Fällen immer neue Recidive vor sich gehen sehen. Unter diesen Umständen wandte ich wiederholt Bestreichungen der gesamten Mundschleimhaut mit einer Lösung von Argentum nitricum (1—3 Th. in 100 Wasser) mit Vortheil an, nachdem zunächst eine Abreibung stattgefunden hatte.

III. Die hereditäre Syphilis.

Bei der grossen Mannigfaltigkeit der Symptome scheint es mir am zweckmässigsten, zunächst das Bild der Krankheit so zu schildern, wie es sich Ihnen am häufigsten in der Praxis darbieten wird, die Varietäten aber und die seltener vorkommenden Zustände erst in zweiter Reihe zu erörtern.

Gewöhnlich stehen die Ihnen zugeführten Kinder im 2. oder 3. Monate des Lebens und sind, je nachdem sie von der Mutter gesäugt oder auf-gepäppelt werden, besser oder schlechter ernährt. Ein hoher Grad von Atrophie gehört keineswegs zu den nothwendigen Attributen der infantilen Lues, denn eine grosse Reihe von Kindern, die mir vorkamen, besonders Brustkinder, erfreute sich einer normalen Körperfülle und einer gesunden Hautfarbe, während die künstlich genährten meistens Neigung zur Atrophie zeigten. Hohe Grade dieser letzteren verdanken aber nicht der Syphilis allein, sondern den mit dieser gleichzeitig einwirkenden Factoren, Hunger, Elend aller Art, ihren Ursprung.

Eins der frühzeitigsten Symptome ist ein schnüffelndes Geräusch beim Athemholen, welches durch Anschwellung der Nasenschleimhaut bedingt und von den Müttern als Stockschnupfen bezeichnet wird. Weiterhin zeigt sich bald Verstopfung der Nasenlöcher durch gelbliche oder bräunliche Borken, und ein serös-schleimiger, zuweilen mit etwas Blut gemischter Ausfluss (*Coryza syphilitica*), wobei die Nase äusserlich etwas anschwellen kann. Diese in ihren Graden verschiedene *Coryza* halte ich für eins der constantesten Symptome der Krankheit, welches entweder den übrigen Erscheinungen vorausgeht, oder dieselben fast immer begleitet, nur ausnahmsweise fehlt. Bald gesellen sich dazu rothe, meistens ins Bräunliche spielende, runde oder unregelmässige Flecken von der Grösse eines Fünf- oder Zehnpfennigstücks, welche anfangs noch vereinzelt auftreten und besonders die Gegend der Augenbrauen, des Kinns, die Naso-labialfalten, die Umgebung des Anus und die Flächen der Hände und Füsse zu ihrem Sitz wählen (*Roseola syphilitica*). Viele dieser Flecken zeigen kleienförmige Abschilferung der Epidermis oder bedecken sich auch wohl mit grösseren Fetzen derselben; andere, und in manchen Fällen nahezu alle, bieten von der Seite gesehen, eine glänzende, wie lackirte Fläche. Die am Kinn und auf den Hinterbacken sitzenden Flecken werden durch die wiederholte Reizung der Mundsecrete, des Urins und der Faeces allmählig macerirt und nach Abstossung der Epidermis in rothe nässende Excoriationen verwandelt, deren specifische Bedeutung nicht ohne Weiteres erkennbar ist, vielmehr durch ein in ihrer Umgebung stattfindendes Erythom (*Intertrigo*) ver-

dunkelt werden kann. Immerhin aber sind die Localitäten, an denen sich diese Excoriationen zeigen, die dabei noch unversehrt bestehenden Flecken und die Coryza ausreichend, um den Verdacht der Syphilis und die Einleitung einer specifischen Cur zu rechtfertigen.

Geschieht dies nicht, so macht der weitere Fortschritt der Krankheit bald jeden Zweifel schwinden. Die Flecken verbreiten sich nunmehr über einen grossen Theil des Körpers, besonders über die Stirn, die ganze den Mund umgebende Hautpartie und die Extremitäten, und fliessen an vielen Stellen zu grösseren, düsterrothen, gelbbraunlichen, mehr oder weniger desquamirenden Flatschen zusammen, welche hie und da mit dünnen, durch Vertrocknung nässender Excoriationen entstandenen Schorfen bedeckt sind. Handflächen und Fusssohlen sind meistens diffus geröthet, mit Fetzen abgestossener Epidermis bedeckt, und besonders die Fersen zeigen oft glänzende Röthe und Spannung. Dazu gesellen sich weissliche Excoriationen der Mundwinkel, Risse und Spalten der Lippenschleimhaut (Rhagaden), welche beim Saugen und Schreien leicht bluten, und im Verein mit den die Augenbrauen bedeckenden Schorfen und der Coryza ein Gesamtbild darstellen, welches selbst von Mindergeübten kaum mehr zu verkennen ist, und auch ohne Geständniss der Eltern die Diagnose der Syphilis gestattet. In vielen Fällen wird das charakteristische Bild noch durch Ausfallen der Haare, besonders der Augenbrauen und selbst der Wimpern, gesteigert. Trousseau's Beobachtung eines der Lues infantilis eigenthümlichen bräunlichen Hautcolorits kann ich nur für eine Reihe von Fällen, welche atrophische Kinder betrafen, bestätigen, während ich bei vielen anderen gut genährten Kindern einen ebenso weissen Teint wie im gesunden Zustande beobachtete.

Sie dürfen nun nicht erwarten, dass alle Züge dieses Krankheitsbildes durchweg so prägnant entwickelt sind, wie ich es Ihnen eben schilderte. Häufig ist nur ein Theil derselben vorhanden, während andere fehlen oder nur schwach angedeutet sind. So sah ich z. B. die Genitalien und die Analgegend bisweilen ganz frei von Exanthem, während die oberen Körpertheile, sogar nur das Gesicht exquisit befallen waren. Auch die Abweichungen von diesem Grundbilde der Krankheit sind durchaus nicht selten. So beobachtete ich statt der Roseola wiederholt dunkelrothe runde Papeln auf den Fusssohlen, den unteren Extremitäten und um den Anus herum, oder stellenweise, besonders auf der Glabella, über den Augenbrauen, aber auch auf den Wangen, den Nates, düsterrothe, infiltrirte, mit dünnen weisslichen Schuppen bedeckte, zuweilen figurirte Flecken, welche theils an Psoriasis, theils an con-

dyomatöse Bildungen streiften; hie und da, aber immer nur bei Kindern in den ersten Lebenswochen, die Ueberreste von Blasen (S. 58) in Form rother, von einem trocknen Epidermisring umzogener Flecken oder Excoriationen, zuweilen auch noch frische, meistens schlaffe, mit trübem eiterigen Inhalt gefüllte Blasen an den Fusssohlen und Handtellern. In manchen Fällen, zumal bei sehr jungen Kindern, fand ich neben den Zeichen der Lues fast die ganze Haut diffus geröthet und mit grossen Lamellen gelblicher, mit Sebum vermischter Epidermis bedeckt. Am seltensten beobachtete ich bläschenartige und nässende (eczematöse) Ausschlagsformen als Ausdruck der Lues; auch schien es mir, als wären dieselben meistens durch Misshandlung der papulösen und fleckigen Exantheme, besonders durch Kratzen oder den Contact reizender Se- oder Excrete zu Stande gekommen. Bei einem 6 Wochen alten Kinde erwies sich ein neben reichlicher Roseola an vielen Körpertheilen entwickeltes feinblasiges Eczem nur als Product sehr reichlicher Schweisse, hatte also mit der Syphilis selbst nichts zu schaffen. Häufiger sah ich aus den oben beschriebenen Excoriationen in der Umgebung des Anus, am Scrotum, aber auch an anderen Hautstellen, z. B. in den Augenbrauen, um den Nabel herum, tiefer dringende, mit Schorfen bedeckte Geschwüre sich entwickeln, sowie auch die oft gleichzeitig vorhandene Intertrigo der Inguinalgegenden eine Tendenz zur Bildung weisslichgrauer, von einem infiltrirten rothen Saum umgebener Ulcerationen zeigte. Dagegen konnte ich mich von der Richtigkeit der Ansicht¹⁾, dass nur das Condyloma latum (die Schleimpapel) zur Annahme der Lues congenita berechtige, nicht überzeugen, kann vielmehr versichern, dass in einer ansehnlichen Zahl von Fällen trotz der genauesten Untersuchung nirgends eine solche Hautaffection von uns gefunden wurde. Keinesfalls halte ich die Schleimpapel für eins der frühesten Symptome der Krankheit; denn, abgesehen von einzelnen Ausnahmefällen, beobachtete ich die condylomatösen Bildungen immer erst in einem späteren Stadium, bei Kindern, die bereits einige Monate alt waren oder an einem Recidiv der Syphilis litten. Unter diesen Verhältnissen kamen Schleimpapeln allerdings häufig genug vor, besonders an den Mundwinkeln, auf der Zunge, in der Kinngrube, in den Inguinalfalten, rings um den Anus, auf dem Scrotum und der Vulva, mitunter auch auf der inneren obersten Partie der Oberschenkel, am seltensten an den Nasenflügeln und den äusseren Augenwinkeln, also meistens an Stellen, wo Hautfalten aneinander liegen, Druck und Secrete reizend einwirken. Ihr Aussehn war

¹⁾ Caillault, *Traité prat. des maladies de la peau chez les enfants*. Paris, 1859.

dasselbe, wie bei Erwachsenen, und ihre Tendenz zur **Maceration** durch **Secrete** (Mundflüssigkeit, Urin, **Faeces**, **Schweiss**) sehr ausgesprochen, wobei dann nach Abstossung der **Epidermis** die **Condylome** allmählig in eine weissgraue rissige **Ulceration** zerfielen. In einzelnen Fällen bildeten sie zusammenhängende **Massen**, welche namentlich den grossen Schamlippen ein knotiges, an **Elephantiasis** erinnerndes Aussehn gaben. Auch **Onychie** mit Verdickung und krallenförmiger Deformität der Nägel, welche endlich durch Eiterung des Nagelbettes abgestossen wurden, kam wiederholt zur Beobachtung.

Neben allen diesen verschiedenartigen Affectionen der äusseren Haut können nun auch die Schleimhäute krankhafte Erscheinungen darbieten. Abgesehn von der fast constanten **Coryza**, beobachtete ich **Conjunctivitis** mit eiterigem Secret (niemals aber **Iritis**, die überhaupt zu den seltensten Erscheinungen der **Lues hereditaria** zu gehören scheint), **Fluor albus**, hie und da auch **Röthe** und Anschwellung der **Urethralmündung** mit Schmerzen beim Urinlassen. Auf dem Zungenrücken kommen, wie schon erwähnt, **condylomatöse** oder besser gesagt **gummöse**, harte, dunkler gefärbte Einsprengungen vor, besonders im hinteren Theil, und auch die Mandeln sind bisweilen der Sitz flacher, aus **Condylomen** hervorgegangener **Ulcerationen**. Ich kann indess diese Mund- und Rachenaffectionen nicht als häufig betrachten, da in der grossen Mehrzahl meiner Fälle die betreffenden Theile durchaus nichts Krankhaftes darboten, und ich warne Sie hier nochmals davor, die wiederholt (S. 60) erwähnten Gaumengeschwüre der Neugeborenen als etwas Syphilitisches zu betrachten. Mitunter verbindet sich mit der **Hautsyphilis** der Kinder eine Veränderung der Stimme, mehr oder minder starke **Heiserkeit**, die sich ausnahmsweise bis zur völligen **Aphonie** steigern kann. In dem folgenden Fall bildete der Verlust der Stimme sogar fast das einzige nachweisbare Symptom der **Lues**:

Carl C., 4 Monate alt, am 14. März 1867 in meiner Poliklinik vorgestellt, litt seit 2 Monaten an Heiserkeit, in der letzten Zeit an vollständiger **Aphonie**. Man sah das Kind schreien, aber man hörte kaum etwas davon. Kein Husten, normaler **Athem**. Im **Pharynx** und an der **Epiglottis** nichts Abnormes. **Specularuntersuchung** des Kehlkopfs (**Waldenburg** versuchte dieselbe) ohne Resultat. Das Kind war gesund, wohlgenährt und blühend, zeigte aber um den After herum bräunliche Narben. Weitere Nachforschung ergab, dass dasselbe im Alter von 2 Monaten an starker **Coryza** und einem maculösen abschilfernden Ausschlag gelitten hatte, welcher durch **Calomel** beseitigt worden war. Diagnose: Syphilitischer Affect (**Ulcus condylomat.**?) der Stimmbänder. Ich verordnete **Mercur. solub. Hahnem. 0,007**, 2mal täglich. Schon am 23., also nach 9 Tagen, war die Stimme freier, bis zum 18. April völlig normal. Nachkur mit **Syr. ferri jodati**. Bis zum December kein Recidiv.

Ueber die Art der Kehlkopffection in diesem Fall wage ich kein Urtheil. Fälle von Perichondritis des Kehldeckels oder von Caries des Schildknorpels, wie sie hie und da beschrieben werden, kenne ich aus eigener Erfahrung nicht. Ebenso wenig kam mir die in neuerer Zeit mehrfach erwähnte Darmsyphilis Neugeborener zu Gesicht. Es handelt sich dabei um gummöse, zum Theil ringförmig das Dünndarlumen umfassende und verengende, meist den Peyer'schen Plaques entsprechende Indurationen der Muskel- und Schleimhaut, theilweise auch um condylomatöse Wucherungen und Ulcerationen der letzteren, um Zelleninfiltration der feineren Arterien, die bis zur Obliteration fortschreiten und anämische Nekrose herbeiführen soll¹⁾. Eine klinische Bedeutung scheint diesen Befunden vorläufig nicht zuzukommen, da ein Fall von Schwimmer²⁾ (Heilung einer Diarrhoe unter specifischer Cur) nicht als beweiskräftig gelten kann.

Kleine, erbsen- bis höchstens bohngrosse, bewegliche Anschwellungen der Lymphdrüsen lassen sich bei genauer Untersuchung häufig, wenn auch nicht constant nachweisen, bisweilen nur vereinzelt hinter den Ohren, am unteren Ende des Oberarms, oder mehr conglomerirt in den Cervical-, Achsel- und Inguinalsträngen. Diese Drüsenknoten gehörten immer zu den hartnäckigsten Erscheinungen und bestanden auch nach der Heilung der Krankheit oft noch weiter fort, wobei es allerdings zweifelhaft blieb, ob dieselben nicht eine zufällige, von anderen Ursachen abhängige Complication bildeten. Keinesfalls aber kann ich mit Bednär übereinstimmen, welcher die Lymphdrüsenanschwellungen für ausserordentlich selten hält und persönlich nur einmal beobachtet haben will.

Syphilitische Affectionen des Knochensystems wurden in früherer Zeit für sehr selten gehalten. Man beschrieb vereinzelte Fälle von Zerstörung der Nasenknochen (des Vomer und der Muscheln), von Periostosen am Oberschenkel und anderen Röhrenknochen, schien aber keine Ahnung davon zu haben, dass diese Affectionen im ersten Kindesalter ebenso oft, ja in gewisser Beziehung noch häufiger vorkommen, wie bei Erwachsenen. Ein Fall dieser Art wurde von mir schon im Jahre 1861 beobachtet und beschrieben³⁾:

¹⁾ Oser, Archiv f. Dermat. u. Syphilis. 1871. S. 1. — Jürgens, Jahrb. f. Kinderheilk. 1881. XVII. S. 126. — Mracek, Vierteljahrsschr. f. Dermatol. u. Syphilis. 1883. S. 209.

²⁾ Archiv f. Dermat. u. Syphilis. 1873. No. 2.

³⁾ Beiträge zur Kinderheilk. Berlin, 1861. S. 192.

Anna B., 2 Monate alt, atrophisch, obwohl von der Mutter gesäugt, am 4. April in meiner Poliklinik vorgestellt, weil sie seit 14 Tagen die Arme nicht mehr bewegte. Beide obere Extremitäten lagen schlaff und immobil, auch wenn das Kind die Beine und den Rumpf nach verschiedenen Richtungen bewegte. Nicht einmal in den Fingern war eine leise Bewegung wahrzunehmen. Der linke Arm fiel, wenn man ihn aufhob und wieder losliess, wie der einer Leiche ohne alle Resistenz herunter, während sich im rechten unter gleichen Umständen noch ein schwacher Rest von Widerstand kundgab. Sensibilität und Temperatur beider Arme normal. Die beiden Condylen und das ganze untere Dritttheil des linken Humerus stark angeschwollen und an der inneren Seite desselben eine erbsengrosse, bewegliche Drüse nachweisbar. Cervical-, Axillar- und Inguinaldrüsen zum Theil geschwollen und hart; die Fusssohlen, besonders die Fersen roth, glänzend, leicht desquamirend. Nase verstopft, Athem schnüffelnd, bisweilen ein geringer, blutig eiteriger Ausfluss. Die Mutter gestand, während ihrer Schwangerschaft wiederholt am Halse und an einem Hautausschlag gelitten zu haben und bot eine bedeutende Alopecie dar. Ther.: Merc. solub. Hahnem. 0,015 2mal täglich, Einreibungen von Ung. Kali jodati in die angeschwollene Partic. Schon nach 8 Tagen, am 11., war die Auftreibung des Knochens verschwunden, der Schnupfen geringer, die Arme in sehr geringem Grade beweglich. Unter dem Fortgebrauch der Mittel nebst Kamillenbädern und Tokayerwein erfolgte rasche Besserung, am 16. war die Beweglichkeit der Arme wieder ganz normal, der Schnupfen verschwunden, und es wurde nun der Mercur mit dem Syrup. ferri jodati (3mal täglich 5 gtt.) vertauscht. Am 21. Mai fand ich sämtliche luëtische Erscheinungen geheilt, die Atrophie aber noch fortbestehend. Weiterer Verlauf unbekannt.

Ganz ähnlich verhielten sich die folgenden, von mir beobachteten Fälle.

Kind von 6 Wochen, am 14. Februar 1879 in der Poliklinik vorgestellt, mit bräunlicher Hautfarbe, ziemlich gut mit der Flasche ernährt. Seit 3 Wochen Coryza, Rhagaden an den Lippen und Onychie an allen Fingern und Zehen. Sämmtliche Nägel stark verdickt, deform und in ihrem Bette bereits losgelöst, die letzten Phalangen mit Epidermislamellen bedeckt. Starke Desquamation der Fusssohlen, weniger der Handflächen. Der linke Arm seit einer Woche schlaff herabhängend, wird nicht mehr bewegt. Das untere Dritttheil des Humerus stark geschwollen, empfindlich. Der rechte Hoden etwas dicker und derber als der linke. Alle Functionen normal. Ther.: Calomel 0,01 2mal täglich. Am 26. die Beweglichkeit des Armes kehrt zurück, die Anschwellung um die Hälfte vermindert, Rhagaden und Coryza beinahe geheilt. Die Nägel fast alle abgestossen; unter denselben wachsen die neuen Nägel herauf. Fortsetzung der Kur.

Kind von 8 Monaten, am 20. Mai 1876 mit einem Recidiv der Syphilis in die Poliklinik gebracht. Papulöses und fleckiges Exanthem am Kinn und der Oberlippe, starkes Schnüffeln, Coryza. Anschwellung der unteren Epiphyse des rechten Humerus mit erschwelter Beweglichkeit desselben und Schmerz beim Druck. Der linke Arm normal. Mercurielle Behandlung. Weiterer Verlauf unbekannt.

Während in diesen Fällen nur das untere Endo des Humerus der Sitz der syphilitischen Periosis an,

dass auch andere Röhrenknochen von derselben Affection befallen werden können.

Kind von 10 Wochen, vorgestellt am 18. Novbr. 1877, mit Coryza, borkiger Verstopfung der Nasenlöcher und glänzend rothen, nach gedellten Papeln um den Anus und auf den Nates. Empfindliche Anschwellung der unteren Epiphyse des Radius und der Ulna linkerseits, sowie der mittleren Phalanx des linken Mittelfingers, der 1. und 2. Phalanx des rechten Mittelfingers. Mercurielle Behandlung. 27. December. Mit Ausnahme der Epiphysenschwellung ist fast alles geheilt. Fingerphalangen beinahe normal. Fortsetzung der Kur.

Kind von 3 Monaten, am 7. Juni 1875 in die Poliklinik gebracht. Gut genährt und blühend. Intertrigo mit Erosionen um Anus und Genitalien. Coryza fast seit der Geburt mit eiterigem Ausfluss und Borken an den Nasenlöchern. Seit 4 Wochen Anschwellung der oberen Epiphysen der rechtsseitigen Vorderarmknochen, empfindlich beim Druck. Gelenk frei. Rechter Arm schlaff hängend, wird nur sehr wenig bewegt. Alle anderen Knochen anscheinend normal. Mercurielle Kur. Ende Juni bedeutende Besserung. Weiterer Verlauf unbekannt.

Kind von 12 Wochen, am 18. Juni 1879 vorgestellt, Coryza, Anschwellung beider unteren Epiphysen des Radius und der Ulna, am stärksten linkerseits. Beide Arme unbeweglich. Roseola am ganzen Körper, Rhagaden der Vola manus und Abschuppung der Fusssohlen. Verlauf unbekannt.

Kind von 3 Monaten, am 28. Novbr. 1879 vorgestellt. Von der Mutter gut genährt. Anschwellung der Epiphysen an allen Extremitäten. Völlige Unbeweglichkeit der Arme, Schläffheit der Beine. Keine anderen luetischen Symptome. Mercurielle Kur. Schon nach 6 Tagen Beweglichkeit der Arme gebessert, bald auch Abschwellung der Epiphysen. Aus der Kur weggeblieben.

Sie sehen, dass nicht bloss die verschiedenen Röhrenknochen an ihren Epiphysen deutliche Anschwellungen darbieten können, sondern auch die Phalangen der Finger, welche letztere dann vollkommen das Bild der Osteomyelitis serophulosa (Spina ventosa, Paedarthrocace) zeigen, d. h. eine harte, anfangs mit normal gefärbter und verschiebbarer Haut bedeckte Anschwellung, die im Lauf der Zeit sich röthet, mit kleinen fistelförmigen Oeffnungen aufbricht und nach jahrelanger Eiterung schliesslich mit einer trichterförmigen Narbe heilt. Ich habe ausser in dem S. 93 erwähnten Fall diese Form noch ein paar Mal, besonders bei Recidiven der hereditären Lues im ersten und zweiten Lebensjahre beobachtet, aber immer nur an den Fingern, noch nie an den Zehen. Bei einem 4 Wochen alten Kinde, welches ausser Coryza keine luetischen Symptome darbot, bestand ansehnliche Schwellung der Mittelphalanx des rechten dritten Fingers, gleichzeitig Anschwellung der oberen Epiphysen des linken Humerus und Radius, mit Paralyse des Arms, an welchem nur die Finger bewegt wurden, während ein altes Kind neben anderen syphilitischen Symptomen An-
der ersten Phalangen dreier Finger bei durchaus normalen

Epiphysen der Vorderarmknochen darbot. Auch andere Autoren ¹⁾ haben sich mit dieser „Dactylitis“ beschäftigt, die immerhin als eine verhältnissmässig seltene betrachtet werden muss. Dennoch dürfen Sie in den Fällen von Paedarthrocace, welche Ihnen künftig vorkommen werden, nicht vergessen, dass diese Affection nicht bloss eine scrophulöse, sondern auch eine hereditär-syphilitische sein kann. Andererseits muss ich davor warnen, die Epiphysenschwellungen, besonders an den unteren Enden des Radius und der Ulna, selbst wenn andere verdächtige Symptome vorhanden sind, nun gleich für syphilitische zu erklären, zumal bei älteren Kindern, die das erste Halbjahr bereits überschritten haben, weil hier schon Rachitis zu Grunde liegen kann. In diesen Fällen bleiben die Schwellungen der Epiphysen durch die Mercurialcur unberührt, während die eigentlich syphilitischen Symptome verschwinden:

Kind von 7 Monaten, vorgestellt am 29. Januar 1876, gut genährt, blass. Coryza seit der Geburt. 8 Wochen nach derselben fleckiges Exanthem, durch Bäder (?) geheilt, aber immer wiederkehrend. Jetzt spärliche Roseola im Gesicht, auf dem Kopf, an den Händen und Füßen. Zahlreiche Condylome auf der inneren Fläche des rechten Oberschenkels, um den Anus, am Scrotum und auf den Nates. Seit einigen Wochen starke Schwellung der unteren Epiphysen der Vorderarmknochen beiderseits. Schädeluturen noch klaffend, mit sehr weichen Rändern, Epiphysenschwellung an der Grenze der knöchernen und knorpeligen Theile der Rippen. Mercurielle Behandlung. Am 17. Februar Alles geheilt bis auf die Schwellungen der Epiphysen, welche unverändert sind.

Suchen Sie also in solchen Fällen immer sorgfältig zu ergründen, ob nicht eine Combination von Rachitis und Syphilis stattfindet, was freilich erst vom 6. Lebensmonat an stattzufinden pflegt. In den ersten Monaten können Sie die Schwellungen der Epiphysen unter den genannten Umständen eher als syphilitische ansehen und behandeln. Einen Unterschied in der Form der Anschwellung (Taylor charakterisirt die syphilitische durch einen „plötzlichen, steilen“ Beginn) kann ich nicht als stichhaltig betrachten; wohl aber die von mir wiederholt beobachtete Thatsache, dass die Epiphysenanschwellung bei Lues auch einseitig auftritt, was bei Rachitis nie der Fall ist.

In den meisten der eben mitgetheilten Fälle wird Ihnen eine erschwerte Beweglichkeit oder gänzliche Immobilität der oberen Extremitäten aufgefallen sein, welche auch bewirkt, dass die aufgehobenen und wieder losgelassenen Arme wie todte schwere Körper niederfielen (syphilitische Pseudoparalyse). Der erste Autor, welcher diese Er-

¹⁾ Taylor, Syphilitic lesions of the osseous system. New-York, 1875. — Lewin, Charité-Annalen. Jahrg. IV.

scheinung gebührend würdigte, war meines Wissens Bednár¹⁾, unter dessen 68 tabellarisch zusammengestellten Fällen von Syphilis hereditaria die Parese der Arme 16mal, die der Beine 1mal, die aller Extremitäten 2mal notirt ist. Seine Beschreibung stimmt mit den in unseren Fällen wahrgenommenen Symptomen völlig überein. Bednár scheint geneigt, obwohl er es nirgends geradezu ausspricht, diese Parese als eine myopathische Affection aufzufassen und lediglich von einem schlaffen Zustande der Musculatur herzuleiten. Ich bin nicht in der Lage, eine genügende Erklärung dieser Paralysen zu geben. Um eine centrale Affection handelt es sich dabei gewiss nicht, aber auch die Ansicht, dass man es mit einer durch Schmerz bedingten Immobilität zu thun habe, wird dadurch zweifelhaft, dass ich in nicht wenigen Fällen dieser Art durch passive Bewegungen der betreffenden Extremität ebenso wenig, wie durch Druck, Schmerzáusserungen hervorrufen konnte. So viel steht fest, dass in allen meinen Fällen mit der Abnahme der Knochenanschwellung auch die Beweglichkeit der Extremität bald wiederkehrte. Freilich könnte man dagegen geltend machen, dass Bednár in keinem seiner Fälle von Parese eine Epiphysenanschwellung erwähnt, dass in meinem ersten Fall auch der von Anschwellung freie Arm paretisch war, und dass ich andererseits wiederholt Lähmung des einen Arms beobachtet habe, während doch die Epiphysen beiderseits stark geschwollen waren. Ja ich kann selbst ein paar Fälle anführen, wo die Parese ohne jede nachweisbare Knochenaffection bestand:

Kind von 6 Wochen, mit gelbrother, etwas desquamirender Roseola auf den Armen und Beinen, im Gesicht und am Rumpf, dunkelrothen, glänzenden, desquamirenden Fusssohlen und Handflächen, Coryza und Conjunctivitis. Beide Arme lagen vollkommen schlaff da, nur die Finger zeigten einige leise Bewegungen. Nirgends eine Knochenanschwellung. Die in der Universitätspoliklinik am 10. Juli 1890 begonnene Mercurialkur hatte schon bis zum 16. ein Schwinden des Ausschlags und eine bessere Beweglichkeit der oberen Extremitäten erzielt.

Kind von 3 Monaten, am 15. Januar 1879 in meiner Poliklinik vorgestellt. Die Mutter hat bereits 4mal abortirt. Arme und Beine fast von Geburt an unbeweglich und schlaff daliegend. Coryza mit Schnüffeln und Ausfluss, einzelne Rosendaflecken im Gesicht und um den Anus. Keine Anschwellungen der Knochen. Mercurialkur. Am 4. Febr. Coryza und Flecken geheilt, Arme werden gut bewegt, Beine ebenfalls, lassen sich aber in den Kniegelenken wegen eines Widerstands der Flexoren nicht vollkommen strecken. Fortsetzung der Kur.

Kind von 6 Wochen, am 24. Juli 1879 vorgestellt, Coryza, Fusssohlen roth, glänzend, desquamirend, Roseola um den After. Epiphysen nicht geschwollen. Seit 8 Tagen Arme schlaff, immobil; jede passive Bewegung ruft Geschrei hervor. Verkannt.

Kind von 8 Wochen, leichte Roseola, Intertrigo ulcerosa, Rhagaden der Unterlippe, Coryza. Beide Arme paralytisch, schlaff; Epiphysen nicht geschwollen. Weggeblieben.

Die Deutung dieser „Pseudoparalysen“, welche mit Vorliebe die oberen Extremitäten treffen, mögen sie nun mit oder ohne Anschwellung der Epiphysen verlaufen, ist daher vorläufig noch unsicher; insbesondere ist ihr Zusammenhang mit den von Wegner¹⁾ gefundenen Knochenveränderungen noch nicht sicher erwiesen. Bei syphilitischen Neugeborenen und jungen Kindern findet man nämlich fast constant an den Röhrenknochen, und zwar an der Uebergangsstelle der Diaphyse in den Knorpel der Epiphyse einen krankhaften Process, welcher auf einer excessiven Wucherung der Knorpelzellen und einer retardirten Ossification der schon verkalkten Substanz beruht. Gefässneubildung im Knochen soll dabei gar nicht oder nur sehr unvollkommen stattfinden, und in Folge der mangelhaften Ernährung sollen die Zellen durch Schrumpfung und Fettmetamorphose langsam untergehen. Auf Durchschnitten giebt sich dieser Process durch eine an der Grenze des Epiphysenknorpels verlaufende schmale, gelbliche oder orangefarbige, etwas zackige Linie kund, welche nach Wegner durch die abgestorbene Substanz gebildet wird, nunmehr Dia- und Epiphyse trennt und durch eine „entzündlich-suppurative Complication“ zur völligen Ablösung der Epiphyse führen kann. Der ganze Vorgang tritt immer multipel auf, besonders häufig am unteren Ende des Femur, an den Unterschenkel- und Vorderarmknochen und an den Rippen, mitunter aber an allen Röhrenknochen. Dabei geht die Verknöcherung des Epiphysenknorpels unregelmässig von Statten, und die im gesunden Knochen reihenweise geordneten Knorpelzellen sind theilweise verwirrt oder gänzlich aufgelöst, durch kleinzellige Gruppen ersetzt. Diese Beobachtungen wurden von Waldeyer und Köbner²⁾ bestätigt, nur betrachten sie, wie auch Taylor, die gelbe Zone nicht als eine durch Gefässmangel bedingte Nekrobiose, sondern als einen gummösen, durch massenhafte Zellenneubildung bedingten Process, welcher durch Compression der Gefässe das Absterben des intermediären Gewebes und damit die Trennung der Epi- und Diaphyse zur Folge habe. Mag nun diese oder jene Deutung die richtige sein³⁾, so bleibt uns immer die klinisch wichtige Thatsache, dass es

¹⁾ Virchow's Archiv. Bd. 50. S. 305.

²⁾ Ibid. Bd. 55.

³⁾ Nach Haab und Veranentl. Virchow's Archiv. Bd. 84. Heft 2) soll es sich hauptsächlich um „**Epiphysenknorpel**“ handeln, wodurch dieser spaltförmig ist.

sich an der Epiphysengrenze um einen krankhaften Vorgang handelt, der zwar nur in dem kleinsten Theil der Fälle während des Lebens erkennbare Symptome hervorruft (Anschwellung, Schmerz, Immobilität), dessen Einfluss auf die Bewegungen der betreffenden Extremitäten aber auch da nicht unterschätzt werden darf, wo andere Symptome fehlen. Eine während des Lebens schon nachweisbare Ablösung der Epiphyse kommt nur ausnahmsweise vor, und zeigt sich dann durch abnorme Beweglichkeit an der Grenze der Epiphyse und eine ungewöhnliche „Schlottrigkeit“ der Hand (Köbner und Waldeyer). Ich selbst konnte nur in einem Fall Crepitation an der betreffenden Stelle nachweisen¹⁾. Uebrigens kommt die geschilderte Veränderung an den Epiphysengrenzen nicht immer gleichmässig vor. Bei einem zweimonatlichen Kinde, dessen Vorderarmepiphysen schon während des Lebens deutlich geschwollen waren, fand ich sie gut entwickelt nur an diesen, an den anderen Knochen nur angedeutet, bei einem Kinde von 30 Tagen an allen untersuchten Knochen nur schwach sichtbar²⁾. Vielleicht hatte hier die seit 20 Tagen mit entschiedenem Erfolg gebrauchte Mercurialcur (alle Ausschläge waren bereits geheilt) auch auf die Knochen günstig eingewirkt.

Eine Theilnahme der Gelenke, sei es mit oder ohne Vermittelung der Epiphysenerkrankung, habe ich selbst noch nie mit Sicherheit beobachtet. Dagegen wollen andere Autoren³⁾ eiterige Gelenkentzündungen oder periarticuläre Abscesse im Gefolge der hereditären Lues gesehen haben. Ohne die Richtigkeit dieser Beobachtungen in Abrede zu stellen, kann ich doch nicht umhin, darauf hinzuweisen, dass es sich, wenigstens in einem Theil derselben, auch um zufällige Complicationen von hereditärer Lues mit Gelenkentzündung handeln konnte. Auch die subacute Form der hereditär syphilitischen Gelenkaffection, von welcher Somma⁴⁾

¹⁾ Troisier, Union méd. 1883. No. 104 und Kremer, Beitr. zur syphil. Epiphysenlösung. Dissert. Berlin, 1884, beschreiben solche Fälle.

²⁾ Nach Köbner und Waldeyer sind aber selbst in den Fällen, wo macroscopische Alterationen der Epiphysen fehlen, dieselben durch das Microscop sicher zu erkennen. — Lomer (Zeitschr. f. Geburtsh. u. Gynäcol. X. H. 2. 1884) vermisste sie unter 43 macerirten Früchten in 13 Fällen, von denen einige unzweifelhaft syphilitisch waren.

³⁾ Güterbock, v. Langenbeck's Archiv. XXIII. Heft 2 u. XXXI. Heft 2. — Schüller, Ebendas. XVIII. Heft 2. — Parrot. — Heubner, Virchow's Archiv. Bd. 84. 1881. — Klin. Wochenschr. 1884. S. 548.

⁴⁾ Su di una forma morbosa articolare per sifilide ereditaria. Napoli, 1882. Die Charaktere derselben sind nach Somma sehr frühzeitiges Auftreten, Cachexie, Geschrei bei Bewegung, Fieber bis 39°, multiple Gelenkanschwellungen (besonders des

6 Fälle beschreibt, ist mir bis jetzt, trotz meines grossen Krankmaterials, nur in einem, noch dazu nicht ganz zuverlässigen Fall vorgekommen.

Bouchut und Parrot¹⁾ fanden auch die Diaphysen der Röhrenknochen oft ungewöhnlich dicht und hart, und häufig mit periostitischen Auflagerungen besetzt, Wegner in seltenen Fällen eine gummöse Periostitis auf der inneren Seite der Schädelknochen oder kleine gummöse Knoten des Pericraniums. Nicht ganz sicher erscheint mir der folgende Fall von Knochenleiden, welcher das Sternum betraf:

Im October 1878 wurde ein gesund und blühend aussehendes Kind von 9 Wochen in die Poliklinik gebracht. Alle Zeichen von Syphilis fehlten. In der Gegend des Process. ensiformis sterni bestand eine markstückgrosse graubelegte Wundfläche, in deren Mitte eine fistulöse Oeffnung, aus welcher bei der Expiration nebst Eiter einige Luftblasen hervordrang, welche offenbar nur von aussen in den Kanal eingedrungen waren. Die Sonde traf auf den rauhen entblössten Knochen (Sternum). Nach Aussage der Mutter hatte sich eine Woche nach der Geburt ein Abscess gebildet, welcher geöffnet worden war. Erst am 21. Februar 1879 sah ich das Kind wieder. Nach Ausstossung eines Knochenstücks war die Fistel vollständig geheilt; es bestanden nunmehr aber Coryza, Rhagaden der Lippen und Mundwinkel, Roseolaflecken und Erosionen um den Anus und an den Genitalien.

Ob in diesem Falle die Nekrose des Brustbeins in der That als syphilitische Erscheinung zu betrachten war, wage ich nicht zu entscheiden, weil ich bisher noch nie beobachtet habe, dass ein spezifisches Knochenleiden bald nach der Geburt auftrat und allen anderen Symptomen der Krankheit Monate lang vorausging, auch die Heilung der Knochenaffection ohne spezifische Behandlung erfolgt war. —

Die infantile Syphilis beschränkt ihre Einwirkung nicht auf die Haut, die Schleimhäute und das Knochensystem. Vielmehr können, wie bei Erwachsenen, auch noch andere Organe ergriffen werden, unter denen die Hoden und die Leber als diejenigen zu bezeichnen sind, deren Theilnahme an der Krankheit nicht bloss anatomisch, sondern auch klinisch nachgewiesen werden kann. Die Erkrankung der Hoden war bis auf die neueste Zeit so gut wie unbekannt. Hennig und Taylor erwähnen ihrer nur nebenher, und erst Désprès²⁾ beschrieb genauer 3 Fälle bei

Kniegelenks) mit leichter Röthe und Wärmeerhöhung. Dauer 18 Tage bis 2½ Monate. Heilung durch spezifische Kur (Einreibung von Ung. mercur. und Jodkali) möglich. Die Sectionen ergaben in 2 Fällen Entzündung der Synovialkapsel, serös-purulenten Exsudat in der Hohlle, Nekrose des Knorpels, Hyperämie und Rarefaction des anliegenden Knochens. Auch Gummata werden erwähnt.

¹⁾ Archiv f. Kinderheilk. II. S. 433.

²⁾ Bullet. de la soc. chir. 1875.

Kindern von 7 Monaten bis zu 3 Jahren, deren einer von Cornil secirt wurde und eine Hypertrophie der Albuginea nebst interstitieller Orchitis und Epididymitis ergab. Mir selbst sind seit dem Jahre 1874, also in einer verhältnissmässig kurzen Zeit, mindestens 15 Fälle vorgekommen, welche ich zum Theil schon früher¹⁾ mittheilte. Versäumen Sie daher nicht, in jedem Fall von infantiler Lues die Hoden genau zu untersuchen. Der Hoden erscheint dabei mehr oder weniger vergrössert, hart und derb, auch wohl etwas uneben oder höckerig. Das Volumen wechselte von Haselnuss- bis Kastaniengrösse. Beide Hoden fand ich 4mal, ebenso oft den linken allein, 2mal den rechten allein befallen. Das jüngste Kind war 3 Monate, das älteste, von einem Recidiv der Lues befallene, 2½ Jahre alt. Zur Section kam nur ein Fall:

Knabe von 2½ Jahren, Ende September 1876 mit breiten Condylomen am Anus und Psoriasis syphilitica in die Klinik gebracht. Beide Hoden bedeutend vergrössert und knotig. Schmierkur (täglich 1,0 Ung. einer.). Nach der 30. Einreibung sind alle krankhaften Erscheinungen verschwunden; nur die Hoden unverändert. Tod am 25. December an Brechdurchfall. Section: Beide Hoden sehr gross und derb. Das Microscop ergab eine ausgedehnte interstitielle Bindegewebshypertrophie im Hoden, am stärksten im Corpus Highmori. Gummata nirgends nachweisbar.

Es handelte sich also in diesem, wie in einem Fall von Désprés und in den späteren Beobachtungen von Hutinel²⁾, um interstitielle Orchitis, zum Theil auch Epididymitis, die, wenn sie bis zur fibroiden Neubildung fortgeschritten ist, wohl jeder Cur widerstehen wird. Nur in einem früheren Stadium dürfen Sie noch eine Rückbildung, wenn auch nicht immer eine vollständige, erwarten, wovon ich mich in 4 Fällen entschieden überzeugt habe. In ganz ähnlicher Weise wie die Hoden kann auch die Leber von einer interstitiellen Entzündung mit oder ohne Bildung von Gummiknoten befallen werden, welche in einem Theil der Fälle erst bei der Section erkannt wird³⁾:

Mädchen von 7 Tagen, unehelich in der Charité geboren. Vater syphilitisch. Die Untersuchung des Kindes ergab Roseola und Psoriasis der Handflächen und Fusssohlen, der Ober- und Unterschenkel und der Nates, hochgradige Atrophie, keine Anschwellung der Leber. Tod an Erschöpfung am 25. November 1875. Section: Interstitielle Hepatitis. Leber etwas vergrössert, sehr derb, glatt. Acini nicht sichtbar. Parenchym überall von weisslichen, aus Bindegewebe bestehenden Streifen durchzogen. Corticalsubstanz der Nieren äusserst derb. Magenfundus aussen und innen hämorrhagisch, die Schleimhaut desselben mit einer membranartig zusammenhängenden Schicht blutigen Schleims überzogen. An verschiedenen Röhrenknöcheln

¹⁾ Deutsche Zeitschr. f. prakt. Med. 1877, No. 11.

²⁾ Revue mensuelle. 2. 1878.

³⁾ Vergl. v. Bärensprung, Die hereditäre Syphilis. Berlin, 1864.

die gelbe Epiphysenzone; am rechten Humerus periostitische Auflagerungen. Alle Diaphysen enorm hart.

Während in diesem Fall die interstitielle Hepatitis erst auf dem Sectionstisch erkennbar war, und auch der blutige Catarrh des Magenfundus, möglicher Weise eine Folge der Stauung in der Pfortader, symptomlos blieb, macht sich in anderen Fällen eine Anschwellung der Leber bemerkbar, welche die Diagnose gestattet.

Felix L., 3 Monate alt, bekam im Alter von 6 Wochen einen sich allmählig über den ganzen Körper verbreitenden maculösen Ausschlag. Stellenweise schossen erbsengrosse, mit trübem Inhalt gefüllte Blasen auf, am Scrotum und in der Umgebung des Anus bildete sich Intertrigo, seit etwa 4 Wochen auch Coryza und Heiserkeit. Am 15. März 1864 constatirte ich neben allen gewöhnlichen Symptomen der hereditären Lues eine bedeutende Anschwellung der Leber. Dieselbe reichte bis zum Niveau des Nabels herab, wo ihr scharfer Rand leicht durchzufühlen und bei jeder Inspiration durch die atrophischen Bauchdecken hindurch sichtbar war. Oberfläche glatt, nicht empfindlich. Die Leberdämpfung ging nach links unmittelbar in die der Milz über. Die Mercurialbehandlung blieb erfolglos, die Atrophie nahm zu, und schon am 25. erfolgte der Tod. Bei der Section fand sich eine ansehnlich vergrösserte, mit vielen weisslichgelben, mehr oder minder umfänglichen Herden und Streifen durchsetzte Leber, welche bei der von Prof. Klebs vorgenommenen microscopischen Untersuchung die Erscheinungen der interstitiellen Hepatitis darbot. Milz und Nieren macroscopisch normal.

Kind von 9 Wochen (7. Febr. 1881). Seit der Geburt mässiger Icterus mit Färbung der Sclera und der Schleimhäute. Faeces und Urin gallehaltig. Leber prominirend, glatt. Keine Zeichen von Lues, zunehmende Atrophie. Behandlung mit Calomel ohne Wirkung. Tod am 28. Febr. im Collaps. Section: Leber sehr gross, dick, olivengrün, derb. Acini durch weisse Bindegewebsstränge, deren Massenhaftigkeit besonders microscopisch nachweisbar ist, von einander getrennt (Hepatitis interstitialis). Magen- und Darmschleimhaut stellenweise blutig suffundirt. An allen Rippenepiphysen die charakteristische syphilitische Zone. Sonst nirgends Zeichen von Lues. — Bald darauf kam mir ein identischer Fall vor, der noch deshalb bemerkenswerth ist, weil dieselbe Mutter schon drei Kinder an dieser mit Icterus verbundenen Leberaffection verloren hatte.

Icterus pflegt in diesen Fällen nur in mässigem Grade oder auch gar nicht vorhanden zu sein, kann aber auch einen sehr hohen Grad erreichen und ein grünliches Colorit darbieten, wenn die Schwielenbildung nicht nur das interstitielle Gewebe, sondern auch die Porta hepatis betrifft. Einen solchen Fall, der schon im Foetusleben¹⁾ entstanden

¹⁾ Vergl. den Fall von Beck (Prag. med. Wochenschr. 1884. 26.): 8monatlicher Foetus, Schwielenbildung in der Leber, an den Gallengängen, der Gallenblase und im Pancreas, mit ~~an~~ Herden, interstitieller Orchitis und Epididymitis. — ^{is congenita.} Dissert. Berlin, 1885. — P ^{ité zu Berlin.} Berl. klin. Wochens

sein musste, beobachtete ich bei einem 10 Wochen alten Kinde, welches eine derbe unebene Leber, intensive Gelbsucht mit ganz entfärbten Stühlen, und einen Milztumor von Geburt an dargeboten hatte, und bei dessen Section die Gallenblase und Gallengänge in dicken, die Leberpforte ausfüllenden Schwielen total untergegangen waren. Immerhin gehören diejenigen Fälle, wo die interstitielle oder gummöse Erkrankung der Leber klinisch nachweisbar ist, meiner Erfahrung nach zur Minorität, und selbst die Sectionen lassen dieselbe in vielen Fällen, wenigstens macroscopisch, vermissen. Auch der Ascites, der doch bei interstitieller Hepatitis (Cirrhose) ein gewöhnliches Symptom bildet, fehlt hier fast immer; um so bemerkenswerther ist ein Fall von Depasse¹⁾, in welchem die Flüssigkeit in der Bauchhöhle mit dem Scheidenkanal des Scrotum communicirte und durch dreimalige Punction (einmal des Scrotum) entleert wurde. Der Fall ist auch durch den Erfolg der specifischen Cur, die sonst nichts zu leisten pflegt, ausgezeichnet, wenn auch noch im 8. Lebensjahre das Volumen der Leber ansehnlich vermehrt erschien.

Auch die Milz soll häufig in Form einer Hyperplasie, Induration und Perisplenitis adhaesiva an der hereditären Lues Theil nehmen, und ich selbst habe wiederholt mehr oder minder umfängliche Tumoren derselben bei solchen Kindern beobachtet, einmal schon bei einem 6 Wochen alten, sehr atrophischen, ferner bei einem 2 Monate alten, mit Roseola und fühlbarem Lebertumor behafteten Kinde. Man vergesse aber nicht, dass die Milz auch bei nicht syphilitischen Säuglingen nicht selten hypertrophisch gefunden wird, und daher auch eine zufällige Combination von Lues und Milztumor in vielen Fällen stattfinden mag²⁾. Auch in den Nieren, den Nebennieren, dem Pancreas kommen interstitielle Bindegewebswucherungen vor, welche aber ebenso wenig ein klinisches Interesse darbieten, wie die gummösen Knoten und interstitiellen Entzündungen, welche bisweilen in der Thymusdrüse, in den Lungen und selbst im Herzen gefunden worden. Thymusabscesse, auf welche P. Dubois besonderen Werth legte, sah ich 2mal in Form kaum erbsengrosser multipler Eiterherde, und zwar bei Kindern, die schon in der ersten Lebenswoche zu Grunde gingen und gleichzeitig vielfache Pemphigusblasen, besonders in den Hand- und Fussflächen, darboten.

Die Theilnahme der Nervencentra, besonders des Gehirns und seiner Gefässe an der Syphilis, welche in unserer Zeit vielfaches Interesse

¹⁾ *Revue mens.* Août. 1886. p. 360.

²⁾ *Haslund, Archiv f. Kinderheilk.* IV. S. 297.

erregt hat, scheint nach meinen Erfahrungen bei Erwachsenen weit häufiger vorzukommen als bei Kindern ¹⁾. In vereinzeltten Fällen beobachtete ich Contracturen, welche durch eine specifische Cur gebessert oder geheilt wurden. Der erste Fall dieser Art ²⁾ betraf einen 14 Monate alten Knaben, der am 24. November 1867 in meine Poliklinik gebracht wurde.

Die Untersuchung ergab eine Contractur des rechten Arms im Ellenbogengelenk, der rechtsseitigen Finger und beider unteren Extremitäten in den Kniegelenken. Stehen, Sitzen, Greifen mit der rechten Hand unmöglich. Biceps brachii und die Flexoren der Unterschenkel straff gespannt; jeder Versuch, die Theile zu strecken, erregt heftiges Geschrei. Gleichzeitig bestanden Papeln um den Anus und auf dem Scrotum, Excoriation der Nasenflügel und Mundwinkel, Coryza, Anschwellung der Clavicular- und Axillardrüsen. Die Anamnese ergab, dass das Kind Monate lang an einer starken Coryza, an einem „Blasenausschlag“ und Geschwüren, und im Alter von 3 Wochen mehrere Tage an epileptiformen Krämpfen gelitten hatte, worauf die Contracturen sich allmählig entwickelt haben sollten. Nachdem das Kind einen Monat lang Mercur genommen hatte, konnte es am 23. Dec. die rechte Hand öffnen, auch die Knie etwas flectiren. Bis zum 3. Febr. 1868 allmähliche Besserung. Am 27. Uebergang zum Jodkali. Am 30. März fing das Kind an zu laufen und den rechten Arm zu gebrauchen. Weiterer Verlauf unbekannt.

Der Einfluss der antisypilitischen Behandlung ist hier unverkennbar. Dennoch fragt es sich, ob die Contracturen in der That als ein centrale Affection, welche dann mit den früher überstandenen Krämpfen in Verbindung zu bringen wäre, oder als eine vom Nervensystem ganz unabhängige myopathische, durch eine interstitielle Myositis bedingte Affection, wie sie auch bei sypilitischen Erwachsenen hin und wieder vorkommt, betrachtet werden sollen. Dass die letztere auch bei der hereditären Syphilis vorkommen kann, scheint mir durch folgenden Fall bewiesen zu werden:

Bei einem 4 Monate alten sypilitischen Kinde (October 1874 in die Poliklinik gebracht) bestand eine starre Contractur und Härte der an der hinteren Partie beider Oberschenkel liegenden Flexoren des Unterschenkels, wodurch die Beine anhaltend in halber Beugung gehalten wurden. Streckung der Unterschenkel im Knie war nur theilweise möglich. Der mehrwöchentliche Gebrauch des Quecksilbers bewirkte vollständige Heilung, zuerst der Hauteruptionen, schliesslich auch der Contracturen.

Eigentliche cerebrale Symptome konnte ich bei der Syphilis infantilis nicht beobachten, weder die von Somma ³⁾ beschriebene chro-

¹⁾ Chiari (Wiener med. Wochenschr. No. 17 u. 18. 1881) beschreibt einen Fall von Kindarte ~~an~~ bei einem 15 Monate alten hereditär sypilitisch ¹ ähnlichen.

S. 421.

nische Meningitis, noch Lähmungen einzelner oder mehrerer Extremitäten, noch convulsivische Anfälle, und wenn solche Dinge auch vorkamen, war es doch immer zweifelhaft, ob man die Lues wirklich für dieselben verantwortlich machen dürfte. Dahin gehört auch der folgende Fall:

Bei einem 2jährigen Kinde (am 6. Novbr. 1877 in die Kinderabtheilung aufgenommen) bestand neben Paedarthrocace ein ungewöhnliches psychisches Wesen, ein Wechsel von Altklugheit und Stumpfsinn, aber ohne irgend eine Motilitätsstörung. Nach dem an Diphtherie erfolgten Tode ergab die Section unter der Pia und an verschiedenen Stellen der Gehirnsubstanz, auch im kleinen Gehirn, mehrere höckerige, kirschgrosse Tumoren, die in der Peripherie grau durchscheinend, im Centrum theils verfettet, theils verkalkt waren. Ein ähnlicher Herd fand sich im oberen Theil der linken Niere. Da in keinem Theil Tuberkel vorkamen, aber auf beiden Schienbeinen periosteale Auflagerungen gefunden wurden, liegt es nahe, die Gehirntumoren als syphilitische Gummata zu betrachten, wofür sie auch nach der Untersuchung im pathologischen Institut der Charité erklärt wurden.

Bedenkt man, dass die Diagnose zwischen Gummata und Tuberkel durch das Microscop allein nicht mit voller Sicherheit gestellt werden kann, dass also die klinischen Erscheinungen, der Verlauf und schliesslich der Erfolg der Behandlung einen in diagnostischer Beziehung viel höheren Werth haben, so wird man in der Beurtheilung solcher Fälle sehr skeptisch sein müssen¹⁾. Jedenfalls erscheint es sonderbar, dass wir trotz der grossen Zahl hereditär syphilitischer Kinder, welche uns zugehen, cerebrale oder spinale Symptome, die man zweifellos auf die Lues beziehen könnte, so gut wie gar nicht beobachten konnten. Insbesondere ist mir der Zusammenhang von chronischem Hydrocephalus mit Lues hereditaria wegen der Unwirksamkeit der Mercurialien in hohem Grade unwahrscheinlich. Auch der von Buss²⁾ beschriebene Fall von „diffuser Herdsclerose“ erscheint mir in Bezug auf seine Abhängigkeit von hereditärer Lues keineswegs sicher gestellt.

Im Gefässsystem Neugeborener fand man bisweilen Veränderungen, die an die „luetischen Erkrankungen“ der Hirngefässe erinnern; so schildert Schütz³⁾ die kleinen Arterien der Nieren und der Haut als stark verengt, ihre Wandungen durch Hypertrophie der Muskelhaut und Adventitia bedeutend verdickt, und leitet davon die vielfachen kleinen Ecchymosen her, welche sich bei diesem Kinde (einer Frühgeburt) auf der Haut, im Unterhautzellgewebe, in den Muskeln, den Nieren und anderen Theilen vorfanden. Ob aber diese Gefässveränderungen in der

¹⁾ Vergl. Siemerling, Congenitale Hirn- und Rückenmarkssyphilis. Archiv f. Psych. Bd. 20. Heft 1.

²⁾ Berl. klin. Wochenschr. 1887. No. 49 u. 50.

³⁾ Prager med. Wochenschr. 1878. No. 45, 46.

That durch die Syphilis bedingt sind, ist nach den Untersuchungen von Fischl¹⁾ zweifelhaft. Derselbe sieht nämlich diesen Befund an den kleinen Arterien der Neugeborenen als den normalen an, und spricht ihm jede Beziehung zu Blutungen ab, während Mracek²⁾ bei Kindern mit Syphilis haemorrhagica an den kleinen und mittleren venösen Gefässen die Wandungen durch Kernwucherung verdickt, das Lumen verengt, selbst geschlossen gefunden haben will. Bei dieser ungewissen Sachlage kann man der von Behrend³⁾ versuchten Aufstellung einer „hämorrhagischen“ Form der Syphilis neonatorum vorläufig wenigstens keine sichere anatomische Grundlage zuerkennen. —

Der Verlauf und Ausgang der hereditären Syphilis wird nach meiner Erfahrung weniger durch die Art der Symptome, als durch den Ernährungszustand der Erkrankten bestimmt. Syphilitische Säuglinge, welche sich einer natürlichen Ernährung durch die Mutter oder eine Amme zu erfreuen haben, gedeihen bei einer specifischen Cur meistens gut und bieten die besten Aussichten auf vollständige Wiederherstellung dar. Dagegen halte ich alle künstlich ernährten Kinder, besonders diejenigen, welche von Geburt an schwach und atrophisch sind, für sehr gefährdet, die letzteren sogar fast immer für verloren. Während ich in der Privatpraxis, und selbst in der Poliklinik, von einer sehr grossen Zahl syphilitischer Kinder nur einzelne durch zufällige Complicationen verloren habe, sah ich in der Kinderabtheilung der Charité fast alle Fälle, und dies waren ausnahmslos hochgradig atrophische, zu Grunde gehen. Der Tod erfolgt nicht selten ganz plötzlich, was schon von Trousseau hervorgehoben wurde, meiner Ansicht nach aber durchaus nichts besonderes ist, da plötzliche Todesfälle bei atrophischen Kindern überhaupt ziemlich oft vorkommen. Unter günstigen Verhältnissen nimmt die Krankheit oft überraschend schnell eine glückliche Wendung. Man ist erstaunt, Ausschläge, Condylome, Knochenanschwellungen unter dem Einfluss des Quecksilbers schon nach 5—6 Tagen sich vermindern und nach wenigen Wochen gänzlich verschwinden zu sehen. Aber ich warne Sie hier vor der Ueberschätzung Ihrer Erfolge. Recidive gehören bei der Syphilis infantilis zu den häufigen Erscheinungen, und gerade in Polikliniken, wo die Kinder schon nach dem

1) Archiv d. Kinderheilk. VIII.

2) Jahrb. f. Kinderheilk. XXVII. S. 191.

3) Vierteljahrsschr. f. Dermatologie und Syphilis. 1884. Ich bemerke nur, dass unter Behrend's Fällen sich zwei befinden, in welchen Milztumor und Purpura bestanden, was auch ohne Lues oft beisammen vorkommt. Vergl. auch Petersen, Ebendas. 1883. S. 509.

ersten Schwinden der Symptome so oft der weiteren Beobachtung entzogen werden, hat man Gelegenheit, sich von dieser Thatsache zu überzeugen:

Kind von 6 Wochen, am 7. Januar 1874 mit vielen Symptomen der Syphilis vorgestellt. Heilung Ende Februar durch Mercur. Wieder vorgestellt am 10. April mit einem seit 3 Tagen bestehenden Recidiv. Heilung am 28. Recidiv am 18. Juni.

Knabe von 2 Jahren, geboren von einer syphilitischen Mutter, deren sämtliche Kinder inficirt waren. Lues infantilis im zweiten Lebensmonat. Einige Wochen später in der Poliklinik an Erosionen der Mundwinkel und der Zunge behandelt. Am 15. Mai 1874 Recidiv; seit 8 Wochen Condylome am Anus und auf dem Zungenrücken, der hinten dunkelroth hart infiltrirt, vorn mit grauweisser Schicht bedeckt erscheint. Ende Juni Heilung durch Mercur. Am 14. November Recidiv der Condylome am After. Am 9. Januar 1875 abermals Recidiv, welches eine neue Behandlung erfordert.

Mädchen von 5 Jahren, mit breiten Condylomen am Anus und Anschwellung der Inguinaldrüsen. Erster Ausbruch der Lues im Alter von 5 Wochen, zweiter zu 1¹/₂ Jahren, dritter am Ende des 5. Lebensjahrs.

Man sollte daher die Behandlung auch nach dem Verschwinden aller Symptome nicht sofort abbrechen, sondern immer noch wenigstens einige Wochen fortführen, obwohl auch dann die Gefahr eines Recidivs nicht beseitigt ist. In den meisten Fällen gelingt es aber, die Krankheit innerhalb des ersten oder wenigstens des zweiten Jahres vollständig zu heilen, und ich verfüge über eine genügende Zahl von Beobachtungen aus der Privatpraxis, um behaupten zu dürfen, dass die Sache damit für immer abgethan war. Dennoch müssen Sie immer auf das Wiederaufkommen der Krankheit auch noch in den späteren Kinderjahren gefasst sein, und es können unter diesen Umständen Zweifel darüber entstehen, ob man es mit einem Recidiv der hereditären Lues, oder mit einer directen Ansteckung, oder endlich mit der sogenannten „Syphilis tarda“ zu thun hat, worauf ich später zurückkommen werde. Aber selbst in den Fällen, wo schon von vornherein die Krankheit durch eine ausdauernde Behandlung gründlich geheilt wurde, bleibt doch nicht selten eine Störung im Organismus zurück, welche denselben zur Entwicklung der Rachitis disponirt. Ich sah diese Krankheit nach der Heilung der Syphilis hereditaria wiederholt bei Kindern auftreten, welche sich in den günstigsten Lebensverhältnissen befanden und mit der grössten Sorgfalt gepflegt wurden, muss aber schon hier gegen die unbegreifliche Ansicht Parrot's Front machen, welcher die Rachitis durchweg als eine Folge der Syphilis betrachtet.

So leicht nun in den meisten Fällen die Diagnose der infantilen Syphilis ist, ebenso schwer ist es oft, den Ursprung derselben mit Sicherheit nachzuweisen. Mit äusserst seltenen Ausnahmen müssen alle

Fälle, welche sich bereits innerhalb der ersten beiden Lebensmonate entwickeln, als hereditäre betrachtet werden. Ich führte bereits an (S. 58), dass die ererbte Lues bisweilen schon in den ersten Lebenstagen in der Form des Pomphigus zur Erscheinung kommt, und einzelne der oben mitgetheilten Fälle beweisen, dass schon in den beiden ersten Wochen auch andere syphilitische Hautaffectionen und Coryza auftreten können. Weit häufiger aber bieten die Kinder in den ersten 4 bis 6 Wochen gar keine auffallenden Erscheinungen dar, und erst nach Ablauf dieser Zeit machen sich Symptome bemerkbar. Jenseits des zweiten oder gar des dritten Monats ist die erste Entwicklung selten¹⁾, und bei noch späteren Terminen bleibt es immer zweifelhaft, ob nicht ein Recidiv oder eine directe Uebertragung der Krankheit vorliegt. Die letztere lässt sich freilich nicht leicht feststellen, und besonders unter solchen Umständen, welche Geständnisse von Seiten der Eltern erschweren oder verbieten, wird oft der Versuch gemacht, den Arzt von dem Gedanken der Erbllichkeit abzubringen und ihn durch falsche Vorspiegelungen einer syphilitischen Amme oder Wärterin, die das Kind angestockt habe, zu täuschen. Die Möglichkeit einer solchen Infection will ich keineswegs in Abrede stellen; doch ist von den Fällen dieser Art, die mir selbst vorkamen, kein einziger so sicher festgestellt, dass ich den hereditären Ursprung absolut ausschliessen konnte. Wohl aber beobachtete ich directe Uebertragungen der Lues auf Säuglinge in armen Familien durch syphilitische Frauenzimmer, welche die Wohnung derselben theilten und mit den Kindern viel verkehrten, vielleicht auch durch Schwämme und andere gemeinsam benutzte Toilettengegenstände. Dagegen ist die früher oft angenommene Infection des Kindes während der Geburt durch die syphilitisch erkrankten Genitalien der Mutter (Syphilis adnata) sehr zweifelhaft, z. B. der Fall Trousseau's, welcher einen „indurirten Schanker“ an den Nates eines Kindes von dem Contact mit der ulcerirten Vulva der Mutter herleitete. Ich selbst habe einen Fall dieser Art ebensowenig gesehen, wie eine Ansteckung durch die Vaccination, welche in unserer Zeit als „Syphilis vaccinalis“ viel Staub aufgewirbelt hat. Dass durch die Einimpfung der Vaccinelymphe, die von einem syphilitischen Kinde stammt, mag nun etwas Blut damit vermischt sein (Viennois) oder nicht, eine Uebertragung der Krankheit möglich sei, wird man wohl nicht mehr bestreiten können, nachdem die Contagiosität der secundären Lues überhaupt zweifellos festgestellt ist, und es lässt

¹⁾ Roger fand un
vor dem Ende d

raten, 217 mal

sich auch nicht leugnen, dass mancho der von den Autoren mitgetheilten Fälle von Impfsyphilis beweiskräftig erscheinen. Dennoch herrscht über diesen Punkt noch Streit, und ich halte mich um so weniger für berufen, hier ein bestimmtes Urtheil abzugeben, als mir selbst, wie ich schon bemerkte, noch kein einziger wohlconstatirter Fall vorgekommen ist, wohl aber viele Fälle, wo nach der Vaccination Geschwüre an den Impfstellen und verschiedene Ausschläge auftraten, welche dem ungeübten oder oberflächlich Untersuchenden sehr leicht als Syphilis imponiren konnten, mit dieser Krankheit aber gar nichts zu thun hatten. Ich bin von der Häufigkeit dieser Irrthümer vollständig überzeugt und berufe mich, als auf einen positiven Beweis, noch auf die Arbeit von Joukoffsky¹⁾, welcher 57 Kinder, die von 11 syphilitischen Impfungen abgeimpft wurden, absolut frei von der Krankheit bleiben sah. Auch erinnere ich daran, dass die Lues eine regelmässige Entwicklung der Vaccine zwar nicht hindert, dass aber eine bis dahin latente Syphilis durch Verletzungen, also auch durch die Impfung, manifest werden und dadurch fälschlich die Annahme einer Uebertragung durch die Lympho entstehen kann. Noch viel weniger fürchte ich die Uebertragung durch die Milch einer syphilitischen Amme, falls nur die Brustwarze derselben gesund ist. Trotzdem versteht es sich von selbst, dass Sie ebenso wenig eine verdächtige Amme wählen, als die Vaccinelymphe eines Kindes benutzen werden, welches nachweislich Erscheinungen von Lues darbietet oder dargeboten hat.

Abgesehen von vereinzeltten Ausnahmen ist also die ganze Summe der in den ersten Monaten des Lebens sich entwickelnden Fälle von Syphilis als hereditär zu betrachten. Mit besonderem Eifer hat man seit langer Zeit das Studium dieser Erblichkeit betrieben²⁾, und wenn trotzdem bis auf den heutigen Tag noch keine Einigkeit unter den Autoren erzielt ist, vielmehr die Ansichten derselben in vielen Punkten von einander abweichen, so beweist dies nur, wie schwer es ist, sich Klarheit über Dinge zu verschaffen, die ihrem Wesen nach nur durch offene Geständnisse der Beteiligten erkannt werden können. Jeder Tag aber bringt uns neue Beispiele dafür, dass gerade in Bezug auf Syphilis die letzteren nur selten volles Vertrauen verdienen, und dass der Arzt trotz der sorgfältigsten Nachforschung hier argen Täuschungen ausgesetzt

¹⁾ Oesterr. Jahrb. f. Pädiatrik. V. 2. S. 139.

²⁾ Köbner, Klinische und experimentelle Mittheilungen aus der Dermatologie und Syphilologie. Erlangen, 1864. — Kassowitz, Ueber Vererbung und Uebertragung der Syphilis. Jahrb. f. Kinderheilk. XXI. 1884. S. 53.

ist. Fälle, in welchen nicht nur die Diagnose der Lues hereditaria unzweifelhaft war, sondern auch die Section die vollste Bestätigung gab, und trotzdem beide Eltern beharrlich leugneten, jemals syphilitisch gewesen zu sein, sind mir selbst vorgekommen. Mit Sicherheit wissen wir, dass die Vererbung der Lues sowohl von väterlicher, wie von mütterlicher Seite her erfolgen kann. Der Vater überträgt die Krankheit unmittelbar durch den Samen, mit welchem er die Frau schwängert, die Mutter durch die Eizelle, aus welcher sich der Foetus entwickelt¹⁾. Die Eltern müssen also secundär syphilitisch sein; primäre Affectionen könnten nur insofern inficirend auf das Kind wirken, als sie die Entwicklung secundärer Erscheinungen bei der Mutter während der Schwangerschaft herbeiführen, eine Quelle der hereditären Lues, welche von manchen Autoren, z. B. Kassowitz, in Abrede gestellt wird. Ob diese Ansicht aber richtig, ob nicht vielmehr eine Infection des Foetus durch das ernährende Blut der nachträglich syphilitisch gewordenen Mutter möglich ist, halte ich noch keineswegs für ausgemacht, letzteres vielmehr für sehr wahrscheinlich. Diejenigen, welche eine solche Uebertragung durch das Blut leugnen, sprechen sich natürlich auch gegen die Möglichkeit aus, dass eine von Syphilis freie Mutter durch das Blut ihres von väterlicher Seite her luëtischen Foetus angesteckt werden könne; andere halten dies allerdings für möglich; besonders Hutchinson und Fournier berufen sich hier auf die Erfahrung, dass Frauen, die mit syphilitischen Männern verheirathet sind, nicht selten erst dann angesteckt werden, wenn sie concipiren, nicht aber so lange die Ehe unfruchtbar bleibt. Auch einige Beobachtungen von Behrend²⁾ scheinen dafür zu sprechen, dass eine solche „Placentarinfection“ vorkommt, aber keineswegs nothwendig eintreten muss. Wie dem auch sei, so viel ist sicher, dass syphilitische Mütter ungemein häufig abortiren oder nicht lebensfähige Früchte zu früh zur Welt bringen, deren oft macerirte und abgelöste Epidermis irrthümlicher Weise für das Product eines foetalen Pemphigus gehalten wird. Diese Neigung zur Frühgeburt, welche auf einer Endometritis decidualis, Verdickung der Placenta, oder auf umgrenzten gumösen Wucherungen derselben beruht (Virchow), vielleicht auch auf Atherom oder Endarteritis syphilitica der Nabelvene (Winkel), ist in diagnostischer Beziehung bedeutsam, insofern sie in zweifelhaften Fällen von Lues hereditaria die Wagschale zu Gunsten derselben belastet.

¹⁾ Die von Kassowitz und Hochsinger beschriebenen Streptococcen in den Capillargefäßen (Wiener med. Blätter. 1886. 1.—4.) werden von den meisten Sachverständigen als nicht pathogen angesehen.

²⁾ Berliner klin. Wochenschr. 1881. S. 107.

Durch die Länge der Zeit und besonders durch wiederholte specifische Curen kann eine Abschwächung und temporäre Heilung der Krankheit bei den Eltern erfolgen, wodurch sich wohl die Thatsache erklärt, dass im Anfang solcher Ehen die Neigung zum Abortiren am stärksten ist, allmählig aber mehr und mehr schwindet, dass ferner die zuerst geborenen Kinder besonders heftig befallen zu werden pflegen, und die später folgenden gesund bleiben können. Nicht selten beobachtet man auch eine merkwürdige Alternation gesunder und syphilitischer Kinder, die nur daraus zu erklären ist, dass die Lues der Eltern von Zeit zu Zeit wieder manifest wird, zu anderen Zeiten in einem Zustande von Latenz verharret, welcher die Gesundheit des Foetus nicht zu gefährden braucht. Auf diese Weise kann die Möglichkeit der Vererbung sehr lange bestehen bleiben; Kassowitz schätzt sie auf 10 bis 14 Jahre, aber der folgende von mir beobachtete Fall lehrt, dass sogar 20 Jahre darüber hingehen können:

Der Vater des betreffenden Kindes war als Bräutigam mit einem noch nicht völlig geheilten Schanker in die Ehe getreten. Das erste Kind, welches ein Jahr nach der Hochzeit geboren wurde, soll wiederholt an Anschwellungen der Schienbeine gelitten haben, und ich selbst hatte Gelegenheit, bei diesem Kinde, als es zu einem jungen Mädchen von 17 Jahren herangewachsen war, noch eine umfangreiche Periostose am linken Humerus zu beobachten. Die Mutter selbst litt während der annähernd 20jährigen Ehe wiederholt an verdächtigen Anginen und hartnäckigen Geschwüren in der Umgebung der Kniegelenke, welche immer durch Jodkali und Decoct. Zinnmansi beseitigt werden mussten. Während dieser langen Zeit gebar sie noch zwei völlig gesunde Kinder, abortirte dann aber mehrere Mal, bis sie im 20. Jahr der Ehe wieder von einem Knaben entbunden wurde, welcher 14 Tage nach der Geburt von den ausgeprägten Erscheinungen der hereditären Syphilis befallen wurde und einer längeren Mercurialbehandlung unterworfen werden musste. Später wurde er in hohem Grade rachitisch, litt vielfach an Convulsionen und Glottiskrampf, wuchs aber schliesslich, Dank einer vortrefflichen Pflege, zu einem gesunden Jüngling heran.

Ob es möglich sei, an der Form der infantilen Lues den väterlichen oder mütterlichen Ursprung derselben zu erkennen, bezweifle ich vorläufig. Die Ansicht von Bärensprung, Hecker und Keyser¹⁾, dass die infantile Syphilis, besonders die Affection der Leber, die Vererbung von väterlicher Seite her constatire, scheint mir mit Rücksicht auf die unüberwindlichen Schwierigkeiten, welche sich hier einer sicheren Anamnese entgegenstellen, keineswegs sicher gestellt zu sein. —

Ich komme nun zur Behandlung der Krankheit. Meine Erfahrungen in diesem Gebiet fasse ich in dem kurzen Satz zusammen:

¹⁾ Bayer, ärztl. Intelligenz-Blatt. 1876. No. 21.

das einzige sichere Heilmittel der infantilen Syphilis ist das Quecksilber. Die Wirkung desselben ist, wie ich schon oben bemerkte, oft geradezu erstaunlich und durch ihre Schnelligkeit in hohem Grade überraschend. Weder Jodkali, noch Jodeisen, die von Manchen empfohlen wurden, halten einen Vergleich mit dem Mercur aus. Von den Mercurialpräparaten ziehe ich für das zarte Lebensalter, in welchem sich die Kranken befinden, Calomel und Hydrargyrum oxydul. nigrum, in Dosen von 0.01 bis 0.015 früh und Abends gegeben, allen anderen vor. Letzteres bewirkt bisweilen, zumal im Beginn der Kur, Erbrechen. Jede andere Einverleibung des Quecksilbers, etwa durch Mercurialisirung der Amme oder gar eines milchgebenden Thieres halte ich für unstatthaft, und zwar um so mehr, als der Uebergang des Quecksilbers in die Milch noch keineswegs zweifellos ist. Wenigstens zeigten die in dieser Richtung unternommenen Versuche von Kahler¹⁾, dass die Milch dreier einer Schmierkur unterworfenen Mütter vollkommen frei von Quecksilber war. Einreibungen mit grauer Salbe oder subcutane Injectionen von Sublimat können nur da in Betracht kommen, wo ausgebreitete syphilitische Hautausschläge nicht vorhanden sind, oder wo intestinale Complicationen (Diarrhoe, Erbrechen) den inneren Gebrauch des Mercur verbieten. Alle Kinder, bei denen ich die Inunctionskur mit grauer Salbe in Gebrauch zog, waren schon über das zweite Lebensjahr hinaus und litten an Syphilis recidiva, welche sich im Allgemeinen mehr durch condylomatöse Bildungen, als durch ausgebreitete Exantheme charakterisirt (Einreibung von 1.0 bis 2.0 Unguent einer. täglich). Auch Sublimateinspritzungen machte ich in diesen Fällen mit gutem Erfolg, worauf ich bei der Betrachtung der Syphilis älterer Kinder zurückkommen werde. Von den Bädern mit Sublimat (1.0 auf ein Bad) sah ich in zahlreichen Versuchen keine constante Wirkung und empfehle sie Ihnen daher nur für die Fälle, welche durch fortgeschrittene Atrophie, Erbrechen oder Diarrhoe die innerliche Anwendung des Mercur bedenklich erscheinen lassen.

Condylomatöse Wucherungen wurden mit Calomel bepudert oder, wenn sie bereits geschwürig waren, mit einer Auflösung von Lapis infern. (0.5 : 15 Wasser) täglich gepinselt. Letzteres empfehle ich auch für die Nasenschleimhaut, falls die Coryza hartnäckig den inneren Mitteln widersteht; in den meisten Fällen aber reicht die interne Kur zur Heilung derselben aus.

Die eminente Wichtigkeit der natürlichen Ernährung für syphilitische

¹⁾ Aerztl. Correspondenzbl. 1872. Nr. 12.

Säuglinge wurde schon oben erwähnt. Jede künstliche Ernährung bleibt hier bedenklich, wenn sie auch leider in vielen Fällen nicht zu umgehen ist und, sobald es sich um kräftige Kinder handelt, auch gut vertragen werden kann¹⁾. Es versteht sich von selbst, dass, wenn die Mutter selbst syphilitisch ist, sie auch ihren kranken Säugling ohne Bedenken nähren kann. Anders verhält sich die Sache, wenn an der Mutter absolut keine Zeichen der Krankheit wahrzunehmen sind und auch jede vorausgegangene syphilitische Affection in Abrede gestellt wird. Unter diesen im Allgemeinen selteneren Umständen dürfte das Selbstnähren nur dann zu gestatten sein, wenn die Lippen und die Mundhöhle des Kindes keine krankhaften Erscheinungen (Rhagaden, Condylome) darbieten. Dasselbe gilt von der Amme, da es keinem Zweifel unterliegt, dass ein solches Kind die Syphilis auf die wund gewordene Brustwarze einer gesunden Amme übertragen, dass specifische Geschwüre an der Mamma und weiterhin secundäre Erscheinungen sich auf diesem Wege entwickeln können. Selbst das Secret der Coryza muss als ein beim Saugen an der Mamma nicht unbedenkliches Moment betrachtet werden (Roger). Allerdings lassen sich die Beobachtungen von Günsburg²⁾ gegen eine solche Ansteckung geltend machen, indem derselbe von 31 Ammen syphilitischer Kinder (eine Amme nährte sogar 11 solcher Kinder zwei Jahre hintereinander) nicht eine einzige erkranken sah und daraus schliesst, dass die hereditäre Lues auf die Säugende nie übergehe, dass vielmehr alle Fälle, in welchen dies geschehen sein soll, durch erworbene Syphilis der Kinder zu erklären seien. Ich halte indess diese etwas gezwungene Deutung gegenüber den Beobachtungen einer Infection gesunder Ammen durch zweifellos hereditär syphilitische Kinder für sehr problematisch und rathe Ihnen daher zur Vorsicht. Meiner Ansicht nach ist der Arzt verpflichtet, der Amme die Möglichkeit einer Infection vorzustellen. Es bleibt ihr dann überlassen, ob sie, bewogen durch reichliche Entschädigung, sich dieser Gefahr aussetzen will oder nicht. Wenn auch bei dieser Gelegenheit die bedenklichsten Familiengeheimnisse zu Tage treten können und der Arzt sich einer Indiscretion schuldig macht, so glaube ich doch, dass alle diese Gründe uns nicht veranlassen dürfen, eine gesunde Amme ohne ihr Wissen der syphilitischen Infection auszusetzen.

¹⁾ Im „Hospice des enfants-assistés“ zu Paris sind in neuester Zeit auf Parrot's Anregung Versuche mit der Ernährung syphilitischer Kinder durch Eselsmilch, und zwar durch directes Saugen an der Mamma der Eselin, gemacht worden, deren Resultate die der künstlichen Ernährung bei weitem übertreffen. Vergl. Wins, *et la nourricerie de l'hospice des enfants-assistés*. Thèse. Paris, 1885, 1. Jahrb. f. Kinderheilk. 1872, II. S. 169.

Auch ist es ja nicht nöthig, vor der Amme den Namen Syphilis auszusprechen; es wird genügen, wenn man ihr vorstellt, dass es sich um einen ansteckenden Hautausschlag handelt. Die Ammen gehen fast alle auf die Anerbietungen ein, und bleiben auch in den meisten Fällen frei von Syphilis. Wenigstens hatte ich selbst noch keine Gelegenheit, eine auf diesem Wege entstandene Infection der Amme zu beobachten, obwohl mehrere der betreffenden Brustkinder im hohen Grade hereditär syphilitisch waren. Die grösste Reinlichkeit und besonders die sorgsamste Beobachtung jeder an der Mamma entstehenden Excoriation ist dabei der Amme zur Pflicht zu machen. Durch Rhagaden der Lippen und hochgradige Coryza kann dem Kinde zwar das Saugen erschwert werden, doch sah ich daraus nie eine Gefahr für die Ernährung erwachsen.

Schliesslich noch ein paar Worte über das Verhalten des Arztes den Eltern gegenüber. Während in der Armen- und poliklinischen Praxis der unumwundene Ausspruch des Arztes, dass das Kind syphilitisch sei, fast niemals böse Folgen hat, pflegt diese Erklärung in den höheren Gesellschaftsklassen ernste Familienereignisse nach sich zu ziehen. Ich rathe Ihnen daher, falls Sie nicht spontane Geständnisse bekommen, und wenn Sie der völligen Unschuld der Mutter sicher sind, nur den Vater ins Vertrauen zu ziehen. Glücklicher Weise ist das Bild der Krankheit charakteristisch genug, um auch ohne Geständnisse der Eltern die Diagnose stellen und die passende Behandlung einleiten zu können. Dennoch bleibt die Constatirung des Gesundheitszustandes der Eltern immer ein eminent wichtiges Moment, weil nur durch eine ausreichende specifische Behandlung derselben verhütet werden kann, dass die noch folgenden Sprösslinge der Ehe ebenfalls syphilitisch werden.

In manchen Fällen ist selbst der erfahrene Arzt nicht im Stande, sofort mit Sicherheit die Diagnose der Syphilis zu stellen. Hier wäre es also sehr unbesonnen, durch halbe Redensarten und Fragen die Eltern in Aufregung zu versetzen. Man bemerkt z. B. eine intertriginöse Röthe um den Anus und die Genitalien, inmitten derselben hie und da oberflächliche runde Excoriationen. Die Intertrigo verbreitet sich allmählig trotz aller Reinlichkeit über die untere Partie des Rückens oder über den grössten Theil des Rumpfes, und die geröthete Haut bedeckt sich mit gelblich weissen Lamellen, die aus abgestossenen, mit Sebum vermischten Epidermiszellen bestehen. Oder es bilden sich in den intertriginösen Hautfalten, besonders in den Inguinalgegenden, längliche, mit grauweissem Belag versehene, in die Tiefe dringende Ulcerationen. Zufällig können auch Coryza oder rothe Flecken an verschiedenen Stellen hinzutreten und die Diagnose noch schwankender machen. In den meisten

Fällen dieser Art werden Sie durch das Freibleiben der Lippen und Mundwinkel vor Irrthümern bewahrt bleiben; keinesfalls aber wird es schaden, wenn Sie, um Ihr ärztliches Gewissen zu beruhigen, die Mercurialbehandlung einleiten, wobei es sich dann bald herausstellen wird, ob in der That Syphilis vorliegt. —

Ich schliesse dies Capitel mit einigen Bemerkungen über die Syphilis des späteren Kindesalters, welche ich, zumal in meiner klinischen Abtheilung nicht selten zu beobachten Gelegenheit hatte.

Die 41 Fälle, welche ich dieser Schilderung zu Grunde lege, befanden sich in dem Alter von 2 bis 14 Jahren und waren mit Ausnahme von 8 sämmtlich Mädchen. Die sorgfältigste Anamnese ergab nur in 6 Fällen mit Sicherheit, dass die syphilitischen Erscheinungen als Recidive einer bereits in den ersten Lebensmonaten zum Vorschein gekommenen Lues hereditaria zu betrachten waren; in allen anderen Fällen liess sich ein solcher Zusammenhang mit Bestimmtheit nicht nachweisen, und man blieb daher unter diesen Umständen im Zweifel darüber, ob man es mit einer hereditären oder mit einer durch spätere Ansteckung erworbenen, von den Angehörigen aber absichtlich verschwiegenen Form zu thun hatte. Ich ziehe das Geständniss dieses Zweifels jedenfalls der Annahme der sogenannten Syphilis tarda vor, d. h. einer Form, welche, obwohl hereditär, doch erst im späteren Kindesalter, im 8. bis 12. Jahre und gar noch später, zum ersten Mal in die Erscheinung treten soll. Dass eine solche Syphilis tarda vorkommt, will ich keineswegs in Abrede stellen, weil gewissenhafte Beobachter sich in diesem Sinne aussprechen; mir persönlich aber ist ein über jeden Zweifel erhabener Fall von „Syphilis tarda“ noch niemals begegnet. Ich würde als einen solchen nur denjenigen anerkennen, in welchem ich selbst durch fortgesetzte Beobachtung von der Geburt an den Mangel aller syphilitischen Symptome in der ersten Lebenszeit, und die Lues der Eltern constatiren, aber auch jede spätere Infection mit Sicherheit ausschliessen könnte. Die Aussagen der Eltern sind fast immer unzuverlässig, oft auch mit Absicht lügnerisch.

Bei 8 Mädchen zwischen 3 und 12 Jahren konnten die Symptome mit voller Bestimmtheit auf ein Stuprum oder wenigstens auf einen Versuch desselben zurückgeführt werden, wobei die Angabe des ältesten (12jährigen) Kindes, sie sei im Schlaf auf einer Treppe von einem Mann überfallen worden, bei dem äusserst frechen Benehmen der Patientin bedenklich erschien. Nur in zwei Fällen ergab die Untersuchung ein zerrissenes Hymen; sonst war dasselbe immer intact, so dass eine vollständige Immissio penis nicht zu Stande gekommen sein konnte; wohl

aber war die ganze Umgebung des Hymen bis zur inneren Fläche der Labien öfters geröthet und empfindlich, auch mehr oder weniger Fluor albus vorhanden¹⁾. — Bei zwei Geschwistern von 9 und 11 Jahren sollte die Krankheit durch eine syphilitische Kinderwärterin entstanden sein. Im Alter von 2 Jahren war das eine dieser Mädchen von letzterer angesteckt worden und hatte dann die Lues auf die Schwester, welche anhaltend mit ihr zusammen war, übertragen. Da die Glaubwürdigkeit der Eltern hier unzweifelhaft war, so enthält dieser Fall wiederum eine dringende Warnung zur Vorsicht bei der Wahl von Dienstboten und Kinderpflegerinnen. Auch durch den Verkehr mit hereditär syphilitischen Kindern und mit öffentlichen Dirnen, welche von unbemittelten Familien Zimmer abgemietht hatten, sah ich 2- bis 5jährige Kinder syphilitisch werden. Die Quelle der Infection in allen solchen Fällen liegt theils in den Liebkosungen der Kinder, theils in dem gemeinschaftlichen Gebrauch von Schwämmen und anderen Gegenständen der Toilette und des häuslichen Bedarfs, oder in dem Zusammenschlafen mit syphilitischen Personen.

Die Erscheinungen, mit welchen die Lues des späteren Kindesalters auftritt, unterscheiden sich im Wesentlichen nicht von derjenigen der Erwachsenen. Bemerkenswerth scheint mir nur das Vorherrschen der condylomatösen Formen. Wenn ich auch keineswegs mit Violet²⁾ darin übereinstimmen kann, dass syphilitische Exantheme unter diesen Umständen niemals vorkommen sollen, so muss ich diesem Autor doch darin Recht geben, dass die breiten Condylome auf der Haut und den Schleimhäuten die weitaus häufigste Erscheinungsform in diesem Alter bilden. Die Schleimpapeln zeigten sich in mehr oder minder dichten Massen, nicht selten theilweise an ihrer Oberfläche macerirt und ulcerös, rings um den Anus und auf den grossen Labien, wo sie bisweilen knollige, die ganze Schamlippe entstellende Massen bildeten. Bei zwei Mädchen von 12 und 13 Jahren sah ich einen förmlichen Doppelbogen breiter zusammengedrängter Condylome, der sich von der Commissur der grossen Schamlippen über diese hinweg bis zum Anus und seitlich bis in die Schenkelbeugen erstreckte. Auch die innere Fläche der Oberschenkel, die Nates, die Hautfalten zwischen Hals und Brust, selbst das äussere Blatt des Präputium waren bisweilen der Sitz dieser Neubildungen, neben welchen auch sehr häufig an den Mundwinkeln, auf

¹⁾ Bei 3 Mädchen von 4, 6 und 12 Jahren beobachtete ich in Folge eines versuchten Stuprum zwar keine Lues, wohl aber eine mehr oder minder bedeutende Entzündung des Introitus mit Fluor albus und zahlreiche spitze Condylome an den Labien.

²⁾ Syphilis inf.

der Schleimhaut der Mandeln und des angrenzenden Gaumens, seltener der Wangen, weissliche, theilweise erodirte, von Spalten (Rhagaden) zerklüftete condylomatöse Wucherungen erschienen. Auch die Ober- und Unterlippe waren hie und da der Sitz von Rhagaden mit infiltrirter Umgebung. Häufig zeigten sich gummöse Veränderungen des Zungenrückens als runde oder mehr gradlinig umgrenzte, kleinere oder grössere Infiltrationen der Schleimhaut, welche sich durch dunklere Farbe und grössere Resistenz von der Umgebung deutlich absetzten, bisweilen auch das Niveau etwas überragten, und in diesem relativ seltenen Fall an ihrem hervorragendsten Theil weisslich getrübt oder erodirt erschienen. Auffallend war die fast gleichmässige gummöse Affection der Zunge bei zwei Schwestern von 9 und 11 Jahren.

Die relative Seltenheit syphilitischer Exantheme wurde bereits erwähnt. Dass sie aber vorkommen können, beweisen mehrere Fälle, in welchen eine fein schuppige Roseola der Stirn, der behaarten Kopfhaut, des Rumpfes und der Extremitäten, Psoriasis palmaris und plantaris beobachtet wurden. Bei einem 6jährigen und einem 4jährigen Mädchen bestand neben Condylomen der Uvula, Pharynxgeschwüren und einem Gumma der Zunge eine fast über den ganzen Körper verbreitete Psoriasis guttata, ebenso bei einem 7jährigen Knaben, welcher gleichzeitig Condylome am Anus, auf den Mandeln und der Gaumenraphe darbot. Kleine bewegliche Anschwellungen der Lymphdrüsen fanden sich in der Regel, und in mehreren Fällen waren sogar die meisten äusserlich sichtbaren Drüsen (die cervicalen, occipitalen, cubitalen und inguinalen) deutlich geschwollen. Affectionen des Knochensystems hatte ich öfters zu beobachten Gelegenheit.

Ein 12jähriges Mädchen, vorgestellt am 26. Juni 1879, klagte seit einem Jahre über heftige Schmerzen im rechten Oberarm, besonders während der Nacht. Das Os humeri um das Doppelte geschwollen, am meisten in der Mitte, uneben und kantig, gegen Druck sehr empfindlich. Im Alter von 3 Jahren syphilitische Infection, später Affectionen im Halse (?). Einzelne Drüsen im Nacken und in den Achselhöhlen geschwollen. Schon früher behandelt, aber immer Recidive. Weiterer Verlauf nicht bekannt.

Mädchen von 11 Jahren, vorgestellt am 3. November 1874. Seit 1½ Jahren sehr empfindliche bedeutende Auftreibung der rechten Tibia und heftige nächtliche Schmerzen. Drüsen unter dem Kiefer geschwollen, sonst keine syphilitischen Symptome. Jodkali. Am 25. schon bedeutende Besserung. Am 20. Juli 1875 keine Spur des früheren Leidens mehr wahrzunehmen. Im Lauf der folgenden Jahre (das Mädchen wurde wegen einer Insufficienz der Mitralklappe poliklinisch behandelt) wiederholte kleine Recidive, welche den erneuten Gebrauch des Jodkali erforderten.

Knabe von 7 Jahren, am 15. Febr. 1876 vorgestellt, von einer luetischen Mutter stammend. Seit 8 Wochen allmälige Entwicklung einer nunmehr taubenei-

grossen, kaum empfindlichen, ziemlich spitzen Exostose an der Spina mentalis, welche bereits zu einem Abscess der überliegenden Bedeckungen geführt hatte. Schwellung der Nasenbeine, Stockschnupfen, Drüsenanschwellungen. Schon früher wiederholt syphilitische Symptome. Aus der Kur fortgeblieben.

Bedeutende Defecte in der Rachenhöhle, vollständige Zerstörung der Uvula, Adhäsion des Gaumensegels an der hinteren Pharynxwand, ulceröse Destruction der Nasenscheidewand und des harten Gaumens konnte ich nur ausnahmsweise beobachten. Die von Hutchinson stark betonte Veränderung der Zähne (kurze, schmale, auseinanderstehende und gekerbte obere Incisoren), welche mit einer Alveolarperiostitis in Zusammenhang stehen soll, möchte ich um so weniger als sicheres Zeichen einer tardiven Syphilis betrachten, als diese Beschaffenheit der Schneidezähne sich bisweilen auch bei Kindern findet, welche von Lues absolut frei sind. Ebenso erscheint mir die weitere Ausführung dieses Gegenstandes von Parrot¹⁾ äusserst zweifelhaft; ich würde die von ihm beschriebenen Formveränderungen der Zähne weit eher als rachitische betrachten. Syphilitische Caries der Schädelknochen und Gummabildung im Gehirn habe ich selbst nie beobachtet²⁾, wohl aber wiederholt amyloide Degeneration der Leber und Nieren, wovon später die Rede sein wird.

Die Behandlung war durchweg eine mercurielle, abgesehen von den sehr seltenen Fällen, in welchen lediglich eine Knochenaffection bestand. Hier versuchten wir zunächst Jodkali (2:120), welches die Schmerzen schnell linderte, auch eine Anschwellung der Knochen bewirkte, aber fast nie vor Recidiven schützte. Sonst wendeten wir von vornherein Quecksilber an, entweder in Form der Schmiercur mit Unguent. ciner. (1,0 bis 2,0 täglich), von welchem im Durchschnitt 25,0 bis 60,0 verrieben wurden, oder der Sublimatinjectionen (0,004 bis 0,005 pro die), welche etwa 14 Tage lang fortgesetzt wurden und nur einmal, bei einem 4jährigen Knaben, mercurielle Stomatitis mässigen Grades zur Folge hatten. Gegen breite Condylome wurde dabei Aetzung mit Argent. nitr. oder Bestreuung mit Calomel erfolgreich angewendet.

IV. Die dyspeptischen Zustände der Säuglinge.

Bevor ich mich zu den krankhaften Zuständen wende, welche ich unter dem Namen der „dyspeptischen“ zusammenfasse, richte ich Ihre Aufmerksamkeit auf ein ~~has~~ zwar als pathologisch er-

¹⁾ Gaz.

²⁾ Vö

scheint, aber so häufig vorkommt, dass man es kaum als ein solches betrachten kann. Ich meine das Erbrechen oder Speien der Säuglinge. Dasselbe ist lediglich die Folge einer Ueberladung des Magens durch zu hastiges Saugen, sei es an der Brust oder an der Flasche. Dieses Ueberschusses von Milch entledigt sich der Magen durch eine Regurgitation ohne erhebliche Würgebewegungen. Je nachdem diese sofort nach dem Saugen oder einige Minuten später eintritt, stürzt die Milch entweder ungeronnen oder häufiger mit Caseïngerinnseln vermischt (gekäst) wieder aus dem Munde. Dieser Vorgang kann sich jedesmal nach dem Saugen wiederholen oder auch seltener eintreten, was eben von der Menge der Nahrung abhängt, welche das Kind zu sich nimmt. Durch Bewegungen, z. B. durch Wiegen des Kindes auf den Armen u. a., wird der Vorgang befördert, der, wie gesagt, bei zahllosen Kindern vorkommt und durch rasche Entleerung überschüssiger Nahrungsmengen die Entwicklung dyspeptischer Zustände verhütet. Begünstigt wird die Regurgitation durch gewisse dem Magen des Säuglings (etwa bis zum 10. Monat) zukommende Eigenthümlichkeiten, nämlich durch die mehr verticale Lage, und durch die im Vergleich mit dem späteren Lebensalter noch geringe Entwicklung des Fundus und der grossen Curvatur, wodurch eine relativ geringere Capacität des Magens bedingt wird. So lange daher die Kinder bei diesem „Erbrechen“ und „Speien“ sonst gesund bleiben und gut gedeihen, hat man keinen Grund ärztlich einzugreifen. Man beruhige die besorgten Mütter, gebe ihnen den Rath, dem Kinde seltener und minder lange die Brust oder Flasche zu reichen, um die Ueberfüllung des Magens zu vermeiden, lasse das Kind nach dem Saugen sofort ruhig ins Bett legen und vermeide besonders alle schaukelnden Bewegungen. Der Erfolg wird dann meistens nicht lange auf sich warten lassen, wozu auch die weitere normale Entwicklung des Magens das ihrige beiträgt¹⁾.

Dennoch kommen Fälle vor, in denen ein anfangs als einfaches „Speien“ auftretendes Erbrechen ernstere Bedeutung gewinnt, indem die Wägung ein Stehenbleiben des Wachsthums andeutet und bald auch das Aeusserere des Kindes durch die beginnenden Züge der Atrophie bekundet, dass es sich um mehr als ein blosses Regurgitiren überschüssiger Milch handelt. Unter diesen Umständen tritt das Erbrechen auch nach

¹⁾ Uffelmann (Handb. d. privaten u. öffentl. Hygiene des Kindes. Leipzig, heilt einen Fall von Erbrechen eines Säuglings mit, welches durch angflasche mit Bleischrot erzeugt wurde. Die betreffende Milch entren von Arsenik. In hartnäckigen Fällen hat man also auch an denken.

dem Genuss verhältnissmässig geringer Quantitäten von Milch auf, ja die Kinder bequemen sich erst nach vielen Bemühungen seitens der Umgebung zu einem kurzen Saugen, und dennoch erfolgt unmittelbar darauf oder nach einiger Zeit Erbrechen ungeronnener oder wenig gekäster Milch. In solchen Fällen kann der Arzt Tage lang in dem ängstlichen Zweifel verharren, ob es sich um einen dyspeptischen Zustand oder um ein beginnendes Cerebralleiden, besonders um tuberculöse Meningitis handelt. Ich behalte mir vor, bei der Schilderung dieser Krankheit darauf zurückzukommen, und will hier nur anführen, dass das dyspeptische Erbrechen häufig durch Ructus vorher verkündet und begleitet wird, welche eine in diesem Alter ungewöhnliche Gasbildung im Magen bekunden, und einen säuerlichen oder fötiden Geruch haben können. In der Regel ist die erbrochene Milch mit mehr oder weniger zähem Schleim vermischt. Die Stuhlgänge können in den ersten Tagen oder selbst Wochen dieses Zustandes, den ich als *Dyspepsia gastrica* bezeichne, ihre normale Beschaffenheit nahezu beibehalten und höchstens eine grünliche oder braune Farbe darbieten. meistens aber zeigen sie ebenfalls schleimige Beimischungen und einen ungewöhnlich fötiden Geruch. Die Frequenz derselben braucht dabei nicht vermehrt zu sein. In der Regel leiden diese Kinder viel an Blähungen, und ehe diese abgehen, zeigt sich oft meteoristische Auftreibung des Unterleibs, zumal in der Gegend des Colon transversum.

In einer anderen Reihe von Fällen (*Dyspepsia intestinalis*) fehlt das Erbrechen entweder gänzlich oder spielt wegen seiner Seltenheit eine untergeordnete Rolle. Die dyspeptischen Erscheinungen machen sich vielmehr von Anfang an in der Sphäre des Darmkanals geltend. Viele Kinder schreien anfallsweise mit grosser Heftigkeit, krümmen sich zusammen, verdrehen die Augen, zeigen auch wohl blitzartige Contracturen oder convulsivische Erschütterungen der Arme und Beine und werden erst wieder ruhig, wenn einige laut schallende Flatus abgegangen sind [*Colica flatulenta*]¹⁾. Die Stühle, welche anfangs die eben geschilderte Beschaffenheit darboten, werden bald frequenter und dünnflüssiger, enthalten gelb oder grünlich gefärbte unverdaute Flocken und Klümpchen, welche aus Casein, Kalksalzen und Fett bestehen, mehr oder weniger zähen Schleim, haben eine grünliche, selbst spinatgrüne

¹⁾ Dass Säuglinge auch Colik durch andere Ursachen, z. B. durch Bleivergiftung, bekommen können, zeigen ein paar von Loewy (Wien. med. Presse. 1883) mitgetheilte Fälle. Die Ursachen waren Bleischminke der Amme, Bleiwasserfomente auf die wunden Brustwarzen, und ein in der Saugflasche liegender Bleistöpsel.

Färbung (S. 19 Anmerk.) und einen widrigen, ammoniakalischen Geruch. In 24 Stunden können 15 bis 20 solcher Stühle erfolgen, gewöhnlich aber ist ihre Zahl, wenigstens im Beginn des Leidens, auf 5 bis 6 beschränkt. Der Appetit ist vermindert, die Zunge bald rein, bald grau-weiss belegt, die Urinsecretion sparsam.

Sobald die geschilderten Symptome sich bei einem Säugling bemerkbar machen, haben Sie zunächst an die Nahrung des Kindes zu denken, weil diese erfahrungsgemäss fast immer die Ursache jener Störungen bildet. Selbstverständlich sind künstlich mit Kuhmilch aufgefütterte Kinder am häufigsten diesen Dyspepsien unterworfen. Bei fast allen gepöppelten Kindern sind die Stühle überhaupt schon massenhafter, trockner, heller und etwas übelriechend, und reagiren auch, statt sauer, neutral oder alkalisch, was Biedert¹⁾ von dem stärkeren Gehalt an Casein und dessen beginnender Zersetzung herleitet. Schlechte Beschaffenheit oder Verfälschung der Kuhmilch, noch häufiger aber unzweckmässige Ernährung mit mehligem Surrogaten zu einer Zeit, in welcher die ungenügende Speichelsecretion deren Anwendung verbietet (S. 75) steigern diese Uebelstände. Besonders mögen Sie auf jene bei armen Leuten vielfach gebrauchten Saugflaschen Acht geben, deren Saugpfropfen durch einen engen Gummischlauch mit dem Inneren der Flasche communicirt. Durch mangelhafte Reinigung dieses Schlauches, in welchem dann gährende Milchreste haften bleiben, wird die vom Kinde gesaugte, den Schlauch passirende Milch mit Gährungserregern versetzt und die Ursache dyspeptischer Störungen. Wir haben in der Poliklinik diese Thatsache so häufig beobachtet, dass ich, falls nicht die Garantie sorgfältigster Reinigung gegeben werden kann, jene Saugflaschen absolut verwerfe. — Aber auch Brustkinder bleiben keineswegs verschont; eine, wenn auch chemisch oder physikalisch nicht nachweisbare Alteration der Mutter- oder Ammenmilch, sei es durch Gemüthsaffecte, durch übermässige körperliche Anstrengung, Mangel an Nahrung, Eintritt der Menstruation, kann erfahrungsgemäss Dyspepsie beim Kinde hervorbringen. Als schlagendes Beispiel führe ich ein viermonatliches Kind an, welches bei seiner Amme prächtig gedieh, bis dieselbe eine suppurative Tonsillitis bekam, welche ihr die grössten Schmerzen bereitete und den Schlaf raubte. Sofort bekam das Kind Durchfall, täglich 5—6 dünne grüne foetide Stühle, bis die Ruptur des Mandelabscesses erfolgte. Von demselben Tage an verschwand auch die Dyspepsie des Kindes. Dass im Volk die unglaublichsten Missgriffe bei der Ernährung der Kinder begangen werden,

¹⁾ Jahrb. f. Kinderheilk. XXVIII. S. 352.

die in den gebildeten Klassen nur ausnahmsweise vorkommen, erwähnte ich bereits. Kleine Kinder, welche an der Brust oder mit der Flasche ernährt werden, essen oft schon nach den ersten 5 bis 6 Monaten vieles mit, was die Familie genießt; Kartoffeln in verschiedener Form, Kohl, Hülsenfrüchte, Aepfel, Weintrauben, Pflaumen werden solchen Kindern häufig beigebracht, auch fehlt es mir nicht an Fällen, wo Wurst, Pfannkuchen u. dgl. m. als Nahrungsmittel dienen. Unter diesen Umständen kann man sich nicht darüber wundern, dass die dyspeptischen Zustände zu den häufigsten Erkrankungen der Säuglinge, zumal in den niederen Ständen gehören, besonders zur Zeit des Nahrungswechsels, der Entwöhnung, mag diese nun erst am Ende des ersten Jahrs oder wegen zwingender Umstände (Ausbleiben der Milchabsonderung, Krankheit) schon ein paar Monate nach der Geburt stattfinden (*Diarrhoea ablac-tatorum*).

Was geht nun dabei im Magen und Darmcanal vor? Die Beantwortung dieser Frage war eine verschiedene je nach der Zeit, in welcher sie aufgeworfen wurde. Die alte Ansicht von einer „Säurebildung“ in den Verdauungsorganen, die man auf den säuerlichen Mundgeruch und auf die „saure“ Beschaffenheit der grünen Stühle stützte, machte, als die pathologische Anatomie in den Vordergrund unserer Wissenschaft trat, der anatomischen Erklärung Platz, dass ein „Catarrh“ der Magen- und Darmschleimhaut die Ursache der dyspeptischen Erscheinungen bilde. Später kam man wieder auf die chemische Anschauung zurück, welche meiner Ansicht nach auch die richtige ist. Es handelt sich hier in der Hauptsache um Gährungs- und Fäulnisprocesse des Magen- und Darminhalts, welche unter dem Einfluss gewisser Bacterien, die mit der Milch in den Magen gelangen und besonders auf den Zucker derselben gährend einwirken, zu Stande kommen¹⁾. Andererseits muss man zugeben, dass auch durch directe Reizung unpassender Nahrungsmittel zunächst ein catarrhalischer Zustand der Magenschleimhaut mit reichlicher Schleimabsonderung sich bilden kann, welcher die Gährungsvorgänge einleitet. Unter diesen Verhältnissen kommt es zur Production abnormer Mengen von Milch-, schliesslich von Butter- und anderen Fettsäuren, ein Process, der sich über den Magen hinaus auf die Contenta des Darmkanals fortsetzen und hier unter dem Einfluss der Bacterien des Colon weitere Fortschritte machen kann²⁾. Der säuerliche Geruch

¹⁾ Escherich, Die Darmbacterien des Säuglings, 1886, S. 116.

²⁾ Baginsky (Zeitschr. f. physiol. Chemie, 1889, Bd. 13, Heft 4) fand in den dyspeptischen Stühlen Ameisensäure.

aus dem Munde, die Schleimmassen im Erbrochenen, welches meistens sauer riecht, die foetiden Ausleerungen, die Schärfe derselben, welche leicht Erytheme um den Anus hervorruft, die Flatulenz und der Abgang foetider Gase durch den Anus, sowie die aus dem Magen entleerten Ructus — alle diese Erscheinungen bilden den klinischen Ausdruck des anomalen chemischen Processes. Von der microscopischen Untersuchung des Erbrochenen und der Stühle will ich hier ganz absehen, weil es trotz vieler, zum Theil sehr aner kennenswerther Untersuchungen noch nicht gelungen ist, die Formen der Microorganismen, auf die es hier speciell ankommt, mit Bestimmtheit festzustellen. Auch ist für den praktischen Arzt diese schwierige und zeitraubende Untersuchung entbehrlich, da die klinischen und ätiologischen Verhältnisse für die Diagnose ausreichend sind. Oft kommt es zu einer durch das Auge und die Palpation deutlich erkennbaren Erweiterung des Magens, wobei ich stinkende Ructus, und in den erbrochenen Milch- und Schleimmassen buttergelbe Flocken beobachtete. Die in diesen Fällen wiederholt versuchte und immer leicht gelungene Einführung einer einfachen Magenpumpe (Nélaton'scher Catheter) entleerte ebenfalls diese Massen und hatte jedes Mal rasches Einsinken der zuvor stark ausgedehnten Magen-gegend zur Folge. Diese Gährungsprocesse sind übrigens keineswegs dem Säuglingsalter ausschliesslich eigen. Auch späterhin, oft genug noch bei Erwachsenen, sehen wir durch Ueberladung des Magens mit quantitativ und qualitativ schädlichen Speisen und Getränken ähnliche Vorgänge zu Stande kommen, die unter dem Namen Status gastricus, biliosus, saburralis, Diarrhoea stercoralis u. s. w. beschrieben sind. Während aber bei älteren Kindern und Erwachsenen der krankhafte Process mit der Entleerung der gährenden Massen nach oben und unten sein Ende zu erreichen pflegt und deshalb fast immer in acuter Form auftritt, kommt dieser rasche Abschluss bei Säuglingen nur dann vor, wenn die Diät sofort in normaler Weise regulirt wird. Beschränkung der Nahrung durch seltenere Darreichung der Brust, Ersatz derselben durch abgekochtes mit etwas Gummi arabicum versetztes Wasser, Ernährung mit Eiweisswasser genügen oft, um binnen wenigen Tagen das Uebel zu beseitigen. Leider sind aber die Verhältnisse sehr häufig nicht geeignet, die Kinder vor neuen Anfällen derselben Art zu bewahren. Nur zu oft werden die dyspeptischen Erscheinungen längere Zeit nicht beachtet und im Volke gewöhnlich auf die Zahnentwicklung geschoben, mit welcher sie gar nichts zu thun haben. Ohne Hülfe eines Arztes versucht man sie durch mehligte Nahrungsmittel (Hafer Schleim, Mehlsuppen u. s. w.) zu beseitigen, und verschlimmert dadurch die Sache. So dauern denn

die anomalen foetiden Ausleerungen und oft auch das Erbrechen Wochen lang fort, und die Folge davon ist eine mehr und mehr zunehmende Atrophie, wie ich sie früher (S. 67) geschildert habe. Der Verlauf wird hier vorzugsweise durch die Verhältnisse, d. h. durch die Möglichkeit einer passenden Ernährung und Behandlung bestimmt. Monate lang kann ein Alterniren zwischen Besserung und Verschlimmerung stattfinden, je nachdem die Anordnungen des Arztes mehr oder weniger gut befolgt werden, und zu dem ursprünglich chemischen Processe gesellt sich schliesslich ein anatomischer, indem der fortgesetzte reizende Contact der in Gährung begriffenen Contenta eine permanente catarrhalische Affection der Schleimhaut zur Folge hat. Die Section solcher Kinder ergiebt dann streckenweise Hyperämie und Wulstung der Mucosa, wobei sowohl die solitären Follikel, wie die Peyer'schen Plaques mehr als gewöhnlich über dem Niveau der Schleimhaut hervortreten, mit einem Wort die Erscheinungen des chronischen Darmcatarrhs, auf welche ich später näher eingehen werde, bei deren Beurtheilung im vorliegenden Fall aber immer der Standpunkt festzuhalten ist, dass es sich hier nicht um eine primäre Erkrankung der Schleimhaut handelt, diese vielmehr als eine in Folge chemischer Processe secundär entstandene aufgefasst werden muss. Mitunter ist übrigens die Veränderung der Schleimhaut trotz einer Monate langen Dauer der Krankheit höchst unbedeutend und nur bei sorgfältiger Untersuchung nachweisbar.

Eine besondere Art von Dyspepsie wurde in neuerer Zeit von Demme¹⁾ und besonders von Biedert²⁾ unter dem Namen der Fett-diarrhoe beschrieben. Dieselbe soll sich durch den copiösen Abgang gallenarmer, fettglänzender, selbst asbestähnlicher Stühle charakterisiren, deren chemische und microscopische Untersuchung einen sehr erhöhten Fettgehalt (40 bis 67 pCt. der Trockensubstanz) nachweist. Dieser Zustand, welcher sowohl bei natürlicher, wie bei künstlicher Ernährung vorkommen, und wenn er chronisch wird, zur Atrophie führen soll, wird von Biedert auf einen Duodenalcatarrh bezogen, welcher den Eintritt der fettverdauenden Secrete (Galle und Pancreassaft) in den Darmkanal erschwert, so dass der grösste Theil des genossenen Fettes in unverdaulichem Zustande wieder abgeht und die Ernährung wesentlich geschädigt wird. Ich selbst bin, obwohl ich die beschriebenen fettreichen Stühle mehrfach beobachtet habe, doch nicht in der Lage, an der Berechtigung, diese „Fettdiarrhoe“ als eine besondere Form von Dyspepsie

¹⁾ Jahresber. des Jenner'schen W

als von 1874. 1877. 1880, 1882.

²⁾ Jahrb. f. Kinderhe

zu betrachten, Kritik zu üben, und bemerke nur, dass mir der Mangel des Icterus in allen diesen Fällen für die Biedert'sche Auffassung nicht günstig erscheint. In der That sind die schon früher (von Uffelmann) gegen dieselbe vorgebrachten Bedenken durch neuere Untersuchungen¹⁾ über den schwankenden, mitunter excessiven Fettgehalt der Faeces gesunder, oder an Diarrhoe und fieberhaften Affectionen leidender Säuglinge bestätigt worden. —

Tritt die Dyspepsie der Säuglinge von vorn herein acut auf, so geschieht dies zuweilen mit so stürmischen Erscheinungen, dass sich schon nach wenigen Tagen ein bedenklicher, selbst tödtlicher Erschöpfungszustand ausbildet. Das Krankheitsbild ist dann ganz ähnlich demjenigen, welches Sie später bei der Schilderung der infantilen Cholera kennen lernen werden, doch kommen die Fälle, welche ich hier im Sinn habe, immer sporadisch, auch mitten im Winter vor, also zu einer Zeit, in welcher die eigentliche Cholera nicht aufzutreten pflegt. Auch lässt sich fast immer ein Diätfehler gröberer Art als Ursache nachweisen, sogar in wohlhabenden Familien, wo den kleinen Kindern durch zu zärtliche Verwandte oder durch das Hauspersonal in wohlwollendster Absicht unverdauliche Leckerbissen beigebracht werden. Stürmisches Erbrechen, profuse, rasch aufeinander folgende, dünne, stinkende Ausleerungen, die allmählig immer heller und farbloser werden, enormer Durst, verändertes Gesicht, besonders Einsinken der Augen, kühle Temperatur der Haut, Schwinden des Pulses und Depression der Fontanelle, endlich eclamptische Convulsionen finden sich hier wie in der Cholera, wo diese Symptome durch einen epidemischen, wahrscheinlich infectiösen Einfluss zu Stande kommen. Die Ursache des raschen Collapses liegt wohl in den stürmischen erösten Entleerungen nach oben und unten, welche durch den Reiz der gährenden Massen auf die Schleimhaut und durch die reflectorisch gesteigerte Peristaltik bedingt werden. Diese enormen Wasserverluste erklären uns einerseits die rasche Resorption der Parenchymssäfte, wodurch der Verfall der Gesichtszüge und das Einsinken der Fontanelle verursacht werden, andererseits die hochgradige Schwäche des Herzens, welche in der Apathie und Somnolenz (arterielle Anämie und venöse Hyperämie des Gehirns), in dem Schwinden des Pulses und dem Sinken der Temperatur ihren Ausdruck findet. Solche Fälle können ebenfalls tödtlich werden, wie die epidemische Cholera in den Sommermonaten, doch gestaltet sich ihre Prognose erfahrungsgemäss im Allgemeinen günstiger, weil nach der stürmischen Ausstossung der deletären Darmcontenta die

Affection meistens aufhört und die gesunkenen Kräfte sich wieder heben. Im Fall eines tödtlichen Ausgangs ergeben die Sectionen macroscopisch gar keine oder höchstens leichte catarrhalische Veränderungen der Magen- und Darmschleimhaut, zuweilen nur eine der allgemeinen Anämie entsprechende enorme Blässe derselben, allenfalls mit leichter Schwellung der Follikel.

Unter diesen Verhältnissen müssen Sie auch darauf gefasst sein, jene eigenthümliche Veränderung des Magens anzutreffen, welche unter dem Namen der „gallertartigen Magenerweichung, Gastromalacie“ die Aerzte viele Jahre lang beschäftigt hat. Der geringste Grad derselben, welchen man ziemlich oft findet, besteht in einer breiartigen Weichheit der Schleimhaut des Fundus und auch wohl der hinteren Magenwand, so dass sich dieselbe mit dem Scalpelstiel wie eine dicke Gummilösung abstreifen lässt. Es sind also gerade solche Partien betroffen, welche bei der gewöhnlichen Lage der Leichen am stärksten der Einwirkung der Magencontenta ausgesetzt sind. Seltener greift die Erweichung durch alle Häute des Magens hindurch, welche dann an der betreffenden Stelle in eine Art grauer, röthlicher oder schwarzbrauner halbdurchsichtiger Gallerte verwandelt sind, die einen Geruch nach Buttersäure hat und das Lakmuspapier röthet. Meistens wird dieselbe noch durch den serösen Ueberzug zusammengehalten, doch kann auch dieser vor der Section einreissen, und man findet dann an der Stelle des Fundus nur noch einzelne, mit den gallertigen Massen und dem Mageninhalt vermischte Reste desselben. Von entzündlichen Erscheinungen ist nirgends eine Spur wahrzunehmen, und das Microscop ergiebt in den erweichten Partien nur eine schleimartige, mit einigen Epithelzellen durchsetzte Substanz, und einzelne noch intacte, mit dunklen Gerinnseln angefüllte Blutgefässe. Die Frage, über welche so lange Zeit gestritten wurde, ob die Gastromalacie eine wirkliche Krankheit oder nur eine nach dem Tode entstandene chemische Veränderung des Magens sei, ist heut unzweifelhaft zu Gunsten der letzten Ansicht entschieden. Es handelt sich hier um eine postmortale Selbstverdauung der Magenwand durch die Contenta, welche also nur da erwartet werden kann, wo noch Nahrungsmittel genossen worden und der Tod während der Digestion erfolgt ist. So erklärt es sich denn auch, dass mitunter nicht nur der Magenfundus, sondern auch die angrenzenden Organe, Milz, linke Niere, Netz, Zwerchfell und selbst der untere Lappen der linken Lunge mehr oder weniger verdaut und erweicht angetroffen werden. Dass man früher diese Alteration als eine krankhafte betrachtet und mit einem bestimmten Symptomencomplex ausgestattet hat, der mit unserer acuten Dyspepsie

oder Cholera vollständig übereinstimmt, erklärt sich eben daraus, dass gerade bei diesen Krankheiten anomale Gährungsvorgänge der Magententa die Hauptrolle spielen, und daher nach dem Tode die deletäre Einwirkung derselben auf die Wandung leichter eintreten wird, als bei anderen krankhaften Zuständen. —

Die verderblichen Folgen, welche wir aus einer in ihren Anfängen vernachlässigten Dyspepsie hervorgehen sahen, machen uns eine frühzeitige und ernstliche Behandlung zur Pflicht, die freilich nur da mit guten Aussichten erfüllt werden kann, wo die Lebensverhältnisse der kleinen Patienten günstig sind und unsere Verordnungen sorgfältig befolgt werden. Bei den Kindern der Armen kommt unsere Hülfe oft schon zu spät, und selbst wenn sie rechtzeitig erbeten wird, stösst sie auf schwer zu beseitigende, vorzugsweise in dem Mangel einer angemessenen Nahrung begründete Hindernisse.

In acuten Fällen treten Sie oft erst dann an das Krankenbett, wenn die Natur durch massenhafte Entleerungen nach oben und unten die schädlichen Contenta aus dem Verdauungskanal bereits entfernt hat. Sie finden das Kind nur erschöpft, und haben dann nichts weiter zu thun, als die Regulirung der Diät zu überwachen. Haben sie ein Brustkind vor sich, so muss zunächst, wenn nicht ein entschiedener Diätfehler nachweisbar ist, jede Möglichkeit einer schädlichen Veränderung der Milch ins Auge gefasst werden. Gemüthsaffecte und Ueberanstrengung der Säugenden verändern die Milch nur vorübergehend, und das Kind kann daher wieder an die Brust angelegt werden, sobald die dyspeptischen Ausleerungen aufgehört haben. Man hüte sich aber besonders vor Ueberfütterung, die nur zu oft an den dyspeptischen Zufällen schuld ist. Schon die Muttermilch bedarf zu ihrer Verdauung mindestens 2 Stunden, die Kuhmilch wohl noch mehr, und diese Intervalle müssen daher genau innegehalten werden, bevor das Kind wieder Nahrung bekommt¹⁾. Leider stösst man in der Praxis hier oft auf unverständigen Trotz, aber die Untersuchungen von Biedert²⁾, welcher nachwies, dass die Menge der aufgenommenen Nahrung in den ersten Monaten, zumal bei Pappelkindern, das eigentliche Nahrungsbedürfniss oft weit übersteigt, fordern dringend dazu auf, dem Unverstande des Publicums

¹⁾ Epstein (Archiv f. Kinderheilk. IV.) und Leo (Berliner klin. Wochenschr. 1888. No. 49) fanden zwar bei ihren Magenausspülungen den Magen gesunder mehrwöchentlicher Kinder, welche 30—70 Grm. Muttermilch getrunken hatten, meistens schon nach 1—1½ Stunden leer; doch kann mich dies nicht bestimmen, von der oben empfohlenen Praxis abzuweichen.

²⁾ Jahrb. f. Kinderheilk. XVII. S. 251, 288. XIX. S. 291.

energisch zu begegnen, d. h. die Nahrungsmenge herabzusetzen¹⁾. Ich habe unter diesen Umständen bei Säuglingen collapsartige Zufälle, Erblassen, ohnmachtähnliche Erscheinungen beobachtet, die nach dem Ausbrechen der überschüssigen Milch rasch verschwinden. Um so nöthiger ist die Beschränkung bei wirklich vorhandener Dyspepsie. Man thut daher immer gut, 24 bis 36 Stunden lang die Brust ganz zu entziehen oder seltener als gewöhnlich nehmen zu lassen, und dafür etwas dünner Hafer- oder Gerstenschleim, oder noch besser das von Demme gerühmte Eiweisswasser (2 Eiweiss auf 1 Liter Wasser mit etwas Zucker und Cognac) zu geben. Sollte der Eintritt der Menstruation bei der Amme jedes Mal Dyspepsie des Kindes erzeugen, so bleibt nichts weiter übrig als Wechsel der Amme oder Entwöhnung. In der Majorität der Fälle habe ich indess keine üble Einwirkung der Menses auf die Milch beobachtet, und mich daher nur sehr selten veranlasst gesehen, aus diesem Grunde eine Amme fortzuschicken. Aehnlich verhält es sich mit acuten krankhaften Zuständen der Säugenden, die, wie ich Ihnen oben an einem Beispiel zeigte (S. 119), dyspeptische Zustände hervorrufen können, aber dies keineswegs immer thun. Nur wo die acute Krankheit der Säugenden voraussichtlich eine kurze und leichte ist, darf man das in Folge derselben an Dyspepsie leidende Kind während dieser Zeit mit künstlicher Nahrung hinhalten; im entgegengesetzten Fall müssen Sie sofort eine Ersatzamme zu beschaffen suchen. Handelt es sich aber von vornherein um ein Pöppelkind, so werden Sie, nachdem der Anfall vorüber ist, die gewohnte Nahrung, wenn Sie dieselbe für angemessen halten, vorsichtig wieder versuchen. Treten dennoch Recidive ein, so muss natürlich ein Wechsel der Ernährung vorgenommen werden, und in diesem Fall kommt zunächst die Frage in Betracht, ob man nun statt der bisher von Anfang an oder seit längerer Zeit geübten künstlichen Auffütterung eine Amme nehmen soll. Gestatten es die Verhältnisse der Eltern, so muss man unbedingt dazu rathen. Man begegnet zwar dabei manchen Schwierigkeiten, weil die Kinder die gewohnte Saugflasche, aus welcher ihnen die Milch mühelos in den Mund lief, dem ungewohnten Saugen an der Mamma vorziehen und dies öfters entschieden verweigern. Dennoch gelingt es meistens, wenn man nur Geduld hat, diese Schwierigkeit zu überwinden und das Kind an die Brust zu gewöhnen. Ja, ich sah Kinder von 3—4 Monaten, die von Geburt an

¹⁾ Durch überreichliches Trinken wird natürlich auch die Urinmenge gesteigert; es entsteht eine Polyurie, welche hartnäckige Intertrigo der Genital- und Analgegend herbeiführt.

▪ künstlich gefüttert waren, sich noch ohne viele Umstände an die Ammen-
▪ brust gewöhnen. Freilich ist die Sache damit nicht immer abgethan,
: denn auch die Milch der Amme kann aus verschiedenen Gründen (S. 120)
: dem Kinde nicht zusagen und dyspeptische Symptome verursachen, so
: dass man abermals zu einem Ammenwechsel genöthigt wird, und die
Fälle, wo ein solches Kind drei oder mehr Ammen nach einander be-
kommt, bis endlich die passende gefunden ist, gehören keineswegs zu
den Seltenheiten.

Die leitenden Grundsätze für die diätetische Behandlung der infantilen Dyspepsie lassen sich nur ganz im Allgemeinen angeben, da Ihnen öfters Fälle begegnen werden, welche sich diesen Regeln aus unerklärlichen Ursachen nicht anpassen lassen und in anderer Weise behandelt werden müssen. So kamen mir zuweilen Dyspepsien vor, welche trotz eines mehrfachen Ammenwechsels fortbestanden und erst aufhörten, sobald die Kinder entwöhnt wurden. Andere, welche überhaupt nur künstlich aufgefüttert wurden, reagirten gerade gegen die Kuhmilch, die ich immer als das beste Surrogat betrachte (S. 76), durch dyspeptische Zufälle, so dass man dieselbe weglassen oder durch andere Nahrungsmittel (S. 78) ersetzen musste. Indessen ist die Befürchtung vieler Aerzte, dass eine gute Kuhmilch unter diesen Umständen nicht vertragen wird, wenn auch sehr verbreitet, doch im Allgemeinen nicht gerechtfertigt. Ich rathe Ihnen, sich hier weniger durch theoretische Bedenken, als durch die Praxis leiten zu lassen, und immer erst wiederholte Experimente mit der Kuhmilch zu machen, bevor Sie zu Surrogaten übergehen. Wie häufig wurden mir kleine Kinder mit dyspeptischer Diarrhoe zugeführt, die aus Scheu vor der Kuhmilch nur mit Haferschleim und dünner Mehlsuppe gefüttert und dabei immer mehr atrophirt waren! Ich kehrte dreist zur Milch zurück, und oft sah ich dann die Stühle und das Allgemeinbefinden sich von Tag zu Tag bessern. Die Erfahrung lehrte mich aber, dass unter diesen Verhältnissen die Milch meistens kalt besser als warm vertragen wird; man lasse sie daher nach dem Abkochen erkalten, bei acuter Dyspepsie in Eis stellen, und gebe sie den Kindern in dieser Temperatur zu trinken. Die meisten nehmen sie willig, viele sogar mit Begierde, und der Augenblick, in welchem sie die kalte Milch zurückweisen und sich wieder mit Vorliebe der erwärmten zuneigen, war mir immer ein günstiges Vorzeichen der beginnenden Heilung. So lange aber dyspeptisches Erbrechen besteht, wird man gut thun, die kalte Milch nur löffelweise dem Kinde zu geben, weil das Trinken aus der Flasche leicht Ueberladung des Magens und Erbrechen bedingt.

Kind von 10 Monaten, seit 6 Wochen entwöhnt, seit $1\frac{1}{2}$ Wochen an Diarrhoe leidend, gegen welche Salzsäure mit wechselndem Erfolg gebraucht war. Am 19. December plötzliche Steigerung, zahlreiche dünnbreiige, hellgelbe Ausleerungen, seltenes Erbrechen, lebhaft Unruhe, geringer Verfall der Gesichtszüge, normaler, aber beim Druck empfindlicher Unterleib. Statt der Milch war in den letzten Tagen nur Kalbsbrühe gegeben worden, doch weder diese, noch kleine Dosen Opium, noch Calomel wirkten günstig. Vielmehr erfolgten innerhalb 24 Stunden wohl gegen 20 Ausleerungen und häufiges Erbrechen, dabei starke Hitze und unstillbarer Durst. Milch wie Arrow root am 22. gegeben, hatte wiederholtes Erbrechen und noch stärkere Diarrhoe zur Folge. Von nun an liess ich von Stunde zu Stunde ein paar Kinderlöffel in Eis gekühlter Milch und zur Stillung des Durstes öfters kleine Eisstückchen und eiskaltes Wasser mit wenig Zucker versetzt reichen. Als Medicament wurde nur eine Mandelemulsion, ebenfalls in Eis gekühlt, theelöffelweise verordnet. Am folgenden Tage bereits entschiedene Besserung; Ruhe und mehrstündiger Schlaf, Puls und Temperatur normal, Durst bedeutend geringer; Erbrechen hatte nur noch einmal nach starkem Schreien stattgefunden und die drei erfolgten Ausleerungen waren durchaus normal. Am 24. völlige Reconvalescenz, wobei das Kind die bisher mit Gier genommene kalte Milch verweigerte und sich wieder der gewohnten lauen, mit Arrow root versetzten Milch geneigt zeigte. Eine noch fortbestehende Anorexie mit dickem weisslichem Zungenbelag wich binnen einer Woche dem Gebrauch kleiner Dosen Tinct. rhei aquosa.

Kind H., 1 Jahr alt, seit der vor 14 Tagen erfolgten Entwöhnung an dyspeptischer Diarrhoe leidend. Am 12. November fand ich dasselbe stark collabirt, kühl, mit kaum fühlbarem Puls. Milch und alle anderen Getränke wurden sofort ausgebrochen, täglich 12 bis 15 dünne, bräunliche, stinkende Ausleerungen. Verordnung: eiskalte Milch löffelweise zu geben, 2 Kamillenbäder täglich, Magister. Bismuthi 0,05 2stündlich. Am 14. kein Erbrechen mehr, kalte Milch gierig genommen, wird gut vertragen. Nur noch 6 bis 7 faulig riechende Ausleerungen täglich. Dagegen Creosot gtt. IV. auf 50,0 Wasser, 2stündlich einen Theelöffel. Heilung nach 4 Tagen.

Diese Beispiele, die mir in grosser Anzahl zur Verfügung stehen, enthalten gewiss eine Aufforderung, bei acuter Dyspepsie der Säuglinge eiskalte Milch als Nahrungsmittel zu versuchen. Doch hat die Milch auch in dieser Form nicht immer einen günstigen Erfolg, und man ist dann genöthigt, statt derselben andere Getränke, Eiweisswasser, Brühe, Gerstenschleim, Abkochungen von Salep, Arrow root oder Kindermehl zu verabreichen. Bei unstillbarem Erbrechen liegt auch der Versuch nahe, die Ernährung per rectum vorzunehmen, und ich habe dies durch Klystiere von Pepton (etwa ein Theelöffel voll auf eine halbe Tasse Fleischbrühe) versucht, indess keinen Erfolg davon gesehen, wahrscheinlich, weil die gleichzeitig sehr rege peristaltische Darmbewegung durch Klystiere noch gesteigert wurde. Dieselben wurden in fast unveränderter Gestalt alsbald wieder ausgestossen. Ueber die innerliche Anwendung der Peptone, die von Escherich gerühmt wird, besitze ich selbst keine

Erfahrung. Die von Epstein¹⁾ u. A. bei Dyspepsie junger Kinder empfohlenen Magenausspülungen, welche nach meiner eigenen Erfahrung (S. 121) meistens leicht ausführbar sind, halte ich, auch bei älteren Kindern, zumal wenn der Magen deutlich ausgedehnt und ein Diätfehler zu constatiren ist, immer des Versuchs werth. Meine Erfahrungen über diese Methode gestatten mir indess kein abschliessendes Urtheil. Dass die Heilung oft ohne Magenausspülungen gelingt, ist sicher; keinesfalls können dieselben schädlich wirken, und dürften durch rasche Wegschaffung gährender Ingesta den günstigen Ausgang beschleunigen. Doch hüte man sich vor einer Ueberschätzung dieser Therapie. In manchen Fällen genügte auch uns zwar eine einzige Ausspülung, um hartnäckiges Erbrechen zu sistiren; häufiger aber führten auch wiederholte Ausspülungen nicht zum erwünschten Ziel, woran allerdings auch der elende Zustand der meisten in unserer Säuglingsabtheilung befindlichen Kinder die Schuld tragen mochte.

Was die medicamentöse Behandlung betrifft, so empfehle ich Ihnen in frischen Fällen von Dyspepsie, d. h. solchen, die nicht über eine Woche alt sind, mögen sie sich nun durch Erbrechen, Diarrhoe oder durch beides kundgeben, als erstes Mittel Calomel (je nach dem Alter der Kinder in der Dosis von 0,005 bis 0,01 3stündlich mit Pulv. gummos. 0,5 [F. 2]). Die Wirkung dieses Mittels ist wahrscheinlich eine antifermentative, ohne dass sich über die Art derselben etwas bestimmtes sagen liesse. Die Ansicht, nach welcher sich das Calomel durch das Chlornatrium des Magen- und Darminhalts in Sublimat umwandeln soll, ist nur in soweit richtig, als diese Umwandlung sehr allmählig und überhaupt nur dann stattfindet, wenn grosse Mengen Calomel lange im Darm verweilen. Beides trifft aber für unseren Fall nicht zu. Halten wir uns daher an die praktisch festgestellte therapeutische Wirkung! Nachlass des Erbrechens, Verbesserung der Stühle (Abnahme des Foetors und breiigere Beschaffenheit derselben) treten häufig schon am zweiten oder dritten Tage des Gebrauchs hervor, und in einer Reihe von Fällen bedarf es dann keines anderen Mittels. Vielleicht muss die wenn auch nur geringe abführende Wirkung, welche selbst so kleine Calomeldosen bei Säuglingen haben, als eine günstige Nebenwirkung aufgefasst werden, weil es in den betreffenden Fällen doch zunächst darauf

¹⁾ „Ueber Magenausspülungen bei Säuglingen.“ Archiv f. Kinderheilk. IV. — Jahrb. f. Kinderheilk. XXVII. S. 113. — Lorey, Ebendas. XXVI. S. 44. — Ehring, Ebendas. XXVII. S. 258.

ankommt, die anomalen Darmcontenta so schnell als möglich aus dem Organismus zu entfernen. Hat die Affection schon eine Woche oder länger bestanden, so darf man sich vom Calomel nicht mehr so günstige Erfolge versprechen, wie in ganz frischen Fällen, doch ist das Mittel auch dann noch immer des Versuchs werth, da ich wenigstens nie einen nachtheiligen Einfluss desselben beobachtet habe¹⁾.

Dem Calomel zunächst steht meiner Erfahrung nach die Salzsäure (F. 3), welche Sie auch in nicht mehr ganz frischen Fällen mit Erfolg anwenden können. Dies Mittel wirkt, wie die Versuche von Schottin²⁾ ergeben, gährungswidrig. Derselbe zeigte an gährenden in einer Brütmaschine befindlichen Flüssigkeiten, dass sowohl die Milch- als die Blutsäuregährung durch Zusatz von Schwefelsäure sofort sistirt wird und erst von neuem beginnt, nachdem die Säure durch ein Alkali abgestumpft ist. „Die Salzsäure wirkt entschieden noch günstiger, weil sie daneben noch die Proteinsubstanzen im Magen zu lösen und für den ausfallenden Magensaft zu vicariiren vermag³⁾.“ In frischen Fällen dürfen Sie keinen Zusatz von Opium machen, dessen verstopfende Wirkung sich durch starke Gasauftreibung der Därme zu rächen pflegt. Sind aber mehrere Tage verstrichen, ohne dass die dünnen Ausleerungen nachlassen, darf man also annehmen, dass nach der Entleerung der schädlichen Contenta noch ein Reizzustand der Schleimhaut und eine vermehrte Peristaltik fortbesteht, so ist der Zusatz von Tinctura thebaica (etwa 3—4 gtt. zu der Mixtur) sehr zu empfehlen, schon deshalb, weil dieselbe durch Beschränkung der Peristaltik der Salzsäure Zeit gewährt, ihre Wirkungen nachhaltig auszuüben.

Die Erfolge, welche ich mit Calomel und Salzsäure erzielte und früher⁴⁾ veröffentlichte, haben seitdem durch zahllose Fälle Bestätigung erhalten. Dennoch giebt es noch immer viele Aerzte, welche der Säure alkalische Mittel, zumal das Natrum bicarbonicum, vorziehen. Wenn dasselbe auch die Säure der gährenden Magencontenta momentan zu neutralisiren vermag, so wird es doch dem Gährungsprocess selbst nicht beikommen können, und ich kann daher weder diesem, noch anderen

¹⁾ Vergl. über die Wirkung des Calomel auf Gährungsprocesse u. s. w. Wassiliew, Zeitschr. f. physiol. Chemie. VI. S. 112.

²⁾ Köhler, Handb. der physiol. Therapeutik. Göttingen, 1876. S. 882.

³⁾ Nach Moncorvo (Sur les troubles dyspeptiques etc. Paris, 1889) soll der ausgeheberte Mageninhalt solcher Kinder meistens eine ungenügende Menge, oder auch gar keine Salzsäure enthalten.

⁴⁾ Beiträge zur Kinderheilk. N. F. S. 293.

alkalischen Mitteln, z. B. dem Natron benzoicum¹⁾, das Wort reden. Zufrieden mit den Erfolgen des Calomel und der Salzsäure suchte ich eben nicht nach neuen Mitteln. Wohl aber empfehle ich, wo Calomel und Salzsäure im Stich lassen, Creosot wegen seiner entschieden anti-fermentativen Wirkung, zumal in Fällen, wo das Erbrechen vorherrscht; aber auch da, wo nach dem Vorübergehen der stürmischen Erscheinungen noch stinkende dünne Sedes fort dauerten, gegen welche Salzsäure erfolglos blieb, zeigte dies Mittel sich wirksam, sobald es nur in ausreichender Dosis (je nach dem Alter $\frac{1}{4}$ — $\frac{1}{2}$ Tropfen 2stündlich) gegeben wurde (F. 4). Die folgenden Fälle zeigen, dass man auch stärkere Gaben nicht zu scheuen braucht.

Knabe von 7 Monaten, Pöppelkind. Seit einigen Tagen Erbrechen der Milch, theils flüssig, theils geronnen, mit säuerlichem Geruch. Dabei häufige dünne, weissbierähnliche, sauer riechende Stühle. Salzsäure allein und mit Opiumtinctur versetzt ohne Wirkung. Ich versuchte nun Creosot gtt. 8, Aq. commun. 45,0, Syrup. simpl. 15,0 2stündlich 1 Theelöffel. Nach 2 Tagen Aufhören des Vomitus, aber Fortdauer der Diarrhoe, die später durch kleine Dosen Opium gestillt wurde.

Mädchen von 6 Wochen, Pöppelkind. Seit 24 Stunden Diarrhoe und Erbrechen nach jedesmaligem Trinken. Das Erbrochene riecht stark sauer. Creosot gtt. 4 auf 60,0 2stündl. 1 Theelöffel. Nach 4 Tagen nur noch 1 bis 2 normale Stühle täglich, kein Erbrechen mehr.

Ausser mit den genannten, für mich in erster Reihe stehenden Mitteln stellte ich noch Versuche mit anderen Medicamenten an, welche im Ruf einer antifermentativen Wirkung stehen, nämlich mit Chloralhydrat (1,0 und mehr auf 100,0), Carbolsäure, Aqua chlorica und Resorcin, bin aber von diesen Mitteln ganz zurückgekommen. Das in neuester Zeit gerühmte Naphtalin anzuwenden, fand ich mich nach den vorliegenden Mittheilungen nicht veranlasst. Auch das eine Zeit lang viel empfohlene Pepsin entsprach nicht meinen Erwartungen, und zwar wohl deshalb, weil wir nicht im Stande sind, die Indication desselben im einzelnen Fall genau festzustellen. Das Mittel kann doch nur da helfen, wo die dyspeptische Gährung entweder durch eine verminderte Secretion des Magensafts oder wenigstens durch die Abnahme seines Pepsingehalts erzeugt wird. Diese Veränderungen aber lassen sich nur durch Ausheberung und chemische Untersuchung des Mageninhalts, und auch dann nur annähernd beurtheilen, ein Verfahren, was in der täglichen Praxis meistens gar nicht durchführbar ist. Unter diesen Umständen bleibt also die Anwendung des Pepsins gegen die infantile Dyspepsie immer

ein Experiment, welches man von vorn herein oder nach der fruchtlosen Anwendung anderer Mittel anstellen kann, dessen Erfolg aber als ein glücklicher Zufall zu betrachten ist. Ich verordnete Pepsin entweder rein (0,06—0,1), oder mit Salzsäure versetzt (F. 5), in der Form der in allen Apotheken käuflichen Pepsinessenz. Natürlich kann Pepsin nur da sich wirksam erweisen, wo überhaupt proteinhaltige Substanzen, zumal Milch, noch genossen werden. Man muss dann das Mittel immer eine halbe Stunde vor oder nach dem Genuss der Nahrung nehmen lassen.

Richard K., 10 Wochen alt, Pöppelkind, schlecht genährt, am 7. December 1886 vorgestellt. Seit einigen Tagen kein Schlaf, häufige Coliken, täglich 10 bis 12 dünne, grüne, den After wundmachende Stühle, geringer Meteorismus, kein Erbrechen, kein Fieber. Calomel ohne Erfolg gebraucht. Pepsin (0,06 3—4 mal täglich) bewirkt nach 12 Dosen Heilung. Am 13. April 1867 von neuem wegen Erbrechens nach jedem Nahrungsgenuss in die Poliklinik gebracht. Dasselbe besteht schon seit einigen Wochen, Soor im Munde. Pepsin 0,06 4 mal täglich. Schon am 16. bedeutender Nachlass des Erbrechens, am 23. vollständige Heilung.

Mädchen von 15 Wochen, am 6. Mai 1873 vorgestellt, Pöppelkind. Seit 4 Wochen Erbrechen, besonders häufig nach dem Genuss der Milch, und Diarrhoe. Grosse Unruhe, mässige Atrophie, viel Durst, Stühle sehr foetide. Pepsin 0,06 4 mal täglich. Am 14. Heilung. Täglich nur 3 normale Stühle.

Knabe von 6 Wochen, Brustkind, am 19. Januar 1874 vorgestellt. Unmittelbar nach jedem Trinken starkes Erbrechen, häufige grüne stinkende Ausleerungen. Calomel ohne Wirkung. Am 24. Pepsin 1,0, Aq. dest., Syr. simpl. ana 25,0, Acidi hydrochlor. gtt. 10 2ständl. 1 Theelöffel. Am 27. Erbrechen viel seltener und erst 10—15 Minuten nach dem Saugen. Stühle besser. Pepsin auf 1,5 gesteigert. Am 31. Heilung.

Unter gewissen Umständen hat also auch Pepsin Erfolge aufzuweisen, und man kann bei der Dyspepsie, wie Sie sehen, dahin kommen, alle von der Erfahrung erprobten Mittel nacheinander zu versuchen. In dem einen Fall wird dies, in dem anderen jenes Medicament sich wirksamer zeigen, ohne dass wir im Stande sind, die Gründe dieser Verschiedenheiten aufzufinden. Den bereits genannten reihen sich noch mehrere Mittel an, von denen bei der Schilderung der „Diarrhoe“ weiter die Rede sein wird, besonders das Bismuthum subnitricum (Magisterium Bismuthi). Der Zeitpunkt, in welchem die Beimischung vieler Schleimfetzen in den Stühlen anzeigt, dass die chemischen Vorgänge die Darmschleimhaut in einen catarrhalischen Zustand zu versetzen beginnen, scheint mir vorzugsweise zur Anwendung dieses Mittels geeignet. Kindern im ersten Jahre kann man dreist 0,05 bis 0,2 Magist. Bismuthi 5 bis 6 mal täglich geben, und bei wochenlanger Dauer sah ich oft von einem Zusatz von Extr. Opii aquos. (0,002) eine gesteigerte

Wirkung. Auch später, wenn die Symptome des chronischen Intestinalcatarrhs immer mehr in den Vordergrund treten, bildet Wismuth eins unserer zuverlässigsten Mittel. Das *Argentum nitricum* (0,05:100) leistet in manchen Fällen dyspeptischer Diarrhoe ebenfalls gute Dienste, ist daher bei grosser Hartnäckigkeit derselben immer des Versuchs werth. Nach erfolgter Heilung empfehle ich als Tonicum für die Verdauung das Rheum, welches in Form der *Tinctura rhei vinosa* (je nach dem Alter 5 bis 15 gtt. 3 bis 4mal täglich) Wochen lang fortgebraucht werden muss.

V. Die Coryza der Säuglinge.

Die grosse Empfindlichkeit der kindlichen Nasenschleimhaut zeigt sich besonders beim Neugeborenen, welches bald nach der Geburt und in den ersten Lebenswochen auf den Contact der atmosphärischen Luft mit häufigem reflectorischem Niesen antwortet. Eine Erkältung, welche das Kind, z. B. beim unvorsichtigen Waschen oder Baden trifft, erzeugt leicht einen Schnupfen mit schnüffelndem Athem und serös-schleimiger Absonderung, welche bei nicht sorgfältiger Reinhaltung an den Nasenlöchern zu gelbbraunlichen Borken vertrocknet und den Lufteintritt beeinträchtigt. Diese Tendenz zum Schnupfen finden Sie nun bei Säuglingen während des ganzen ersten Lebensjahrs. Nach dem, was ich Ihnen früher (S. 87) mittheilte, werden Sie es begreiflich finden, dass in allen solchen Fällen ein Verdacht auf Syphilis hereditaria sich dem Arzt aufdrängt, und zwar um so mehr, als Coryza allen anderen Erscheinungen der Lues wochenlang vorausgehen kann. Aus diesem Grunde sind wir verpflichtet, bei jeder Coryza, die sich in die Länge zieht, Kind und Eltern in dieser Beziehung zu untersuchen, um bei einer Bestätigung des Verdachts sofort die specifische Behandlung einleiten zu können.

Obwohl nun die syphilitische Coryza dieselben Gefahren mit sich führen kann, wie jeder gewöhnliche nicht specifische Schnupfen der Säuglinge, geschieht dies doch nur selten. In den meisten Fällen bildet dieselbe nur ein Glied in der Kette der anderen Erscheinungen, ohne eine besonders vorwiegende Bedeutung in Anspruch zu nehmen. Ungleich häufiger sehen wir bei der einfachen, durch Erkältung entstandenen Coryza Symptome auftreten, welche in mehrfacher Hinsicht verderblich werden können. Die Gefahr, von welcher das Kind bedroht wird, liegt zunächst darin, dass der Schnupfen sich in diesem Alter mit grosser Schnelligkeit nach unten auf die Schleimhaut des Kehlkopfs, der Trachea und Bronchien ausbreiten kann. Heiserkeit des Geschreis, Husten, Fieber,

Dyspnoe entwickeln sich nicht selten binnen wenigen Tagen, und die Untersuchung ergibt dann eine mehr oder weniger diffuse Bronchitis und Bronchopneumonie. Andererseits kann die catarrhalische Wulstung der Nasenschleimhaut, welche die ohnehin schon enge Nasenhöhle des Kindes erheblich stenosirt, mehr oder weniger hochgradige Dyspnoe zur Folge haben, welche jedem mit Coryza combinirten Tracheal- und Bronchialcatarrh ein beunruhigendes Gepräge giebt, ohne dass die Auscultation und Percussion die Befürchtungen rechtfertigt. Aber auch in Fällen von ganz reiner uncomplicirter Coryza kommt es bisweilen zu plötzlichen Anfällen von Dyspnoe, welche den eilig citirten, mit dem früheren Zustande des Kindes nicht bekannten Arzt leicht in Verlegenheit setzen. Bouchut beschreibt asphyktische Symptome, welche dadurch entstehen sollen, dass das Kind in der Unmöglichkeit, durch die verstopfte Nase Luft zu holen, nunmehr durch den Mund mit einer solchen Gewalt athmet, dass die Zunge durch Aspiration plötzlich nach hinten geschnellt und mit der unteren Fläche ihrer Spitze gegen den harten Gaumen gepresst wird, wodurch der Eintritt der Luft in den Rachenraum verhindert werden muss. Diese Aspiration der Zunge durch gewaltsames Einathmen¹⁾ würde besonders da zu fürchten sein, wo das Zungenbändchen sehr lang und schlaff ist. Mir selbst ist die Aspiration der Zunge nur zweimal vorgekommen: zuerst in einem heftigen Anfall von Spasmus glottidis, wobei ich nur mühsam mit dem Zeigefinger über die fest gegen den Gaumen gepresste, nach oben umgeschlagene Zunge bis zur Wurzel gelangen und diese mit Gewalt nach vorn ziehen konnte, dann aber bei einem 10 Monate alten Kinde mit Coryza. Wir beseitigten hier die drohenden Stickenfälle dadurch, dass wir einen Catgutfaden durch die Zungenspitze führten und damit die Zunge nach vorn über den Unterkiefer zogen. Jedenfalls kann die Dyspnoe in sehr acuten Fällen von Coryza einen Grad erreichen, der zu Verwechselungen mit Croup Anlass geben kann²⁾.

Im März 1861 wurde ich zu einem 7 Wochen alten Kinde gerufen, bei welchem seit etwa anderthalb Stunden heftige Stickenfälle eingetreten waren. Nach der Aussage der erschreckten Eltern war das Kind noch vor einigen Stunden vollkommen wohl gewesen und bei starkem Ostwind ausgetragen worden, hatte aber fast unmittelbar nach der Rückkehr ohne jede Veranlassung, namentlich ohne zu saugen, die Anfälle bekommen. Da der Sturm bei meiner Ankunft vorüber war, dachte ich an Anfälle von Glottiskrampf und liess, um dieselben kennen zu lernen, das Kind an die

¹⁾ Kussak
XXIII. S. 1

²⁾
Fälle

und Pfeuffer's Zeitschrift. 3. Reihe.

t. XXIII. S. 466) mitgetheilten
atomie gemacht werden.

Brust legen. Sofort erfolgte ein neuer gewaltiger Anfall, fast ebenso intensiv wie beim Croup. Mit dem Ausdruck höchster Angst in dem cyanotischen Gesicht, offenem Munde und gewaltsamer Action aller inspiratorischen Muskeln schnappte das Kind nach Luft, wobei jedesmal ein pfeifendes Geräusch gehört wurde, welches deutlich aus der Nase stammte. Rachenhöhle vollkommen frei. Nach einigen Minuten allmählicher Nachlass, bald auch Schlaf, während dessen In- und Expiration von Schnüffeln begleitet waren. Der untere Theil der Nase etwas angeschwollen. Ich liess das Kind in den nächsten 12 Stunden nur mittelst des Löffels ernähren, fleissig warme Oel-einreibungen in den Nasenrücken machen und gab 2stündlich Calomel 0,015. Am nächsten Tage hatte sich ein schleimig-eiteriger Ausfluss aus der Nase eingestellt, welcher nach einigen Tagen wieder verschwand.

In Fällen dieser Art, die immerhin zu den seltenen gehören, ist besonders die jähe Entwicklung der catarrhalischen Schleimhautwulstung bemerkenswerth, analog derjenigen, welche auch bei Erwachsenen im Verlauf eines starken Schnupfens, besonders in liegender Stellung während der Nacht, so häufig eintritt und das Athemholen durch die Nase beeinträchtigt. Auch hier erlischt mit der gesteigerten Wulstung die Secretion, und in der Regel bringt erst das Aufrichten in eine sitzende Stellung Erleichterung, wie es wohl jeder an sich selbst erfahren hat. Auch bei dem erwähnten Kinde wurde die Dyspnoe am besten durch Herumtragen des kleinen Patienten mit aufgerichtetem Oberkörper gelindert. Meiner Ansicht nach sind diese Fälle von acuter Coryza dem sogenannten Pseudocroup, und gewissen sehr acut auftretenden Anfällen von Bronchialcatarrh, auf welche ich bei einer späteren Gelegenheit zurückkommen werde, analog. Nach neueren Erfahrungen wäre es auch denkbar, dass die catarrhalische Reizung der Nasenschleimhaut reflectorisch eine spastische Contractur der Bronchialmuskeln auslöst, welche zu so heftigen Symptomen Anlass geben kann. — Eine zweite Gefahr liegt in der Behinderung des Saugens. Das Kind, welches während dieses Actes auf die Nasenathmung angewiesen ist, vermag dies nicht mehr und muss die Warze oder den Saugpfropfen sehr häufig loslassen, um durch den Mund inspiriren zu können, wodurch mit der Zeit die Ernährung ernstlich beeinträchtigt wird. Aus demselben Grunde sieht man bei dieser Coryza gerade während des Saugens heftige dyspnoëtische Anfälle entstehen.

Die Coryza befällt fast immer beide Nasenhöhlen zu gleicher Zeit; nur selten findet man dieselbe auf eine Seite beschränkt.

So beobachtete ich im Juni 1874 ein acht Wochen altes Kind, welches früher vollkommen gesund, zumal der Lues in keiner Weise verdächtig war, aber seit etwa 14 Tagen an einem gelblichen serösen Ausfluss aus der rechten Nasenhöhle litt, während die linke vollkommen intact war. Seitlicher Druck auf die rechte Nasenhälfte Ausfluss. Dabei bestand schnüffelnder Athem und Dyspnoe während des

Saugens, so dass das Kind die Warze oft fahren lassen musste. Auspinselung der rechten Nasenhöhle mit einer Solut. argenti nitrici führte binnen 14 Tagen Heilung herbei.

Die angeführten Beispiele enthalten zugleich alles, was ich Ihnen über die Behandlung der Coryza zu sagen habe. Vor allem erheischt die Ernährung des Kindes Ihre Sorgfalt. Wird das Saugen durch Dyspnoe verhindert, so muss man die der Mamma künstlich entzogene Milch oder Kuhmilch mittelst eines Löffels einflößen, womit ich selbst noch immer ausgekommen bin. Vereinzelt möchte wohl ein Fall von Kussmaul bleiben, wo das 6 Monate alte Kind wegen der oben erwähnten Aspiration der Zunge eine volle Woche mittelst der Schlundsonde ernährt werden musste. Zum inneren Gebrauch empfehle ich bei sehr acutem Auftreten der Coryza Calomel zu 0,01—0,015 zweistündlich, auch da, wo kein Verdacht auf Syphilis vorliegt. In den leichteren Fällen haben Sie nichts weiter zu thun, als das Lumen der Nasenlöcher durch Einpinseln von Oel und durch Entfernung der Borken frei zu halten. Bei mehr chronischem Verlauf sind Auspinselungen der Nase mit einer Lösung von Lapis infernalis (1 : 50) in den meisten Fällen hilfreich.

Von der diphtherischen Coryza, welche während des Säuglingsalters keineswegs selten vorkommt, wird später die Rede sein. Ich bemerke hier nur, dass mit Rücksicht auf dieselbe eine tägliche Untersuchung des Pharynx bei jeder Coryza eines jungen Kindes unerlässlich ist, wenn man sich nicht sehr bedenklichen Ueberraschungen aussetzen will.

VI. Der Retropharyngealabscess.

Dass diese Krankheit vielen Aerzten noch so gut wie unbekannt ist, liegt zunächst in ihrem immerhin seltenen Vorkommen. Ich selbst verfüge nur über etwa 70 Fälle. Der erste Fall, welcher sich dem Arzt darbietet, wird daher leicht verkannt, sichert aber gegen spätere diagnostische Irrthümer, denn das Bild der Krankheit ist ihm unvergesslich eingeprägt, und die Erinnerung an das einmal Erlebte erleichtert die Diagnose.

Es handelt sich hier um einen fast immer ziemlich schleichend sich entwickelnden Abscess in dem zwischen der Halswirbelsäule und dem Pharynx befindlichen Bindegewebe, mit allmäliger Bildung einer Geschwulst, welche mehr oder weniger in die Pharynxhöhle hineinragend Störungen der Deglutition und bald auch der Respiration zur Folge hat.

Den ersten Fall dieser Krankheit beobachtete ich schon im Jahre 1850 *) und verdanke dessen Diagnose, wie ich gern gestehe, nur dem Umstand, dass ich zufällig einige Tage vorher zwei von Fleming im Dublin Journal, Febr. 1850, veröffentlichte Fälle dieser Art gelesen hatte. Fast alle meine Fälle betrafen Kinder, welche das erste Lebensjahr noch nicht oder nur um ein Geringes überschritten hatten; die meisten waren sogar noch jünger, das jüngste Kind erst 4 Monate alt. Nur zweimal betraf die Affection Kinder von resp. 2 und $3\frac{1}{2}$ Jahren, welche zufällig an einem und demselben Tage (26. Juli 1880) in die Poliklinik kamen. Die Krankheit ist in ihren Anfängen äusserst dunkel; Weinerlichkeit, Unruhe, häufige Verweigerung des Saugens sind die ersten Symptome, aus denen sich noch keine Diagnose feststellen lässt. Zwar ist zu vermuthen, dass von Anfang an Schmerzen beim Schlucken vorhanden sein müssen, aber die Dysphagie ist ein Symptom, welches bei so kleinen Kindern, die noch nicht klagen können, im Anfang nicht zu ermitteln ist. Nur die schmerzhafteste Verziehung der Gesichtszüge während des Trinkens kann Verdacht erwecken, fehlt aber nicht selten auch nach völliger Entwicklung des Tumors, ebenso wie die Regurgitation der genossenen Flüssigkeiten. Das erste wirklich verdächtige Zeichen bleibt für mich immer ein schnarchender Ton beim Athmen, besonders während des Schlafs, und gerade dies Symptom lässt den Ungeübten das Leiden oft als Schnupfen auffassen, der zuweilen, keineswegs aber immer, dasselbe begleitet. Die Inspection des Pharynx ergibt in der Regel nichts, höchstens eine durch Schleim verdeckte Wulstung und Röthe der Rachenschleimhaut, und man beruhigt sich dann bei der Annahme einer catarrhalischen Schwellung der Choanen. In der Regel vergehen 1^{te}, bis 2 Wochen und mehr, ehe der Abscess durch seine Volumszunahme die Athmung ernstlich beeinträchtigt. Zunächst wird der Schlaf gestört; das Kind athmet mit offenem Munde, wacht häufig auf und „schnappt“ nach Luft. Allmähig aber beginnt eine neue Reihe von Erscheinungen, welche geeignet ist, den mit der Krankheit nicht vertrauten Arzt unter der Maske eines Larynxcatarrhs oder gar eines Croup zu täuschen. Die Respiration wird mühsam, die inspiratorischen Hilfsmuskeln arbeiten energisch, und jede In- und Expiration ist von einem schnarchenden Geräusch begleitet. Beim Versuch zu trinken entstehen Anfälle von Suffocation, und oft wird die Flüssigkeit aus Nase und Mund regurgitirt. Das ängstliche Gesicht kann in den höchsten Graden

*) Schr. 22. Juni 1850. — Zwei andere Fälle s. in Romberg'schen Mittheilungen u. s. w. Berlin, 1851. S. 120.

der Krankheit cyanotischen Anflug zeigen. Bedeutungsvoll schien mir früher der normale Klang der Stimme und Mangel des Hustens, weil ich darin einen wesentlichen Unterschied vom Croup zu finden glaubte. Spätere Erfahrungen belehrten mich aber, dass dies keineswegs constant ist, dass vielmehr Fälle vorkommen, in welchen durch einen begleitenden Catarrh des Larynx Heiserkeit und Husten entstehen. Um so dringender wird daher die Pflicht der örtlichen Untersuchung. In vielen Fällen von Retropharyngealabscess sieht man schon äusserlich auf einer oder beiden Seiten der oberen Halsgegend eine diffuse Schwellung, und fühlt auch mehrere angeschwollene Lymphdrüsen, welche durch ihre oberflächliche Lage sofort den Eindruck machen, als wären sie durch einen Druck von innen nach aussen gedrängt worden. Die Venae jugulares externae sind häufig stark turgescirend. Alle diese Symptome haben indess noch nichts Charakteristisches; die sichere Diagnose beruht einzig und allein auf der Localuntersuchung des Pharynx mittelst des über die Zunge in den Rachen geführten Fingers. Bei Kindern, welche bereits Zähne haben, ist diese Untersuchung schwieriger, weil dieselben oft in den eingeführten Finger beiessen, und ich pflege dann den letzteren durch einen Blechring zu schützen. Auch müssen Sie darauf gefasst sein, bei sehr hochgradiger Dyspnoe durch die locale Untersuchung nicht nur asphyktische Erscheinungen, sondern, wie Fleming beobachtete, sogar Convulsionen zu erregen. Dennoch ist es mir noch jedesmal ohne grosse Mühe gelungen, den Abscess als eine im Rachen von der Wirbelsäule her prominirende Geschwulst deutlich zu fühlen, entweder im oberen Theil, so dass ich gleich hinter dem Velum auf die Geschwulst stiess, oder was viel unerwünschter ist, tiefer unten, im Niveau der Epiglottis oder noch tiefer. Die Geschwulst ist meistens halbkugelig rund, seltener oval, deutlich fluctuirend, Taubenei- bis Wallnussgross, und sitzt entweder in der Medianlinie oder mehr seitlich. Hat man sie einmal gefühlt, so ist man der Diagnose sicher, denn andere fluctuirende Geschwülste mit den geschilderten Symptomen und einem acuten Verlauf kommen in der betreffenden Gegend bei so jungen Kindern nur ausnahmsweise vor¹⁾. Mit der Diagnose ist aber auch die Therapie gegeben. Ich empfehle Ihnen dringend, sobald Sie Fluctuation deutlich constatirt haben, mit der Incision der Geschwulst keinen Augenblick zu zögern. Denn wenn auch die dyspnoëtischen Erscheinungen, welche

¹⁾ Vergl. z. B. den Fall eines Lipoms hinter dem Pharynx (Taylor, Lancet. 1876. II. p. 685) oder denjenigen eines Abscesses zwischen Zunge und Kehldockel (Pauly, klin. Wochenschr. No. 22. 1877.)

durch die Behinderung des Lufteintritts in den Larynx entstehen, noch nicht einen momentan bedrohlichen Grad erreicht haben sollten, sind Sie doch nicht sicher, dass der Tumor sich unerwartet spontan öffnet, und sein Inhalt theilweise durch Aspiration in den Larynx gelangt. Ich selbst erlebte es, dass ein College, welcher den betreffenden Fall behufs einer klinischen Vorstellung bis zum nächsten Tage „conserviren“ wollte, diese Verzögerung mit dem plötzlichen Erstickungstode des Kindes während der Nacht bezahlen musste. Solche Fälle, oder der von Noll mitgetheilte, wo der Abscess 7 Tage, nachdem man ihn entdeckt, noch nicht geöffnet war und schliesslich durch Ruptur in den Oesophagus und Eitersenkung lethal endete, müssen als warnende Beispiele aufgestellt werden.

Es giebt also nur ein Heilmittel, die rasche Incision. Ich habe dieselbe in allen mir bisher vorgekommenen Fällen mit einem geraden, oder bei tiefer Lage des Abscesses mit einem gekrümmten Bistouri oder Tenotom vorgenommen, welches bis nahe zur Spitze mit Papier oder Heftpflaster umwickelt wurde. Mit dem Zeigefinger der linken Hand, den man bei mit Zähnen versehenen Kindern durch einen Blechring vor Bissen schützen mag, drückt man die Zunge des Kindes, dessen Kopf von dem Assistenten oder der Wärterin festgehalten wird und sich in aufrechter Stellung befinden muss, dergestalt nieder, dass die Spitze des Fingers die zu eröffnende Geschwulst berührt und deutlich fühlt. Man benutzt nun diesen Finger als Leitungssonde, führt das Messer vorsichtig längs desselben bis an seine Spitze, d. h. also bis an den Tumor, sticht dreist in denselben hinein, wobei sich die Rachenhöhle sofort mit gelbem Eiter füllt, auch ein Theil desselben aus den Nasenlöchern stürzt, und erweitert beim Herausziehen des Messers die kleine Wunde. Um das Auswerfen des Eiters zu erleichtern, bringe man den Kopf des Kindes sofort in eine nach vorn geneigte Lage. Mit der gelungenen Incision ist in den meisten Fällen alles zu Ende, und ein schnellerer, überraschenderer Wechsel lässt sich kaum denken, als der Uebergang von der hochgradigsten Dyspnoe, welche den baldigen Tod in Aussicht zu stellen schien, zur vollständigen Euphorie. Fast immer sah ich die Athemnoth wie durch einen Zauberschlag verschwinden, die äussere Anschwellung am Halse rasch einsinken, die Turgescenz der Jugularvenen abnehmen, und schon nach wenigen Minuten blickt das anscheinend verlorene Kind behaglich um sich und nimmt gern die lange verweigerte Brust.

Indess ist die Sache doch nicht constant so rasch und ohne Zwischenfälle abgethan. In mehreren Fällen boten sich mir weit grössere Schwierigkeiten dar, welche vorzugsweise in der tiefen Lage des Abscesses

ihren Grund hatten. Ich konnte dann nur mit Mühe denselben mit der Spitze des Zeigefingers noch erreichen und das gekrümmte Bistouri so tief hinabsenken. Besonders bei sehr jungen Kindern mit äusserst enger Mund- und Rachenhöhle fand ich dies öfters recht schwierig, indem bei den wiederholten Versuchen der Operation durch den über den Larynx hinweggeführten Finger starke Suffocationsanfälle bedingt wurden ¹⁾. Dann stockt der Athem, die Kinder werden bläulich, verdrehen die Augen, der Puls wird unregelmässig, klein — und es bleibt nichts übrig, als den Finger schnell herauszuziehen und die Respiration wieder herzustellen. Dennoch stand ich niemals ab, den Versuch zu erneuern und war auch stets so glücklich, das Ziel zu erreichen, ausser in einem Fall, wo der Abscess so tief hinter dem untersten Theil des Pharynx sass, dass ich von vornherein an einem Erfolg verzweifelte. Für die Operation dieser sehr tief liegenden Retropharyngeal- und Retrooesophagealabscesse empfiehlt sich daher ein cachirtes Pharyngotom. Die leichtere Einführung, die geringere Besorgniss vor Verletzung anderer Mund- und Rachentheile, und die Möglichkeit, das Instrument in eine grössere Tiefe zu führen, müssen für die bezeichnete Art von Abscessen dem Pharyngotom den Vorrang sichern. Wiederholt beobachtete ich auch, dass die einmalige Insision des Abscesses nicht genügte. Derselbe hatte sich vielmehr, wahrscheinlich in Folge einer zu kleinen Oeffnung, bereits am nächsten Tage wieder gefüllt, die Krankheitssymptome waren von neuem eingetreten, und es musste nun eine zweite Operation vorgenommen werden, welche fast immer zur völligen Heilung ausreichte. Nur in einem Fall war ich gezwungen, den Abscess dreimal zu öffnen, bemerke aber, dass ich mich beim zweiten Mal statt des Bistouris meines Fingernagels bedient hatte, eine hie und da empfohlene Methode, welcher ich nicht das Wort reden kann. Nach der Incision rathe ich Ihnen, laue Wassereinspritzungen in die Nasen- und Rachenhöhle zu machen, um Blut und Eiter so viel als möglich auszuspülen. Die Gefahr einer Aspiration dieser Flüssigkeiten während der Operation ist zwar nicht ganz auszuschliessen ²⁾, aber in keinem meiner Fälle vorgekommen; ebenso wenig habe ich jemals durch Hineingelangen von Milch in die Incisionswunde üble Folgen beobachtet.

Wird die Operation nicht rechtzeitig vorgenommen, so kann es, wie ich bereits anführte, zur spontanen Ruptur während des Schlafes mit

¹⁾ Einen solchen Fall theilte ich bereits in meinen „Beitrag zur Kenntniss der Krankheiten des Säuglingsalters“ (N. F. Berlin, 1868. S. 269) mit.

²⁾ Ein paar Fälle dieser Art, welche durch „Séden, s. bei Témoin, Revue mens. Avril, 1887. p.

Aspiration von Eiter in die Luftwege und zu tödtlicher Suffocation, oder auch, wie ich es einmal erlebte, zur raschen Entwicklung einer lethalen Pneumonie kommen. Andererseits kann sich der Eiter hinter dem Pharynx oder Oesophagus selbst bis ins Mediastinum herabsenken, und der Tod erfolgt dann schliesslich an Erschöpfung durch die umfangreiche Suppuration. Bisweilen verbreitet sich die Eiterung seitlich zwischen den Muskeln hindurch, bis unter die äusseren Theile des Halses:

Ein mageres schwächliches Kind von 10 Monaten wurde am 2. April 1875 in meine Poliklinik gebracht. Seit etwa 14 Tagen sollte es nicht gehörig schlucken können; dabei bestand schnarchender, zum Theil rasselnder Athem, copiose Schleimabsonderung im Rachen und diffuse Schwellung beider Submaxillargegenden, in welchen man ein paar bis zur Wallnussgrösse geschwollene Lymphdrüsen fühlte. Venen am Schläfenbein ungewöhnlich turgescirend. Der eingeführte Finger stösst im Niveau der Epiglottis auf einen fluctuirenden, wallnussgrossen, von hinten in den Pharynxraum hineinragenden Tumor, den ich sofort incidirte. Reichlicher Eitererguss. In den nächsten Tagen entschiedene Besserung aller Symptome, aber der Eiterausfluss aus der Wunde fortdauernd, die äussere Anschwellung wenig vermindert, Drüsentumoren unverändert. Am 9. konnte ich beiderseits an den Seitentheilen der oberen Halspartie eine grosse fluctuirende Anschwellung constatiren, von denen die linke sofort, die rechte am 11. geöffnet wurde, nachdem das Kind in die Charité aufgenommen war. Beide Incisionen entleerten enorme Eitermengen, aber die Wunden schlossen sich nicht, die Eiterung dauerte innen und aussen fort, Abmagerung und Collaps machten täglich Fortschritte. Tod am 19. Die Section ergab hinter dem Pharynx bis zur Speiseröhre hinab einen grossen Eiterherd, welcher sich nach beiden Seiten bis in die Submaxillargegenden hinein erstreckte und hier nach aussen geöffnet worden war. Ausserdem beschränkte Bronchopneumonie, Hyperplasie der Mesenterialdrüsen, kleine Tuberkel in der Leber. Wirbelsäule normal!).

Bei einem 4 monatlichen Kinde wurde der auch nach aussen prominirende Abscess hinter dem rechten Sternocleidomastoideus incidirt, wobei 4 Esslöffel Eiter ausflossen. Trotzdem ging das Kind am folgenden Tage durch Larynx- und Lungenödem unter Orthopnoe und Cyanose zu Grunde.

Den Durchbruch des Abscesses in den Pharynx hatte ich nur einmal zu beobachten Gelegenheit:

Mageres blasses Kind von 15 Monaten, am 10. Januar 1865 in meiner Poliklinik vorgestellt. Seit etwa 8 Tagen völlige Aphonie, vorher schon längere Zeit Husten und Heiserkeit. Athem schnarchend, besonders im Schlaf, Röthe und Schleimanhäufung im Pharynx, ein Tumor weder innen noch aussen nachweisbar. Catarrh der Bronchien, dyspnoische Athmung, Absetzen beim Saugen, keine Dysphagie, massiges Fieber. Tod am 14. unter Athembeschwerden. Section: bei der Trennung des Kehlkopfs vom Zungenbein stürzte eine grosse Menge gelben Eiters hervor,

In seltenen Fällen kann es auch durch den Druck des sternocleidomastoideum zu einer Paralyse des

als dessen Quelle ein mindestens erbsengrosses Loch in der hinteren Pharynxwand erschien. Dasselbe hatte ganz das Ansehn eines runden Magengeschwürs und befand sich gerade am Uebergange des Pharynx in den Oesophagus. Aus diesem Loch quoll noch fortwährend Eiter hervor. Nach dem Abpräpariren des Schlundes ergab sich zwischen diesem und der Wirbelsäule ein ausgedehnter Eiterherd, der sich etwa vom Epistropheus bis an den 6. Cervicalwirbel erstreckte. In dieser ganzen Strecke bestanden nur noch nekrotische Reste von Bindegewebe. Die Wirbelsäule zeigte keine krankhafte Veränderung. Auf und unter den Stimmbändern sassen kleine gefranzte Massen, welche sich als Tuberkel auswiesen. Dabei käsige Entartung der Bronchialdrüsen und Tuberculose der Lungen.

Dieser Fall zeigt, dass, wenn der Retropharyngealabscess sich in den Pharynx öffnet, die Diagnose desselben unmöglich werden kann, weil dann der Eiter des Abscesses durch die Rupturstelle grösstentheils in den Schlund abfließt, verschluckt wird, und daher weder äusserlich noch im Pharynx eine Geschwulst zu Stande zu kommen braucht.

Noch seltener als die retropharyngealen sind nach meiner Erfahrung diejenigen Abscesse, welche sich an einer Seitenwand des Pharynx, zwischen diesem und den Weichtheilen des Halses bilden, und daher einen fluctuirenden Tumor an der rechten oder linken Seitenwand hinter und unter der Tonsille bilden. In zwei Fällen erfolgte Ruptur des Abscesses in den äusseren Gehörgang, die gewiss zu den seltensten Ereignissen gehört.

Am 10. April 1874 consultirte mich ein befreundeter College wegen eines Halsleidens, an welchem sein 15 Monate altes Kind seit mehreren Tagen erkrankt war. Die Hauptsymptome waren Verlust der Laune, Dysphagie, Schreien beim Versuch zu schlucken, mässiges Fieber, schnarchender Athem im Schlaf. Die linke Mandel etwas geschwollen und stark geröthet; dicht hinter und unter derselben sah und fühlte man an der Seitenwand des Pharynx einen rothen fluctuirenden Tumor vom Umfang einer halben Wallnuss. Auch äusserlich unter dem Proc. mastoideus zeigte sich eine diffuse Anschwellung. Respirationsbeschwerden nicht bemerkbar. Als ich am 12. behufs der Incision des Abscesses die Untersuchung wiederholte und dabei einen stärkeren Druck auf die Geschwulst ausübte, stürzte plötzlich ein Strom gelben, mit Blutstreifen vermischten Eiters aus dem linken Ohr, worauf der Tumor sofort verschwunden war und jeder operative Eingriff aufgegeben wurde. Am 13. dauerte der Eiterabfluss aus dem Ohr in mässigem Grade fort, besonders beim Druck unterhalb des Proc. mastoideus. Das Kind war vollkommen wohl, schlief ohne Schnarchen, die Mandel fast normal, vom Tumor keine Spur mehr wahrnehmbar. Störungen des Gehörs sind nicht zurückgeblieben.

Da die Kinderfrau angab, sie habe schon Tags zuvor etwas Eiterausfluss aus dem Ohr bemerkt, so ist wohl als sicher anzunehmen, dass der an der Seitenwand des Pharynx befindliche Abscess sich durch das lockere Bindegewebe allmählig einen Weg bis zum Meatus auditorius gebahnt und diesen siebförmig durchbrochen hatte. Durch die Compression

des Tumors wurde die Ruptur dann plötzlich eine vollständige. Ganz analog verlief der zweite (Mai 1881) in der Poliklinik beobachtete Fall. Einen ähnlichen beschreibt auch Bokai¹⁾, nur war hier der Abscess bereits von innen geöffnet worden, hatte sich dann wieder gefüllt, und entleerte sich beim Druck nunmehr zugleich aus dem linken Ohr, worauf vollständige Heilung erfolgte.

Selten öffnen sich phlegmonöse Abscesse des Halsbindegewebes in den Pharynx, was ich bei einem 5jährigen Knaben beobachtete, der am 11. April 1881 mit einer enormen, vom rechten Kieferwinkel bis zur Scapula und vorn bis zur zweiten Rippe sich erstreckenden harten Infiltration aufgenommen wurde. Scharlach oder Diphtherie waren auszuschliessen. Pharynx geröthet, die rechte Wand desselben einwärts gedrängt, Uvula nach links verschoben. Dysphagie, starke Speichelsecretion. Temp. Ab. 40,1. Am 12. spontane Ruptur des Abscesses in den Pharynx, Auswürgen von stinkendem Eiter, Blut- und Gewebsetzen. Temp. normal. Den 13. wegen Fluctuation Einschnitt am Halse und Entleerung stinkenden Eiters. Drainage. Am 25. Heilung. — In zwei anderen Fällen sah ich eine im Gefolge des Scharlach entwickelte Phlegmone submaxillaris, noch bevor eine Incision gemacht wurde, in den Pharynx durchbrechen, wovon bei der Scarlatina noch die Rede sein wird²⁾. —

Mit vereinzelten Ausnahmen gehörten alle von mir beobachteten Fälle zu den idiopathischen Abscessen, d. h. zu denen, welche bei gesunden Kindern, unabhängig von einer anderen Krankheit, zu Stande kommen. Einzelne Kinder waren wohl etwas atrophisch, boten aber an keinem anderen Körpertheil Abscesse dar. Von einem Leiden der Halswirbelsäule war ebenso wenig die Rede, wie von einer Allgemeinkrankheit, unter deren Einfluss der Abscess sich hätte entwickeln können. Ueber die Aetiologie aller dieser Fälle herrscht daher völliges Dunkel, und die Annahme Bokai's und Anderer, dass die Entzündung und Eiterung des retropharyngealen Bindegewebes ursprünglich von den vor der Wirbelsäule liegenden Lymphdrüsen ausgehe, ist keineswegs vollkommen sicher gestellt. Mir selbst kam zwar ein Fall bei einem 3jährigen Kinde vor, welches noch deutliche Narben scrophulöser Drüsenabscesse in beiden Submaxillargegenden zeigt, doch halte ich dieselben nicht für ausreichend, um mit absoluter Sicherheit den Abscess von Adenitis retropharyngealis herzuleiten.

Den Ausgang der Abscessbildung von Spondylitis der Halswirbel beobachtete ich nur zweimal. Bei einem 1½jährigen Kinde, welches seit Anfang December 1874 eine erschwerte und schmerzhaftige Bewegung

¹⁾ Jahrb. f. Kinderheilk. X. 1876. S. 151.

²⁾ Ähnliche Fälle beschreiben Bokai und Lewandowsky (Klinische Wochenschrift. 1882. No. 8).

Obwohl das Erscheinen der ersten Zähne im Durchschnitt zwischen dem 7. und 9. Lebensmonate stattfindet, fehlt es doch nicht an Beispielen einer viel früher vor sich gehenden Zahnung, und ich selbst beobachtete wiederholt Fälle, in denen ein oder zwei Schneidezähne schon am Ende des zweiten oder dritten Monats, oder etwas später hervorbrachen. Häufiger erleidet der Process eine Verspätung, und selbst bei Kindern, welche vollständig gesund sind, insbesondere nicht die leiseste Spur von Rachitis darbieten, sieht man bisweilen den ersten Zahn erst im 10. oder 11. Monat durchbrechen. Auch wird Ihnen bereits eine andere Anomalie bekannt geworden sein, welche bei gewissen historischen Persönlichkeiten als der Vorbote eines energischen, gewalthätigen Charakters betrachtet wurde, ich meine die mit auf die Welt gebrachten Zähne. Nach dem, was ich selbst beobachtete, kann man zwei Formen derselben unterscheiden. Bei der ersten sieht man einen oder zwei spitze, mehr oder minder hakenförmige Zähne, welche nur in einer Duplicatur des Zahnfleisches eingebettet, von Anfang an lose und leicht beweglich sind. In der Regel hat man es mit den beiden mittleren Incisoren des Unterkiefers zu thun, die bei einem 5 Wochen alten Kinde fast von normaler Form, nur mit sägeartig geriffelter Schneide erschienen. Wahrscheinlich hat der Zahnkeim in solchen Fällen nicht bloss eine vorzeitige Entwicklung, sondern auch eine abnorm oberflächliche Lage gehabt, so dass die Krone noch vor der Ausbildung der Wurzel nach aussen gelangt ist. Solche Zähne habe ich stets sofort mit einer Pincette ohne Mühe entfernt, weil dieselben gewöhnlich die Brustwarzen der Säugenden und die untere Fläche der Zunge verletzen, an welcher sich eine oder zwei den Zähnen entsprechende Ulcerationen bilden können. Nur in einem Fall, wo diese Geschwüre unter Bepinselung mit Solut. Zinci sulphur. (2 pCt.) heilten, wurden die Zähne allmählig fester in der Alveole, und ich liess sie daher sitzen, weiss aber nicht, was schliesslich daraus geworden ist. Bei der zweiten Form fand ich wirkliche in der Alveole festsitzende Zähne, welche sich indess von den normalen, später hervortretenden durch rauhe Oberfläche und gelbliche Farbe, also durch einen Defect des Schmelzes unterscheiden. Diese Zähne erforderten behufs ihrer Entfernung eine grössere Gewalt, und ich rathe Ihnen, dieselben, so lange sie nicht lose geworden sind, lieber unangetastet zu lassen. Sobald dies aber geschieht, halte ich es für geboten, sie ausziehen, weil ich in diesen Fällen immer einen krankhaften Process in der Alveole beobachtet habe, der erst nach der Entfernung des Zahns heilen kann. Die folgenden Fälle mögen Ihnen als Beispiele dieser Form dienen:

Mädchen von 3 Monaten, am 2. April 1875 in die Poliklinik gebracht. Im linken Oberkiefer hatte schon bei der Geburt ein Zahn gesessen, welcher am 5. Tage extrahirt worden war. Bald darauf Anschwellung der linken Wange. Die Untersuchung ergab bedeutende Verdickung des linken Oberkiefers, fistulöse Oeffnungen am Alveolarrande, aus welchen Eiter aussickerte, Eiterausfluss aus der linken Nasenhöhle und aus einer unter dem Augenhöhlenrande befindlichen Fistel. Der Eiter war in hohem Grade übelriechend. Fluctuirender Abscess in der Gegend des linken Jochbogens. Am 20. Ausstossung mehrerer nekrotischer Knochenstückchen aus dem Alveolarrande, später künstliche Entfernung eines grösseren Sequesters. Weiterer Verlauf unbekannt.

Mädchen von 5 Monaten, vorgestellt am 5. October 1877. Nach der gewaltsamen Extraction eines im linken Oberkiefer mit auf die Welt gebrachten Zahns hatte sich eine schmerzhaftige Anschwellung der linken Wange gebildet. Bei der Untersuchung fand sich der Oberkiefer verdickt, empfindlich, fistulöse Oeffnungen am linken Alveolarrande und Eiterausfluss aus der linken Nasenhöhle. Aus der Behandlung fortgeblieben.

Knabe von 2 Monaten, am 4. Januar 1878 vorgestellt. Die ganze linke Hälfte des Unterkiefers stark geschwollen, gegen Druck sehr empfindlich, das Zahnfleisch dunkelroth und gewulstet. Druck unter dem Kiefer bewirkte Eitererguss in die Mundhöhle, der übrigens auch spontan erfolgte. In der Gegend des ersten Backzahns zeigte sich im Zahnfleisch eine kleine Oeffnung als Quelle des Eiters, und die in dieselbe eingeführte Sonde stiess auf einen harten Widerstand. Die Anamnese ergab, dass der erste linke Schneidezahn schon im Alter von 6 Wochen hervorgetreten war, und zwar gleichzeitig mit der Anschwellung und Eiterung. Bei der zweiten Vorstellung des Kindes am 15. war auch der erste Backzahn aus der erwähnten Oeffnung völlig zu Tage getreten. Beide Zähne sassen ziemlich lose im Kiefer und sollten extrahirt werden. Leider wurde das Kind der ferneren Beobachtung entzogen.

Kind von 13 Tagen (10. Januar 1884). Am 4. Lebenstage ohne Ursache erkrankt. Der untere Alveolarrand geschwollen, roth, mit Eiter bedeckt, welcher beim Druck wie aus einem Schwamme quillt. In den letzten Tagen sind die beiden mittleren unteren Schneidezähne hervorgetrieben und extrahirt worden, mit Hinterlassung zweier eiternder Lücken. Die Zähne bestanden nur aus einer nach unten zugespitzten Krone, ohne Wurzeln.

Die beiden letzten Fälle, in welchen es sich nicht sowohl um angeborene Zähne, als um eine überaus frühzeitige Dentition handelt, scheinen mir auf den ganzen Vorgang Licht zu werfen, indem sie es wahrscheinlich machen, dass eine Periostitis des Alveolarrandes, sei es im Ober- oder Unterkiefer, durch Schwellung und Exsudation innerhalb der Alveole die Zahnkrone nach aussen drängt. Ich halte demnach die Periostitis für das Primäre, nicht etwa, wie ich früher annahm, für das Product der gewaltsamen Extraction des Zahns, und glaube auch die beiden ersten Fälle in gleicher Weise auffassen zu müssen. Wodurch das vor oder bald nach der Geburt entstandene Knochenleiden veranlasst wurde, muss ich dahin gestellt sein lassen;

jedenfalls konnte Syphilis hereditaria in allen vier Fällen mit Sicherheit ausgeschlossen werden. Die Extraction der betreffenden Zähne dürfte also unter diesen Umständen nicht nur unbedenklich, sondern sogar nothwendig sein, um die Alveole von dem reizenden Fremdkörper zu befreien. Samelsohn¹⁾, welcher einen Fall von Periostitis der Augenhöhle bei einem 14 Tage alten Kinde beobachtete, sucht die Ursache der Erkrankung, die mit einer enormen Protrusion des Bulbus einherging, in dem vorzeitig zum Durchbruch drängenden ersten Backzahn, nach dessen Extraction der ganze Process glücklich verlief. Der Zahn zeigte eine gut entwickelte Krone und den Beginn der Wurzelbildung. Ich glaube aber, dass nicht der „vorzeitig zum Durchbruch drängende Zahn“ als Ursache des Processes anzusehen ist, sondern dass eine Periostitis des Oberkiefers den Zahn vorzeitig herausdrängte. Auch in 3 von Klementowsky²⁾ mitgetheilten Fällen sehen wir schon bei Kindern in den ersten Tagen und Monaten des Lebens durch eine nekrotisirende Entzündung des Zahnfleisches und Periosts Blosslegung der Alveole, Hervortreten und Ausfallen der Zähne bedingt werden.

Auch der zu normaler Zeit vor sich gehende Dentitionsprocess kann von verschiedenen localen Krankheitserscheinungen begleitet werden, welche unzweifelhaft als Producte der Zahnreizung betrachtet werden müssen. Sehr häufig beobachtet man allgemeine Röthung der Mundschleimhaut, besonders des Zahnfleisches, welches hie und da mit kleinen Häutchen abgestossenen Epitheliums bedeckt ist, und eine stark vermehrte Speichelsecretion. Jede Berührung des Zahnfleisches ist dann empfindlich und ruft leicht kleine Blutungen hervor. In anderen Fällen beschränken sich die entzündlichen Erscheinungen auf die unmittelbare Umgebung der durchbrechenden Zähne, welche dunkel geröthet und zum Theil oberflächlich ulcerirt erscheint, oder der Sitz kleiner, öfters recidivirender Abscesse wird. Auch kommt es bisweilen zur multiplen Entwicklung jener gelblich grauen Plaques auf der Zunge und anderen Theilen der Schleimhaut, welche wir später unter dem Namen „Stomatitis aphthosa“ näher kennen lernen werden. Unter den vollständig entwickelten Zähnen sind es besonders die beiden mittleren Incisoren des Unterkiefers, welche durch ihre schneidige Schärfe die untere Fläche der Zunge beim Saugen, oder auch bei starkem Husten verletzen und kleine Ulcerationen derselben erzeugen. Ja bei einem 8 Monate alten, ganz ge-

¹⁾ Centralzeitung f. Kinderheilk. I. 1878. S. 190.

²⁾ Centralzeitung f. Kinderheilk. II. 1879. S. 186.

sunden, insbesondere nicht hustenden Kinde fand ich durch die schneidige Schärfe der beiden mittleren Incisoren das Frenulum linguae bis auf einen kleinen Rest durch ein gelblich graues, leicht blutendes Geschwür zerstört, welches, ganz ähnlich dem beim Keuchhusten vorkommenden, durch das fortwährende Hinübergleiten der unteren Zungenfläche über die Zähne beim Saugen entstanden war. Alle diese localen Symptome aber sind doch im Verhältniss zu der grossen Majorität der Fälle, in denen die Dentition ohne jede Störung im Munde vor sich geht, selten, und gerade dieser Umstand bildet meiner Meinung nach eine Stütze für die oben entwickelte Ansicht, dass auch Störungen entfernter Organe, die ebenfalls in den meisten Fällen vermisst werden, doch unter gewissen Umständen, zumal bei besonders nervösen, zu Reflexactionen disponirten Kindern auftreten können. Mag man nun diese Ansicht theilen oder nicht, so ist man jetzt wohl darüber einig, dass jeder Versuch, den Durchbruch des Zahns zu erleichtern und dadurch die von der „erschwerten“ Zahnung abhängigen Erscheinungen zu beseitigen, absolut nutzlos ist. Das von England her überkommene Verfahren, das Zahnfleisch bis auf den durchbrechenden Zahn mit dem Bistouri zu scarificiren, habe ich selbst in früheren Jahren oft genug ausgeführt, um mich von seiner Erfolglosigkeit zu überzeugen. Ich sah dabei weder den Zahn früher zum Vorschein kommen, noch etwa stattfindende spastische Zufälle, zumal Glottiskrampf, irgendwie beeinflusst werden. Ja, diese früher so vielfach gerühmte Methode scheint mir das Bedenken zu erregen, dass die sich bildende Narbe den Widerstand, welcher sich dem Durchbruch des Zahns entgegenstellt, eher noch erhöhen kann. Der einzige Nutzen, den man von der kleinen Operation erwarten darf, ist in den seltenen Fällen von ungewöhnlich starker Hyperämie des Zahnfleisches die Blutentleerung, welche indess unter solchen Umständen leicht excessiv werden kann. Aus allen diesen Gründen habe ich seit vielen Jahren die Scarification vollständig aufgegeben, und stimme darin wohl mit den meisten Aerzten überein.

Der Durchbruch der 20 Milchzähne, die ein Kind haben muss, erfolgt in gewissen Abschnitten, welche durch eine Pause von einander getrennt werden. Wie ich schon bemerkte, brechen zwischen dem 7. und 9. Monat, häufig später, selten früher, die beiden mittleren unteren Schneidezähne zuerst hervor, auf welche dann nach mehreren (6–8) Wochen die beiden mittleren Incisoren der oberen Zahnreihe folgen. Zunächst kommen dann die beiden seitlichen oberen und nach einigen Wochen die seitlichen unteren Incisoren, deren Durchbruch unter normalen Ver-

hältnissen bis zum Ende des ersten Jahres beendet zu sein pflegt. Abweichungen von dieser Ordnung, wobei z. B. die oberen Incisoren den Reigen eröffnen, und dann erst die unteren erscheinen, kommen nicht ganz selten vor. Die Gruppe der 4 vorderen Back- oder Mahlzähne pflegt zwischen dem 15. bis 18. Monat zu erscheinen, nur selten entwickeln sich dieselben, wenigstens zum Theil, vor der vollendeten Eruption der seitlichen Incisoren. Zwischem dem 18. und 20. Monat erfolgt in der Regel der Durchbruch der die Lücke zwischen den Back- und Schneidezähnen ausfüllenden 4 Eck- oder Augenzähne, und den Beschluss machen nach der längsten (bisweilen mehrere Monate betragenden) Pause die 4 hinteren Backzähne, welche zwischen dem 20. und 26. Monate hervorbrechen. Damit ist der Process der ersten Dentition beendet. Dies alles gilt indess nur für gesunde Kinder. Durch eine schlechte Constitution, zumal Rachitis, wird die Zahnung sehr häufig in der Weise retardirt, dass die ersten Incisoren erst am Schluss des ersten Jahres, oder noch viel später zum Vorschein kommen, und durch längere Pausen zwischen den einzelnen Gruppen der ganze Vorgang bis weit ins 3. Lebensjahr hineingezogen werden kann. Eine der seltensten Anomalien zeigte ein 5jähriges, nicht rachitisches Kind, bei welchem die beiden äusseren oberen Incisoren erst im 4. und 5. Lebensjahre zum Vorschein gekommen waren. Auf alle möglichen Abnormitäten der ersten Dentition kann ich hier nicht eingehen. Erwähnt sei nur noch die bisweilen vorkommende Doppelbildung, die z. B. in einem meiner Fälle den rechten Eckzahn betraf. Statt eines einzigen, waren zwei Eckzähne, ein fast normaler vorderer und ein etwas schief nach hinten stehender vorhanden, welcher zugleich kleiner und spitzer erschien. —

Ich schliesse hiermit die Pathologie der frühesten Kindheit ab, und gehe zur Betrachtung derjenigen Krankheiten über, welche das Kindesalter überhaupt, mit Einschluss der Neugeborenen und Säuglinge betreffen können. Die Varietäten der klinischen Erscheinungen, welche durch dies zarte Alter bedingt sind, werden dabei die gebührende Berücksichtigung finden.

Dritter Abschnitt.

Krankheiten des Nervensystems.

I. Die Convulsionen der Kinder.

Die Neuropathologie verdankt einen grossen und wichtigen Theil ihres Materials dem Kindesalter. Die Disposition des kindlichen Nervensystems zu Erkrankungen kommt indess nicht allen Theilen desselben in gleicher Weise zu. Während von den Centralorganen vorzugsweise das Gehirn zahlreichen Erkrankungen unterliegt, wird das Rückenmark, abgesehen von den angeborenen Affectionen desselben (Spina bifida) und der myelitischen Kinderlähmung, weit seltener afficirt. Unter den sogenannten Neurosen aber treten diejenigen der Sensibilität (Neuralgien und Anaesthesien) ganz in den Hintergrund gegen die Störungen der Bewegungssphäre, zumal die Convulsionen, welche eins der häufigsten Leiden des Kindesalters von der Geburt an bis etwa zum Ablauf des 3. Lebensjahrs bilden. Man hat auf verschiedene Weise, auch experimentell (Soltmann), versucht, diese ausserordentliche Tendenz des kindlichen Organismus zu krampfhaften Zuständen zu erklären. Wenn nun Soltmann die grosse Neigung zu Reflexerscheinungen in der ersten Lebenszeit junger Thiere bis zum 10. Tage von dem Fehlen der Reflexhemmungscentra im Gehirn und Rückenmark abhängig macht¹⁾, so kann man doch die grosse Neigung zu Krämpfen, die noch bei älteren Kindern im zweiten und dritten Jahre stattfindet, nicht mehr auf solche Weise erklären. Halten wir uns an die ärztliche Beobachtung, so finden wir die grosse Neigung der Kinder zu reflectorischen Krämpfen in der That täglich bestätigt. Beobachten Sie nur ein kleines Kind eine Zeit lang ruhig, so werden Sie sehen, wie der ganze Körper desselben oft schon bei plötzlichem Geräusch, bei unvermutheter Berührung zusammenzuckt, oder wie es bei heftigem Schreien plötzlich durch Glottiskrampf apnoëtisch wird. Und wie häufig bewirkt hier eine einfache Indigestion durch den vom Magen und Darmkanal ausgehenden Reflexreiz allgemeine Convulsionen, welche unter gleichen Umständen bei Erwachsenen gewiss nur ausnahmsweise beobachtet werden!

¹⁾ Vergl. dagegen die Versuche von Tarchanoff (Centralbl. f. Kinderheilk. II. 1879. S. 183), Lemoine, Marcacci und Paneth (Biolog. Centralbl. 2. 1886.).

Das Bild der Convulsionen oder der *Eclampsia infantilis*, wie man sie gewöhnlich nennt, weicht von dem des epileptischen Insults in keiner Weise ab. Gewöhnlich beginnt der Anfall mit einem Verdrehen der Augen nach oben oder nach einer Seite, oder mit einer unheimlichen Starrheit des Blickes, wobei das Bewusstsein schwindet. Zuckungen der Gesichtsmuskeln, bisweilen nur einseitig mit Verziehung des Mundwinkels schliessen sich an, die Kiefer sind durch Trismus geschlossen oder werden durch Krampf der Pterygoidei seitlich an einander verschoben, wodurch Zähneknirschen entsteht. Auch Kaubewegungen werden bisweilen beobachtet. Tetanische Starre der Extremitäten, die von kurzen, wie durch elektrische Ströme erregten Zuckungen mehr oder weniger häufig unterbrochen wird, fehlt nur selten. Die Finger sind meistens stark flectirt und lassen sich nur schwer strecken, die Füße in Dorsalflexion oder in der Form des *Pes equinus*, je nachdem die Strecker oder Beuger vorzugsweise von der krampfhaften Starre ergriffen sind. Auch die Rumpfmuskeln nehmen Theil; Retroversion oder Hin- und Herschleudern des Kopfes, Contraction der Athemmuskeln mit beängstigenden Pausen der Respiration, abwechselnd mit sehr schnellen oberflächlichen Athembewegungen, Härte der Bauchmusculatur, unwillkürliche Austreibung von Urin und Faeces sind, wenn nicht constante, doch häufige Begleiter. Schon nach wenigen Secunden bekommt das entstellte Antlitz um Nase und Mund herum einen bläulichen (cyanotischen) Schimmer, und durch die gewaltsame Action der Zunge, Kau- und Wangenmusculatur wird der Mundspeichel in Form eines seifenartigen Schaums aus der Lippenfuge getrieben, der bei älteren, mit Zähnen versehenen Kindern durch Zerbeißen der Zunge nicht selten mit etwas Blut vermischt ist. Diese Erscheinungen, welche die Eltern in Schrecken versetzen, dauern in der Regel nur wenige Minuten; die Zuckungen nehmen dann an Intensität und Häufigkeit allmählig ab, die starren Glieder lösen sich, das Gesicht wird ruhiger und wieder besser gefärbt, und nur schwache, das betäubt daliegende Kind von Zeit zu Zeit durchfahrende Zuckungen erinnern schliesslich noch an den abgelaufenen Sturm, wie die fernen Blitze und leisen Donner eines abziehenden Gewitters. Oft aber ist diese Ruhe nur eine temporäre und täuschende. Noch ehe das Kind aus seiner Betäubung erwacht ist, beginnt der Anfall mit neuer Wuth, und so können sich die Krämpfe drei- bis viermal wiederholen, wobei in den Intervallen der soporöse Zustand, völlige Bewusst- und Empfindungslosigkeit fortbestehen. Die Fortdauer der Reflexsensibilität kann hier leicht täuschen, denn die Berührung der Conjunctiva löst oft eine Contraction des Orbicularmuskels, das Anspritzen kalten Wassers eine Reflexzuckung aus; in

In vielen Fällen aber fehlt diese Erscheinung, und ich konnte dann die Fingerspitze auf die Conjunctiva bulbi legen, ohne die geringste Wirkung auf den Augenschliessmuskel zu beobachten. Man darf diesen Mangel der Reflexsensibilität nicht sofort als ein tödtliches Zeichen betrachten, wie es von mancher Seite geschieht, da ich eine Anzahl solcher Kinder, welche diese Erscheinung darboten, vollständig genesen sah. Weit bedeutsamer ist die Dauer des Paroxysmus. Die nur von kurzen soporösen Pausen unterbrochenen Anfälle können sich Stunden lang hinziehen, und Sie begreifen, dass unter diesen Umständen die Hemmung der Respiration, die venöse Stauung im Gehirn, schliesslich auch die völlige Erschöpfung der Kräfte dem Leben Gefahr drohen können. Aber selbst dann ist der lethale Ausgang durchaus nicht immer zu befürchten, und jeder Arzt wird sich solcher Fälle erinnern, die trotz vielstündiger, Tage und selbst Wochen lang sich immer wiederholender Convulsionen mit vollständiger Genesung endeten.

Leichtere, auf wenige Minuten beschränkte Anfälle sind häufig schon vorüber, wenn der eilig hinzugerufene Arzt erscheint. Derselbe findet dann das Kind in der Regel noch soporös, und dieser Zustand geht unmerklich in Schlaf über, welcher mehrere Stunden, ja die ganze Nacht dauern kann, und aus welchem das Kind in vielen Fällen scheinbar gesund, als ob nichts vorgefallen wäre, erwacht. Dennoch sei man hier immer auf der Hut. Ein Eclampsieanfall bleibt selten solitär; früher oder später muss man auf eine Wiederholung gefasst sein, und die Fälle, in welchen täglich oder alle paar Tage die schreckliche Scene sich wiederholt, gehören nicht zu den Seltenheiten. In vielen anderen Fällen aber vergehen Wochen und Monate, bevor ein neuer Anfall sich einstellt.

Wenn Sie zu einem solchen Fall gerufen, das Kind noch mitten in einem convulsivischen Anfall finden, so bleibt Ihnen keine Zeit, sich ausführlich nach der Entstehung des Uebels bei der erschreckten Umgebung zu erkundigen. Man verlangt von Ihnen vor allem rasche Beseitigung der Krämpfe, und glücklicher Weise bedarf es auch keiner genauen Anamnese, um die Therapie des Anfalls danach einzurichten. Die causale Indication muss hier zunächst der vitalen Platz machen, und ich kenne kein Mittel, welches die letztere sicherer erfüllt, als Einathmung von Chloroform. Halten Sie sich nicht mit anderen Dingen, wie Chloralhydrat, abführende Klystiere, kalte Umschläge, Ansetzen von Blutegeln an den Kopf u. s. w. auf, sondern überall, wo es darauf ankommt, einen das mittlere Maass, also etwa fünf Minuten überschreitenden Anfall zu unterdrücken, wenden Sie sofort Chloroform an.

Ein Theelöffel davon auf ein Schnupftuch gegossen und in der Art vor die Nase des Kindes gehalten, dass noch eine Luftschicht dazwischen bleibt, ist oft schon genügend. Schon nach wenigen Athemzügen beruhigt sich die krampfhafte Erregung, und man kann die Inhalationen dreist bis zum völligen Nachlassen der Convulsionen fortsetzen. Selbstverständlich muss man während dieser Zeit den Puls und Athem des Kindes genau beobachten, um nöthigenfalls das Verfahren sofort unterbrechen zu können. Doch habe ich selbst noch niemals eine unangenehme Wirkung erlebt, obwohl ich die Inhalationen in vielen Fällen von Eclampsie, selbst bei ganz kleinen, wenige Monate alten Kindern in Gebrauch zog. Bei einem solchen Kinde, welches über 40 Anfälle im Lauf eines Tages hatte, liess ich jedesmal, sobald ein neuer Anfall sich ankündigte, Chloroform einathmen; stets reichten ein paar Athemzüge hin, um die Zuckungen rasch zu beseitigen, und am nächsten Tage, nach einer gut durchschlafenen Nacht, war das Kind, abgesehn von einer grossen Ermattung, vollkommen wohl. Ja, ich wagte es wiederholt, die Angehörigen selbst mit der Anwendung des Chloroforms bekannt zu machen, liess dieselben selbstständig damit vorgehen, sobald neue Anfälle eintraten, und habe dies Vertrauen bis jetzt nicht zu bereuen gehabt. In der That ist es unmöglich, wenn der Arzt nicht den ganzen Tag bei dem Kinde sitzen kann, in jedem Augenblick sachverständige Hülfe bei der Hand zu haben, und es bleibt daher nur übrig, den Versuch mit den Angehörigen oder noch besser mit einer guten Wärterin zu wagen. Cyanotische Färbung des Gesichts in Folge der Convulsionen war mir nie eine Contraindication gegen das Chloroform; sie verschwand immer, sobald das Mittel zu wirken begann. Ebenso wenig hielt mich eine Bronchopneumonie, in deren Verlauf Convulsionen eintraten, ab, das Chloroform anzuwenden. Die Krämpfe hörten bald auf, während die Lungenaffection ihren weiteren Verlauf nahm. Dennoch darf ich Ihnen nicht verschweigen, dass Chloroform kein absolut sicheres Mittel gegen den eclamptischen Anfall ist. Abgesehn davon, dass es überhaupt nur palliativ wirkt und die Wiederholung der Convulsionen nicht zu hindern vermag, fand ich es auch in einzelnen sehr heftigen Fällen so gut wie unwirksam; die durch die Inhalationen erzeugten Pausen dauerten kaum ein paar Minuten und der Anfall endete schliesslich durch Erschöpfung lethal. Man hat sich sogar vor der Anwendung des Mittels zu hüten, wenn man das Kind bereits collapsirt, mit einem sehr kleinen rapiden Pulse und kühl werdenden Extremitäten vorfindet. Solche Fälle bilden aber immer eine kleine Minorität und können der Empfehlung der Inhalationen keinen Eintrag thun.

Dagegen giebt die von Parry, Blaud, Trousseau u. a. empfohlene **Compression** der Carotiden, welche ich selbst wiederholt **versuchte**¹⁾, viel zu unsichere Resultate, um noch ernstlich in Betracht zu **kommen**.

Sobald der Eclampsieanfall, zu dem Sie gerufen wurden, entweder **spontan** oder unter Beihülfe der Chloroforminhalationen sein Ende **erreicht** hat, tritt die Frage nach der Ursache der Krankheit an Sie **heran**, denn nur durch die Erfüllung der causalen Indication werden Sie **im** Stande sein, die Wiederkehr der Anfälle zu verhüten. Es kann hier **nicht** meine Aufgabe sein, auf die Pathogenese des epileptiformen **Anfalls** überhaupt ausführlich einzugehen; nur daran möchte ich Sie **erinnern**, dass auf experimentellem Wege eine dreifache Entstehungsweise **der** Anfälle sicher nachgewiesen ist, Anämie des Gehirns durch **Contraction** der kleinsten Hirnarterien (Kussmaul und Tenner), **halbseitige** Durchschneidung des Rückenmarks oder des Ischiadicus mit darauf **folgender** Reizung der betreffenden Gesichtshälfte (Brown-Séguard), **und** Schläge auf den Kopf, welche kleine Blutextravasate in der **Medulla oblongata** zur Folge hatten (Westphal). Für die Pathogenese der **infantilen** Convulsionen lässt sich meiner Ansicht nach die erste und dritte **Versuchsreihe** verwerthen. Es fehlt einerseits nicht an Beispielen, wo **ein** heftiger Fall oder Schlag auf den Kopf epileptiforme Anfälle, sogar **mit** habitueller Wiederholung, bei Kindern zur Folge hatte, und ich selbst **habe** ein paar solcher Fälle beobachtet. Andererseits kann Anämie des Gehirns in Folge von Herzschwäche bei erschöpfenden Krankheiten (Inanitionskrämpfe), oder spastische Contraction der kleinen Hirnarterien **mit** Ischämie wohl da angenommen werden, wo es sich um eine Reflex-**reizung** oder um einen Fieberanfall handelt, der mit Convulsionen **auftritt**. Mit diesen Deutungen scheint mir indess die Pathogenese der Eclampsie keineswegs erschöpft zu sein. Ich erinnere nur daran, dass **während** des Anfalls häufig vermehrte Spannung, Prominenz und leb-**hafte** Pulsation der grossen Fontanelle beobachtet werden, Erscheinungen, **welche** eher auf vermehrte Blutfülle, als auf Anämie des Gehirns **hindeuten**.

Wenden wir uns nun zu den durch die ärztliche Erfahrung fest-**gestellten** ätiologischen Bedingungen der Eclampsie, so drängt sich **Ihnen** in jedem Fall die zunächst für die Prognose entscheidende Frage **auf**, ob die Convulsionen von einer materiellen Erkrankung des Gehirns **ausgehen** oder nicht, eine Frage, welche Sie, zumal wenn

¹⁾ Beiträge zur Kinderheilk. N. F. Berlin, 1878. S. 97.

Ihnen das Kind noch unbekannt ist, nicht sofort entscheiden können. Man hat die Halbseitigkeit der Convulsionen zu Gunsten eines cerebralen Ursprungs geltend gemacht, und ich gebe zu, dass dies im Allgemeinen richtig ist, wenn bei Wiederholung der Anfälle immer dieselbe eine Hälfte des Körpers ergriffen wird und die andere frei bleibt. Man darf dabei aber nicht übersehen, dass zuweilen auch doppelseitige Convulsionen bei nur einseitiger Affection des Gehirns vorkommen, z. B. bei Tuberkeln desselben, und dass andererseits auch halbseitige Krämpfe in Fällen beobachtet wurden, in denen kein wirkliches Cerebralleiden vorlag. Wiederholt sah ich die ersten Anfälle unter diesen Verhältnissen sich auf eine Seite des Gesichts oder eine Körperhälfte beschränken, oder den Paroxysmus nur aus einer Rotation des Kopfes mit Verdrehen der Augen und Zuckungen eines Arms bestehen, und die Krämpfe erst später auch auf der anderen Körperhälfte auftreten. Ja bei einem 8jährigen Kinde, welches an einer Darminvagination zu Grunde ging, sah ich die am Todestage auftretenden Convulsionen ausschliesslich die rechte Gesichts- und Körperhälfte befallen. Trotzdem bleibt die Halbseitigkeit der Krämpfe immer ein bedeutsames Symptom, welches uns dringend auffordert, den Zustand des Kindes während der krampffreien Zeit recht gründlich auf eine Gehirnaffectio zu prüfen und eine genaue Anamnese anzustellen. Sie dürfen dabei nicht vergessen, dass manche Gehirnkrankheiten, z. B. Tuberkeln und Geschwülste, lange Zeit, selbst viele Monate hindurch sich nur durch von Zeit zu Zeit eintretende Eclampsieanfälle verrathen können, welche dann leicht für idiopathische gehalten werden, bis plötzlich Hemiplegie oder Sopor den Irrthum aufklären. Die Entscheidung ist für den Arzt oft schwer, und ich mache Sie besonders darauf aufmerksam, dass auch bei Reflexkrämpfen, zumal kleiner Kinder, in den Intervallen häufig Erscheinungen sich zeigen, welche bedenklich erscheinen können, blasses Aussehen, Apathie, Aufhören des Lächelns, häufiges Zusammenschrecken, verstärkte Pulsation der Fontanelle, leichte Fieberbewegungen. Der vorsichtige Arzt wird hier immer gut thun, mit einem definitiven Urtheil zurückzuhalten, bis die weitere Beobachtung, das Ausbleiben ernsterer Cerebralsymptome, Beruhigung gewährt. Einzelne Fälle lehrten mich auch, dass sehr gehäufte convulsivische Paroxysmen (ich habe im Laufe mehrerer Wochen hunderte beobachtet) auf die psychische Entwicklung ungünstig einwirken können, auch bei Kindern, die vor der Eclampsie geistig normal waren. In einem dieser Fälle trat sogar völliger Blödsinn ein. Der Mangel von Sectionsbefunden legt mir indess Zurückhaltung im Urtheil über die Natur solcher Fälle auf.

= In allen Fällen von Convulsionen, welche sich mehr oder minder
 häufig wiederholen, empfehle ich Ihnen, Ihre Aufmerksamkeit zunächst
 auf das Knochensystem des betreffenden Kindes zu richten. Meiner
 Erfahrung nach wird die Tendenz zu Convulsionen durch keine andere
 Ursache in so hohem Grade befördert, wie durch Rachitis, und durch
 zahllose Fälle belehrt, pflege ich bei jedem Kinde, welches wegen
 Eclampsie in meine Behandlung kommt, alsbald die Epiphysen der Rippen,
 der Vorderarmknochen und den Schädel zu untersuchen. Bei den meisten
 Kindern zwischen dem 6. Lebensmonat und der Mitte des 3. Lebensjahrs
 fand ich dann die mehr oder weniger entwickelten Zeichen der Rachitis.
 Fast immer sind in diesen Fällen gleichzeitig Anfälle von Stimmritzen-
 krampf vorhanden, welche entweder die Krampfanfälle eröffnen, oder
 mit denselben abwechseln; nur selten fehlte der Glottiskrampf ganz und
 die Eclampsie bestand für sich allein. Worin diese Disposition der ra-
 chitischen Kinder zu Krämpfen begründet ist, bleibt dahingestellt; eine
 mangelhafte Ernährung der Nervencentra dafür verantwortlich zu machen,
 wäre voreilig, da Eclampsie ebenso gut bei wohlgenährten Rachitischen,
 wie bei Atrophischen vorkommt. Jedenfalls muss man gerade bei solchen
 Kindern auf Wiederholungen der Anfälle gefasst sein, für welche nur
 in den wenigsten Fällen bestimmte Gelegenheitsursachen aufzufinden sind.

Meiner Ansicht nach spielt die Rachitis hier eine weit einfluss-
 reichere Rolle, als die Dentition, die man so gern für die in dem
 betreffenden Lebensalter vorkommenden Krämpfe verantwortlich macht.
 Mit demselben Recht könnte man die Rachitis selbst von der Zahnung
 herleiten, was doch keinem Vernünftigen einfallen wird. Nur selten
 beobachten wir Convulsionen bei zahnenden Kindern, die
 nicht rachitisch sind, es müssten denn ganz bestimmte Re-
 flexanlässe nachweisbar sein. Zu diesen letzteren kann freilich,
 wie ich früher (S. 145) bemerkte, auch ein Zahndurchbruch unter be-
 sonders ungünstigen Umständen gehören, aber diese Fälle sind jedenfalls
 selten und schwer zu beweisen, und die Neigung vieler Mütter, die Con-
 vulsionen ihrer Kinder als „Zahnkrämpfe“ zu bezeichnen, darf Sie nie
 von der genauen Erforschung anderer, weit häufiger einwirkender Anlässe
 ablenken. Unter diesen nehmen nun Reizzustände der Verdauungs-
 organe unstreitig die erste Stelle ein. Schon bei Neugeborenen und
 Säuglingen sehen wir bei dyspeptischen Zuständen auf dem Wege des
 Reflexes convulsivische Anfälle nicht selten zu Stande kommen, und be-
 sonders eine ungeschickte künstliche Ernährung, wobei Ueberfütterung
 stattfindet, kann die Quelle der heftigsten eclamptischen Zufälle werden.
 Auch die Fälle von Säuglingen, bei denen bald nach einem heftigen

Gemüths-affect oder nach Alkoholmissbrauch der Mutter oder Amme Eclampsie eintritt, gehören hierher, insofern dabei nur an eine den kindlichen Digestionsorganen nachtheilige Veränderung der Milch gedacht werden kann. Auch im späteren Kindesalter, bis gegen die zweite Dentition hin, können durch Ueberladung des Magens und Darmkanals mit qualitativ oder quantitativ schädlichen Stoffen die heftigsten convulsivischen Anfälle hervorgebracht werden. Aus der grossen Reihe der von mir beobachteten Fälle dieser Art mögen die folgenden als Beispiele dienen:

Kind von $3\frac{1}{2}$ Jahren. Mittags reichlicher Genuss von Gurkensalat und Pflaumen. Abends Eclampsieanfälle, die mit soporösen Pausen etwa 2 Stunden dauerten. Kalte Fomentationen des Kopfes, Klystiere, nach Aufhören des Sopor ein Brechmittel. Heilung.

Kind von 2 Jahren, gesund, erkrankt am 3. October mit Frost, in der Nacht starke Hitze. Am 4. um 9 und 12 Uhr Eclampsieanfall. Nach demselben vollständige Anorexie, gelb belegte Zunge, Uebelkeit. Brechmittel, später Infus. Sennae. Heilung.

Kind von 2 Jahren, genoss am 17. März reichlich Sauerkohl, worauf bedeutender Meteorismus und ungewöhnliche Schläfrigkeit folgten. Beides bestand am 18. Morgens fort; plötzlich Uebelkeit, Erbrechen und um 11 Uhr heftige Eclampsieanfälle, die mit kurzen Unterbrechungen bis 2 Uhr dauerten. Durch zwei Klystiere wurden ein paar harte Scybala entleert. Um $2\frac{1}{2}$ Uhr fand ich das Kind noch völlig bewusstlos, die Augen fest geschlossen, schwer zu öffnen, die Kiefer aufeinander gepresst, Respiration röchelnd, unregelmässig, von Zeit zu Zeit noch leichte Zuckungen der Extremitäten, Puls 120, sehr voll. Ther.: Sinapismus im Nacken, kalte Fomentationen des Kopfes, 4 Blutegel hinter den Ohren. Calomel 0,06 2stündlich. 6 Uhr: starke Nachblutung, Bewusstsein zurückgekehrt, das Kind hat Urin gelassen und zu essen verlangt, seit einer halben Stunde ruhiger Schlaf. Keine Oeffnung. Infus. Sennae comp. 50,0. Am 19. nach starken Ausleerungen völliges Wohlbefinden; Krämpfe kehren nicht wieder.

Knabe von 6 Jahren, am 30. Oct. 1882 aufgenommen. Nach einer vorausgegangenen Diarrhoe Krampfanfälle, welche sich seit 24 Stunden oft wiederholen mit soporösen Intervallen. Bewusstlosigkeit vollständig, Pupillen weit und träge. P. 124, klein und unregelmässig. Zunge stark belegt. T. 37,0. Wassereingiessungen in den Darm, Eisbeutel auf den Kopf. 31.: Bewusstsein und Sprache kehren wieder, keine Convulsionen mehr. Noch wiederholtes Erbrechen und Entleerungen foetider Stühle. Abführmittel. Vom 2. November an völlig gesund.

Bei dem letzten Kinde sehen Sie nach dem Aufhören der Convulsionen den Sopor noch über 24 Stunden fortdauern, und gerade diese Fälle können durch den Verdaht, dass es sich um Meningitis handle, nicht nur dem Anfänger in der Praxis äusserst beunruhigend erscheinen, sondern auch dem Erfahrenen Bedenken erregen. So erging es mir selbst und einem Collegen, mit welchem ich den folgenden Fall behandelte:

Knabe R., 5 1/2 Jahre alt, in Folge diätetischer Fehler schon wiederholt von Kopfschmerz und Erbrechen befallen, sonst völlig gesund, bekommt im Decbr. 1884 nach einer Ueberladung des Magens alsbald heftiges Erbrechen, Fieber und am nächsten Tage drei starke epileptiforme Anfälle, denen tiefer Sopor folgte. Derselbe dauert ununterbrochen beinahe drei Tage, mit Fieber, aber regelmässigem Pulse und ohne Wiederholung der Convulsionen. Trotz mancher Bedenken lag doch der Verdacht einer Meningitis so nahe, dass wir mit blutigen Schröpfköpfen im Nacken, Eiskappe, Einreibungen von grauer Salbe, Calomel, Infus. Sennae comp. mit Syr. spin. cerv. ana vorzugehen nicht säumten. Die in's Bett entleerten Stühle waren immer äusserst stinkend und enthielten zahlreiche Scybala. Nach drei Tagen erwacht der Knabe, sieht sich intelligent um, erkennt seine Umgebung, ist aber völlig aphasisch, ohne Paralyse irgend eines Körpertheils. Kein Fieber mehr. Erst nach einigen Tagen spricht er mit Mühe, als ob ihm das Gedächtniss fehlte, einzelne Worte. Dabei immer noch belegte Zunge und wenig Appetit (Acid. muriat.). Nach etwa 10 Tagen völlige Heilung.

Schneller und günstiger war der Verlauf in dem folgenden Fall, der zugleich veranschaulicht, dass unter solchen Umständen die Convulsionen ganz fehlen, und statt derselben nur Somnolenz, Aphasie u. s. w. auftreten können:

Im October 1882 wurde ich von einem befreundeten Collegen bei einem 6jährigen Knaben consultirt, welcher Tags zuvor reichliche Mengen von rohem Obst, Kuchen u. s. w. zu sich genommen und in der darauf folgenden Nacht von profuser Diarrhoe befallen worden war. Die reichlichen Ausleerungen halbverdauter Massen erfolgten unwillkürlich im Halbschlaf. Gegen Morgen Fieber, Umnebelung des Bewusstseins, Aphasie, starrer Blick; Mittags Zunahme dieser Erscheinungen in dem Grade, dass der Verdacht eines Hirnleidens rege wurde. Nach Calomel noch mehrere grüne, schleimige Stühle. Abends Wiederkehr der Perception und der Sprache. Am nächsten Tage nach ruhigem Schlaf völlige Genesung bis auf einen gastrischen Zungenbelag.

Dass aber das Bewusstsein ganz frei bleiben und nur die Sprache in der Form der Aphasie beeinträchtigt werden kann, beweist der folgende, gewiss sehr seltene Fall:

Am 12. Juli 1881 wurde ein 3jähriger Knabe in die Poliklinik gebracht, welcher nach Aussage der erschreckten Mutter bis vor einer Stunde vollkommen gesund war, seitdem aber kein Wort mehr sprechen konnte. In der That war es unmöglich, das Kind zum Sprechen zu bringen; nur beim Kneifen brachte es das Wort „Au“ schwach heraus. Der Blick war ungewöhnlich starr, sonst nichts krankhaftes aufzufinden. Nach einer halben Stunde erfolgte plötzlich starkes Erbrechen, wobei mehrere fast ganz erhaltene Kirschen entleert wurden, und unmittelbar darauf stellte sich die Sprache völlig wieder her¹⁾.

¹⁾ Einen ganz analogen Fall beobachtete Siegmund (Berl. klin. Wochenschr. 1883. S. 335).

Fälle, wie diese rein aphasischen, dürften wohl nur durch einen Reflex vom Magen aus zu erklären sein, während für die complicirteren (Convulsionen, Sopor u. s. w.) auch die zuerst von Senator¹⁾ angeregte „Selbstinfection“ des Organismus durch im Darmkanal gebildete giftige Producte (Ptomaine) in Betracht gezogen werden kann²⁾.

Sie ersehen aus den mitgetheilten Fällen zugleich die Art der Behandlung. Emetica und Purgantia, Calomel, Ol. ricini, Infus. Sennae comp. u. a. (Formel 6 und 7) bilden hier den Heilapparat, welcher die Materia peccans aus dem Magen- und Darmkanal schnell entfernt³⁾. Bei stärkerer Auftreibung und Spannung des Unterleibs thun Sie gut, schon während der Dauer der cerebralen Symptome ein Klystier von Milch und Honig (2 : 1) oder auch Eingiessungen von kühlem Wasser zu geben, um den Darm schnell zu entleeren. Blutentleerungen sind im Allgemeinen nicht zu empfehlen. Wenn ich sie in einzelnen der erwähnten Fälle anwendete, so geschah dies entweder aus Besorgniss, dass es sich doch um eine Meningitis handeln könne, oder bei unzweifelhafter Diagnose mit Rücksicht auf die enorm lange Dauer der Convulsionen (z. B. von 11 bis 2 Uhr im 3. Fall), wobei eine bedeutende venöse Stauung im Gehirn und in den Meningen vorausgesetzt werden musste. Um die schlimmen Folgen derselben möglichst zu verhüten, liess ich einige Blutegel appliciren, und empfehle Ihnen dies Verfahren für analoge Fälle, die keineswegs selten sind:

Bei einem 1¹/₂-jährigen Kinde, welches am 20. März 1873 reichlich Kohlrüben gegessen hatte, traten Abends Convulsionen ein, welche mit kurzen Unterbrechungen bis zum Morgen anhielten, worauf spontan starkes Erbrechen und Diarrhoe folgten. Bei einem 4jährigen Knaben dauerten die durch soporöse Intervalle verbundenen Anfälle 24 Stunden und erregten ernstliche Besorgnisse.

Ein paar Blutegel am Kopf, kalte Fomentationen oder eine Eisblase auf demselben sind als prophylaktische Mittel unter diesen Umständen zu empfehlen, doch immer nur bei robusten Kindern und ohne Nachblutung. Im Allgemeinen kommt man mit der Application eines Eisbeutels aus.

¹⁾ Klin. Wochenschr. 1868. No. 24. — Zeitschr. f. klin. Med. VII. H. 3.

²⁾ Die Ansicht, dass es sich dabei um Aceton handele, scheint nach den Untersuchungen von Baginsky (Archiv f. Kinderheilk. IX. 1.) nicht richtig zu sein.

³⁾ Zu der von Corby (Hirsch und Virchow's Jahresber. f. 1878. II. S. 626) empfohlenen Einführung einer Magenpumpe, um Gas und Flüssigkeiten zu entleeren und allenfalls
 ren, fand ich mich bis jetzt noch niemals veranlasst
 : Ausdehnung des Magens nicht anstehen, '

Die alte Tradition, dass analog den dyspeptischen Zuständen auch Helminthen (Spulwürmer, Oxyuren und Taenia) häufige Anlässe der Convulsionen bilden sollen, spukt noch immer in den Köpfen der Mütter und selbst vieler Aerzte. Ich will die Möglichkeit dieser Beziehung keineswegs in Abrede stellen, zumal da es auch an einzelnen Beobachtungen dieser Art aus jüngster Zeit nicht fehlt, aber meine persönliche Erfahrung lässt mich hier völlig im Stich. Ich habe niemals einen Fall von Eclampsie beobachtet, den ich mit Sicherheit auf den Reiz von Würmern zurückführen konnte, gebe aber zu, dass der Gebrauch von anthelminthischen Mitteln für solche Kinder zu empfehlen ist, bei denen schon früher das Vorhandensein von Würmern irgend einer Art nachgewiesen wurde oder wenigstens vermuthet werden kann. Ebenso wenig war es mir vergönnt, als Reflexanlass der Eclampsie Fremdkörper im Ohr, in der Haut, in der Nasenhöhle, oder Anomalien der Genitalien (Cryptorchie) nachzuweisen, wovon Andere berichten, wohl aber werde ich Ihnen später ein Beispiel mittheilen, in welchem der Reiz kleiner Concremente in den uropoëtischen Organen den Convulsionen zu Grunde lag, und es wird daher in dunkelen Fällen immer gut sein, an alle diese Dinge zu denken.

Bedeutsam für die Diagnose ist besonders ein fieberhafter Zustand, welcher den eclamptischen Anfällen vorausgeht und nach denselben fort dauert. Auch in den Fällen dyspeptischer Convulsionen, von welchen eben die Rede war, kann Fieber vorhanden sein; niemals aber dürfen Sie unter diesen Umständen die Untersuchung anderer Organe verabsäumen, deren acute Erkrankungen im Kindesalter nicht selten mit Fieber und heftigen Convulsionen beginnen. Ich nenne hier in erster Reihe die primäre Pneumonie, nächstdem auch die Pleuritis und Enteritis, und werde bei der Betrachtung dieser Krankheiten Ihnen Beispiele eines solchen Beginns mittheilen. Hier sei nur bemerkt, dass die Diagnose einer auf diese Weise beginnenden Pneumonie zunächst schwer, oft unmöglich ist, weil die physikalische Untersuchung der Brust in diesem frühen Stadium noch keine wesentlichen Abnormitäten ergibt, so dass man ein paar Tage in Ungewissheit darüber bleiben kann, ob man es nicht mit einer acut entzündlichen Krankheit des Gehirns zu thun hat. Sobald aber die Symptome der respiratorischen Krankheit in den Vordergrund treten, pflegen sich die cerebralen zurückzuziehen, und man erkennt dann, dass letztere eben nur die Einleitung der Pneumonie bildeten. Auf welche Weise die Convulsionen in solchen Fällen zu Stande kommen, ist nicht recht klar. Man könnte ebenso gut einen

von den Lungen, der Pleura, dem Darm ausgehenden Reflexreiz, was das heftige Fieber beschuldigen, welches bei reizbaren Kindern schon allein hinreicht, um Convulsionen zu erzeugen. Bei zwei Kindern von 6 und 8 Jahren, welche unter sehr heftigem Fieber von einfacher Angina tonsillaris befallen wurden, sah ich am ersten Tage wiederholte Eclampsieanfälle auftreten, welche die Umgebung und mich selbst beruhigten, aber schon am folgenden Tage mit dem Fieber zugleich auf Nimmerwiederkehr verschwanden, ja in dem einen dieser Fälle sollte dies, wie die Eltern angaben, schon ein paar Mal vorgekommen sein. Eine ähnliche Beobachtung theilt Faure¹⁾ aus der Klinik von Bartholin mit. Wir sehen also, dass selbst leichte Localaffectionen, wenn sie nur von intensivem Fieber eingeleitet werden, in ihrem Beginn Eclampsie mit sich bringen können, und es liegt daher nahe, nur das Fieber dafür verantwortlich zu machen. Bedenkt man, dass der Fieberfrost selbst eine convulsivische Erscheinung ist, so wird man in der Steigerung desselben zu wirklichen Krampfanfällen bei sehr reizbaren Naturen nichts Auffälliges finden. Vielleicht gehören diejenigen Convulsionen, welche zuweilen im Initialstadium der Pneumonie und anderer acuter Infectionskrankheiten (Masern, Pocken, Scharlach) vorkommen, in dieselbe Kategorie, doch wäre es denkbar, dass hier auch der im Blute circulirende Infectionsstoff zur Hervorbringung von Convulsionen das Seinige beiträgt. In allen diesen Fällen können die letzteren nur eine symptomatische Berücksichtigung finden durch eine auf den Kopf applicirte Eiskappe, kühle Bäder von 25—22° R., ausleerende Klystiere und leichte Purgantia. Man muss eben abwarten, was aus diesem convulsivischen Initialstadium sich entwickeln wird, und danach die weitere Behandlung einrichten.

Zu den acuten Krankheiten, welche mit heftigen Convulsionen auftreten, gehört auch die Urämie, und gerade bei Kindern ziemlich häufig das Wechselfieber, welches sofort mit Krämpfen einsetzen kann. In der Regel ist es nur der erste Anfall, welcher auf diese Weise verläuft und dann leicht als einfache Eclampsie imponirt, bis die weiteren gewöhnlichen Intermittensanfälle den Irrthum aufklären. Weit seltener zeigt schon der erste oder zweite Anfall dieser Intermittensform einen perniciosösen Charakter, z. B. in dem folgenden von mir beobachteten Fall²⁾:

¹⁾ Faure, De l'expectation et du régime dans les maladies aiguës des enfants. Thèse. Paris, 1866. p. 12.

²⁾ Berl. klin. Wochenschr. 1873. No. 26.

Ein 9jähriges gesundes Mädchen klagte am Freitag vor Pfingsten 1871 um 10 Uhr Morgens zuerst über Doppeltsehen, bald darauf über kalte Hände, wozu sich bald psychische Störungen gesellten. Das Kind erkannte die Umgebung nicht mehr, verwechselte die Personen und verfiel gegen 1 Uhr in einen convulsivischen Anfall, der nach der Beschreibung vollkommen epileptiform war. Derselbe dauerte abwechselnd mit Coma etwa eine Stunde, dann trat Schlaf ein, nach welchem das Kind, abgesehen von leichten Kopfschmerzen, gesund erschien. Da es nie zuvor einen solchen Anfall überstanden hatte, Epilepsie in der ganzen Familie nicht vorkam, und auch eine Indigestion entschieden in Abrede gestellt wurde, so dachte ich um so mehr an Intermittens, als die Familie am Kanal wohnte, wo Malariakrankheiten nicht zu den Seltenheiten gehören. Der nächste Tag verlief durchaus normal, am Sonntag Nachmittag 4 Uhr aber, also nach dem Tertiantypus, erneuerte sich der Anfall. Ich war selbst zugegen, als das Kind anfang, irre zu reden; es erkannte plötzlich seine Umgebung nicht mehr und verwechselte die Personen, die Hände waren kühl, in den freien Intervallen, die sich bemerkbar machten, wurde über Schwindel und Doppeltsehen geklagt. Nach einer Stunde erfolgte ein heftiger epileptiformer Anfall, der noch um 6 Uhr ungeschwächt fort dauerte; ich fand jetzt das Kind cyanotisch, den Puls klein und sehr frequent, und da ich Bedenken trug, unter diesen Umständen das Chloroform anzuwenden, machte ich zunächst eine Injection von Morph. acet. 0,01, liess aber bald darauf, ermutigt durch die Theilnahme eines bewährten Collegen, auch noch Chloroform einathmen. Schon die ersten Athemzüge genügten, um die Convulsionen zu sistiren. Das Kind wurde ruhig, die Cyanose schwand, und es trat ein 10stündiger ruhiger Schlaf ein, aus welchem das Kind gesund erwachte.

Da ich nunmehr überzeugt war, eine Intermittens perniciosa vor mir zu haben, verordnete ich, um den dritten Anfall womöglich zu verhüten, sofort Chinin. sulphur. 0,3 alle 3 Stunden (1,5 am ersten Tage), am zweiten Tage 2stündlich 0,18, am darauf folgenden 0,12, so dass in der ersten Woche nach dem Anfall etwa 6,0 Chinin verbraucht waren. Das Resultat war, dass kein Anfall wieder eintrat; nur am Dienstag Mittag bekam das Kind Kopfschmerzen, Schwindel und fing an zu zittern, doch dauerte dieser Zustand nur etwa 20 Minuten. Seit dieser Zeit habe ich die jetzt erwachsene Kranke häufig genug gesehen, um ihre vollständige Gesundheit verbürgen zu können. —

Ausser den bisher geschilderten Ursachen können auch psychische Anlässe bei Kindern mit sehr reizbarem Nervensystem einen Krampf-anfall erzeugen, besonders plötzlicher Schreck, Furcht, und ich möchte manche Fälle, in welchen nach einem Fall auf den Kopf Convulsionen eintraten, mehr auf den Schreck, als auf das Trauma selbst zurückführen. Unter diesen Umständen bleibt es nicht immer bei einem Anfall, vielmehr kann sich derselbe mehrfach wiederholen. So wurde mir am 5. Januar 1878 ein schon erwähntes 1jähriges Kind in die Poliklinik gebracht, welches vollkommen gesund gewesen, und in dessen Familie von Epilepsie nichts bekannt war. Vor 5 Monaten biss das Kind während des Saugens mit seinen früh entwickelten zwei Schneidezähnen die Mutter in die Mamma und verfiel, als letztere heftig aufschrie, nach einem Zusammenfahren des ganzen Körpers sofort in starke Convulsionen,

welche sich seitdem noch 4 Mal ohne Ursache und ohne dass eine rachitische Anlage bemerkbar war, wiederholt hatten. Solche Fälle müssen immer die Befürchtung anregen, dass die Krankheit habituell werden und sich zu Epilepsie ausbilden könne¹⁾. Die Erfahrung lehrt, dass die Epilepsie sehr häufig schon im frühen Kindesalter beginnt, und wer wollte also mit Sicherheit vorher bestimmen, ob convulsivische Anfälle, zumal solche, bei denen sich keine Ursache nachweisen lässt, nur eine transitorische Bedeutung haben oder den Beginn habituellder Epilepsie anzeigen. Eine Continuität der Anfälle findet hier nicht immer statt, vielmehr können die im frühen Kindesalter eingetretenen Convulsionen Jahre lange Pausen machen und sich erst im reiferen Alter wieder einstellen. Unter anderen beobachtete ich einen 12jährigen Knaben, welcher in seinem zweiten und dritten Jahre an epileptiformen Anfällen gelitten hatte, dann bis zum 11. Jahr verschont geblieben und erst seit einem Jahre wiederum von Epilepsie befallen worden war. Als Aura des Anfalls erschien hier eine Benommenheit des Sensoriums, in welchem Zustande er noch bis auf die Strasse hinunterstieg, dann aber niederstürzte und in Convulsionen verfiel. Die diagnostischen Kriterien für eingewurzelte Epilepsie, nämlich Verminderung der psychischen Energie, Verlust des Gedächtnisses, Alteration des Charakters sind, abgesehen von den mit epileptischen Anfällen einhergehenden angeborenen Atrophien des Gehirns, im Anfang des Leidens bei Kindern nie zu erwarten, und können daher zur Unterscheidung einer transitorischen Eclampsie von der beginnenden Epilepsie kaum verwerthet werden. Unter den Fällen von wirklicher Epilepsie, welche ich im Kindesalter sich entwickeln sah, scheinen mir die folgenden der Erwähnung werth:

Bei einem 10jährigen Knaben, welcher nach einer im zweiten Jahre überstandenen „Gehirnentzündung“ Hallucinationen, besonders die häufig wiederkehrende Erscheinung eines Schafes zurückbehalten hatte, waren mit dem Ende des 3. Jahres die epileptischen Anfälle mit dem Gefühl von Schwindel als Aura aufgetreten.

In zwei anderen Fällen waren die Anfälle resp. 4 Wochen und 2 Monate nach einer Kopfverletzung (Stoss gegen einen Baum und Quetschung durch ein Wagen-

¹⁾ Unter den Fällen von Reflexepilepsie bei Kindern ist ein von Demme (Jahresber. des Berner Kinderspitals, 1879) mitgetheilter bemerkenswerth. Derselbe betrifft einen 7jährigen Knaben, dessen Anfälle nach der Exstirpation eines Mastdarpolypen verschwanden. Der am Tage vor der Operation gemachte Versuch mit der Spitze des Zeigefingers den 1 3 Minuten dauernden epileptischen

rad) eingetreten; beide Kinder klagten über häufige Kopfschmerzen, waren geistig etwas zurückgeblieben, und im zweiten Fall ging Uebelkeit als Aura den Anfällen voraus.

Bei einem 3jährigen Kinde hatten sich seit einem Jahre epileptische Anfälle nach einem Fall eingestellt, wobei unglücklicher Weise eine Stricknadel unter dem Kinn eingedrungen war und den Boden der Mundhöhle durchbohrt hatte.

Ein 3jähriges Kind bekam den ersten Anfall wenige Stunden nach dem Anblick der Leiche eines geliebten Bruders.

Ein 13jähriges blühendes Mädchen hatte im ersten Lebensjahre einen Krampfanfall überstanden, der sich im dritten und zwölften Jahre wiederholte. Erst zu 5 Jahren lernte sie sprechen. Seit dem 7. Jahre bestehen Anfälle eines eigenthümlichen Krampfes im Halse, nämlich das Gefühl einer Strangulation des Larynx, stossweise, rasch aufeinander folgende Expirationen mit starrem Blick und leichter Benommenheit des Kopfes. Jeder Anfall endet mit heftigen Palpitationen des Herzens nach einer Dauer von wenigen Secunden. Mitunter treten 10 bis 12 solcher Anfälle an einem Tage auf, während sonst auch einige Wochen ohne Anfall vergehen können. Intelligenz und Gedächtniss schwach; häufig tritt unmotivirtes Lachen ein. Oft Schmerz im Nacken. Keine Molimina menstrualia bemerkbar. Nach starkem Nasenbluten sollen die beschriebenen Anfälle einige Zeit cessirt haben. Oertliche Blutentleerungen im Nacken und Purgantia blieben ohne Erfolg, vielmehr traten statt jener Anfälle bald vollständige epileptische Paroxysmen auf, denen Erbrechen und die Halskrämpfe als Aura vorausgingen. Man hatte also die letzteren, welche etwa 6 Jahre bestanden hatten, nur als Abortivanfälle, als eine Aura in der Sphäre des Vagus zu deuten.

Ein 12jähriges Mädchen litt seit 5 Jahren an Epilepsie. Aura jedes Anfalls war Ohrensausen, besonders auf dem rechten Ohr, welches sie aus dem Schlaf weckte. Die Anfälle traten nur bei Nacht auf.

Bei einem seit mehreren Jahren epileptischen Knaben von 14 Jahren bestand als Aura der Anfälle Nictitation beider Augenlider und Nickbewegung des Kopfes. Vor dem Eintritt der Epilepsie hatte diese Aura als selbstständige Krankheit in Anfällen bestanden, die mitunter stundenlang dauerten.

Ein 3jähriges Kind, dessen Bruder blödsinnig ist, litt seit einigen Monaten an epileptischen Anfällen, deren Aura darin bestand, dass das Kind mitten im Spiel plötzlich mit starrem Blick, anscheinend blind, gerade auf einen Punkt hin lief und dann bewusstlos unter Zuckungen in den Augenmuskeln und Armen zusammenbrach.

Ein 11jähriges Mädchen, in dessen Familie Manie und Epilepsie erblich sind, hatte vor 9 Monaten nach einem heftigen Schreck angefangen, Nachts aus dem Schlaf zu phantasiren und laut zu singen. Später gesellten sich dazu schmerzhaftes Zucken der Beine, allmählig auch der Arme, des Gesichts und der Augen. Schliesslich kam es zu vollständigen epileptischen Anfällen, bei Tage und bei Nacht, aber bisher noch nie im Freien. Geistige Anstrengung, kleine Strafen bewirkten leicht einen Anfall. Nachts litt sie oft an Heisshunger und verschlang dann gierig die Speisen, ohne rechtes Bewusstsein davon zu haben.

Bei einem 12jährigen gesunden Mädchen ohne erbliche Anlage hatten seit etwa 6 Monaten 5 epileptische Anfälle stattgefunden, und zwar nur bei geschlossenen

Augen, z. B. beim Waschen oder beim Einschlafen. Es erfolgten dann zuerst Zuckungen beider Arme, seltener der Beine, und diese Aura konnten wir auch in der Klinik hervorrufen, sobald wir Pat. die Augen schliessen liessen. Mit dem Oeffnen derselben verschwand auch die Aura, die immer mit Tremor der Augenlider begann. War hier der Ausfall des Lichtreizes für das Gehirn bedeutsam? Weiterer Verlauf nicht bekannt.

Ich halte es für überflüssig, die Epilepsie, welche von derjenigen der Erwachsenen in keiner Weise abweicht, hier ausführlich abzuhandeln. Die mitgetheilten Fälle, die nur zum Theil erblicher Natur sind, zeigen Ihnen besonders die verschiedenen Arten von „Aura“, welche in einzelnen derselben Jahre lang als eine scheinbar selbstständige Affection bestand und erst später durch die Entwicklung vollständiger Anfälle ihre eigentliche Natur bekundete.

Als trophische (oder vasomotorische) Aura beobachtete ich ein paar Mal eine Stunden lang dem Anfall vorausgehende Wärme und Röthe des Gesichts, der Ohren und Lippen. In einem Fall trat diese Erscheinung nur halbseitig, bald rechts, bald links auf, verbunden mit einem dünnen Schweiss und Erweiterung der betreffenden Pupille (Halssympathicus), und zwar sowohl unmittelbar vor dem Anfall, wie auch selbstständig, ohne dass es zu diesem kam.

Ich rathe daher in allen Fällen, wo derartige Nervensymptome, seien es nun Zuckungen einzelner Glieder, des Kopfes, der Augen, oder Hallucinationen, psychische oder trophische Anomalien, bei sonst gesunden Kindern auftreten, die Sache nicht leicht zu nehmen, sondern an die Vorboten der Epilepsie zu denken. In einem Theil meiner Fälle beobachtete ich auch Delirien, nicht bloss nach den Anfällen, sondern auch in den Intervallen, seltener sogenannte „somnambule“ Erscheinungen, wie Aufstehen aus dem Bett in der Nacht, Niederkauern unter dem Tisch, Klettern auf hohe Möbel, alles im Halbschlaf mit erloschenem oder nur theilweise erhaltenem Bewusstsein, unaufhaltsamen Trieb im Zimmer herumzuspringen, zu klettern, laut zu singen. Mitunter erreichten die Delirien einen so hohen Grad, dass sie als „Extase“ bezeichnet werden konnten, z. B. bei einem 11jährigen Mädchen, welches in den Intervallen ganz stupide erschien und fortwährend das Wort „Was“ wiederholte. Ich bemerke ausdrücklich, dass es sich in diesen Fällen um wirkliche Epilepsie, nicht um „hysterische“ Affecte, von welchen bald die Rede sein wird und die in der That weit häufiger in dieser Form auftreten, handelte. Solche Erscheinungen sind indess der Epilepsie im Kindesalter keineswegs eigenthümlich, werden vielmehr auch bei Erwachsenen beobachtet¹⁾.

¹⁾ Ueber den Einfluss der Trunksucht der Eltern oder des über-

Ich habe schliesslich noch einige therapeutische Bemerkungen hinzuzufügen, da die früheren (S. 160) sich nur auf diejenigen Fälle von Convulsionen bezogen, in denen eine bestimmte causale Indication vorlag. Leider giebt es aber viele Convulsionen, deren nächste Ursache nicht aufzufinden ist, und dazu gehören besonders diejenigen, welche bei rachitischen Kindern mit oder ohne Glottiskrampf so häufig vorkommen. Hier ist freilich die Behandlung der Rachitis die Hauptsache, und wo die convulsivischen Zufälle nur selten und in leichter Form eintreten, bin ich immer dafür, ohne Rücksicht auf dieselben Eisen, Leberthran und laue Bäder mit Salz oder Malzabkochung anzuwenden. Aber es werden Ihnen oft Fälle vorkommen, in denen die Convulsionen sich so häufig und intensiv wiederholen, dass sie wenigstens für den Augenblick das Hauptleiden bilden und zunächst eine therapeutische Berücksichtigung erheischen. Ich muss Ihnen nun offen bekennen, dass unsere Kunst unter diesen Umständen sich keiner grossen Erfolge zu rühmen hat. Ein sicheres Mittel, die Wiederkehr der Anfälle zu verhüten, kenne ich nicht, und deshalb werden Sie mir wohl erlassen, den seit Jahrhunderten empfohlenen Wust unwirksamer Medicamente hier von neuem aufzutischen. Viele Aerzte schwören noch heut auf die Zinkpräparate, besonders auf die Flores Zinci, das Zincum sulphur. und valerianicum. Nach meinen Erfahrungen kann ich aber diesen Mitteln keinen Vorzug vor vielen anderen obsolet gewordenen einräumen, und habe sie in der That, ebenso wie die Asa foetida und den Moschus, längst aufgegeben. Von grösserer Bedeutung scheinen mir Bromkali und Chloralhydrat zu sein. Ich bin weit davon entfernt, denselben eine spezifische Wirkung zuzutrauen, und es fehlt mir auch leider nicht an Beispielen, in welchen sie wenig oder gar nichts leisteten. Andererseits kann man diesen Mitteln eine das erregte Nervensystem beruhigende Wirkung nicht absprechen, und sie sind daher immer eines Versuchs werth. Ich verordne Kal. bromatum je nach dem Alter der Kinder zu 0,3 bis 1,0 3mal täglich (F. 8); Chloralhydrat innerlich zu 1,0 bis 2,0 auf 100,0 oder in Klystierform 0,2 bis 0,5 pr. dosi (F. 9). Bei diesen Dosen pflegt auch im kindlichen Alter keine schlafmachende Wirkung einzutreten, die übrigens unter solchen Umständen nicht zu fürchten wäre, weil die zur Eclampsie neigenden Kinder eher schlaflos oder wenigstens unruhig und schreckhaft zu sein pflegen; bei sehr grosser Unruhe, Schlaf-

usses von Alkohol seitens der Kinder auf die Entstehung von Epilepsie bei den letzteren vergl. Demme, 22. Jahresbericht des Jenner'schen Kinderspitals. Bern, 1885. Mir selbst ist bis jetzt noch kein sicher constatirter Fall dieser Art begegnet.

losigkeit und sich rasch hinter einander wiederholenden Krämpfen kann es daher nöthig werden, Chloral in voller Dosis (1,0) oder selbst Morphinum zu verordnen.

II. Der Stimmritzenkrampf.

Unter den krampfhaften Affectionen des Kindesalters, welche ein beschränktes Nervengebiet betreffen, aber die Tendenz zeigen, in jedem Augenblick aus einer partiellen eine allgemeine zu werden, steht der „Stimmritzenkrampf“ oben an. Derselbe kommt im Allgemeinen häufiger bei Knaben als bei Mädchen vor, und betrifft fast ausschliesslich das Alter zwischen dem 6. und 24. Lebensmonate. Jenseits desselben habe ich den Glottiskrampf fast nie beobachtet, wohl aber öfters vor dem 6. Lebensmonat. bei Kindern von 5 bis 6 Wochen, oft sogar schon in den ersten Lebenstagen. Im Volk wird die Krankheit gewöhnlich mit dem Namen „innere Krämpfe“ oder „Wegbleiben“ bezeichnet.

In der That können Sie schon bei einem gesunden Kinde, welches mitten im heftigsten Schreien und Toben plötzlich „wegbleibt“, d. h. mit zurückgebogenem Kopf, dunkelrothem, etwas cyanotischem Gesicht, stockendem Athem und starr gestreckten Extremitäten da liegt, viele Züge der Affection wahrnehmen. Das Uebermaas des Schreiens, verbunden mit der leidenschaftlichen Erregung, scheint hier einen Krampf gewisser Athemmuskeln zu erzeugen, der in der Regel nach wenigen Secunden wieder einem vollkommen normalen Verhalten Platz macht, und sein Analogon in anderen Spasmen, welche durch Ueberanstrengung der betreffenden Muskeln ins Leben gerufen werden, findet (Schreiber-, Schuster-, Melkerkrämpfe u. s. w.). Im krankhaften Zustande ist nun ein solcher Anlass zur Erzeugung des Krampfes zwar nicht nothwendig, denn oft genug sehen wir die Anfälle inmitten völliger Ruhe, ja gerade beim Erwachen aus dem Schlaf eintreten; immerhin aber wirkt auch hier jede respiratorische Anstrengung, zumal Schreien, ebenso begünstigend ein, wie psychische Einflüsse, Aerger und Schreck. Um meinen Zuhörern den Anfall zu demonstrieren, pflege ich das Kind durch einen Druck auf den Larynx zum Schreien zu bringen, und der Erfolg bleibt nur selten aus.

Die einfachste Form des Anfalls besteht in einem momentanen Wegbleiben des Athems, einer nur wenige Secunden dauernden Apnoe, auf welche ein paar giemende oder pfeifende Inspirationen folgen. Zwischen diesen und dem höchsten Grade liegen zahlreiche Abstufungen, welche sich unmöglich einzeln beschreiben lassen. Gemeinsam ist allen das plötzliche Stocken der Respiration; das Kind wirft sich meistens

gewaltsam hinten über, sein Antlitz ist bleich, um Mund und Nasenflügel herum etwas bläulich gefärbt, die Arme und Beine sind oft extendirt, die Finger in die Hohlhand eingeschlagen, auch die Zehen bisweilen gegen die Planta flectirt oder extendirt. Die Wiederkehr der Respiration verräth sich durch mühsame, erst schwach, dann lauter pfeifende Athemzüge, womit der Anfall nach einer Dauer von wenigen Secunden sein Ende erreicht. Der Eintritt des „Giemens“ bezeichnet also schon den Nachlass des Paroxysmus, insofern es der durch die noch verengte Glottis streichenden Luft seinen Ursprung verdankt; so lange der Krampf auf seiner Höhe verharret, findet überhaupt gar keine Athmung statt, und es kann also auch kein „Giemen“ entstehen. Daher sind diejenigen Anfälle am meisten zu fürchten, bei denen die Apnoe sich über die gewöhnliche Zeit hinauszieht und kein pfeifender Ton gehört wird. Hier kann der völlige Stillstand der Respiration fast blitzartig durch Asphyxie tödtlich werden, und dieser Umstand muss in prognostischer Hinsicht von vorn herein ins Auge gefasst werden. Denn Wochen lang kann ein Kind an leichten, schnell vorübergehenden Anfällen leiden, welche kaum Bedenken erregen, bis urplötzlich ein Anfall eintritt, welcher augenblicklichen Tod zur Folge hat. Seien Sie also in Ihrer Praxis auf der Hut und machen Sie in jedem, scheinbar noch so leichten Falle von Stimmritzenkrampf die Angehörigen mit der Möglichkeit eines schlimmen Ausgangs bekannt.

Auch die weitere Ausdehnung der convulsivischen Affection darf nicht übersehen werden. Der Name „Stimmritzenkrampf“ hat sich einmal eingebürgert, ist aber streng genommen keineswegs richtig. Denn mag auch in den leichteren Graden der ganze Anfall nur in einer mehr oder minder flüchtigen Contractur der Musculi arytaenoides bestehen, also lediglich in der Sphäre des N. recurrens sich abspielen, so sieht man doch sehr häufig die spastische Erregung zunächst auf andere Gebiete des respiratorischen Systems (Brustmuskeln, Zwerchfell) übergreifen, wodurch auffallende Unregelmässigkeiten des Athmungsrythmus, z. B. rasch aufeinander folgende Inspirationen ohne merkliche Expiration, oder vollständige Apnoe bedingt werden. Weiterhin nehmen oft genug die Augennerven Theil (Aufwärtsrollen der Bulbi), und die im Anfall so häufig beobachteten Contractionen der Finger- und Zehenmuskeln, oder gar der Flexoren des Vorderarms, die ich z. B. bei einem 5 Monate alten Knaben beobachtete, geben Zeugniß von der über immer weitere sich ausbreitenden Erregung. Selbst trismusartige Contractionen in den Kiefer- und Temporalmuskeln konnte ich während der Anfälle beobachten, und es fehlt dann nur noch das Erlöschen der

Sensibilität und des Bewusstseins, um den Anfall zu einem eclamptischen zu stempeln. So weit sich bei der Kürze der Paroxysmen und dem zarten Alter ein Urtheil über diese Dinge fällen lässt, glaube ich in der That, bei schweren Anfällen des Glottiskrampfes eine schnell vorübergehende Pause des Bewusstseins annehmen zu müssen. Jedenfalls kommen Fälle vor, in denen die Kinder 10 bis 15 Minuten nach dem Anfall wie betäubt daliegen. Daher kann es auch nicht auffallend erscheinen, dass Anfälle des Spasmus glottidis sehr häufig mit eclamptischen Paroxysmen alterniren, oder dass nicht selten der Glottiskrampf die Scene eröffnet und rasch in allgemeine Convulsionen übergeht. Zuweilen beobachtete ich auch eine Fortdauer der erwähnten Finger- und Zehencontracturen während der Intervalle der Anfälle. Die Combination des Spasmus glottidis mit Eclampsie ist so häufig, dass ich schon in einer früheren Arbeit unter 61 Fällen 46 als solche bezeichnen konnte, in welchen beide Affectionen gleichzeitig bestanden, während nur 15 den Stimmritzenkrampf allein darboten. Seit jener Zeit hat sich die Zahl meiner Beobachtungen enorm vermehrt, aber das angegebene Verhältniss blieb stets dasselbe, und ich pflege daher in jedem Fall von Stimmritzenkrampf die Eltern darauf vorzubereiten, dass plötzlich einmal allgemeine Convulsionen ausbrechen können.

Sie werden sich der Beziehungen erinnern, welche zwischen Eclampsie und Rachitis stattfinden, mag nun dieselbe allein oder mit Spasmus glottidis combinirt auftreten (S. 157). Diese Beziehung zeigt sich gerade bei dem letzteren in so entschiedener Weise, dass ich in jedem Fall sofort die Kopfknochen, die Rippen- und Extremitätenepiphysen untersuche, und nur selten rachitische Veränderungen derselben vermisste. Selbst bei kleinen Kindern von 3—4 Monaten, bei welchen rachitische Alterationen nicht gerade häufig vorkommen, fand ich, wenn sie an Spasmus glottidis litten, wiederholt die Schädelnähte klaffend, ihre Umgebung weich und eindrückbar, die Epiphysen der Rippen bereits deutlich geschwollen. Nach meinen Erfahrungen kann ich behaupten, dass mindestens zwei Dritttheile aller an Glottiskrampf leidenden Kinder rachitisch sind, und muss daher in diesem Zusammentreffen mehr als eine Zufälligkeit sehen. Daraus erklärt sich auch die Familienanlage zum Glottiskrampf, die zuweilen beobachtet wird. Nur ausnahmsweise beschränkte sich die Rachitis lediglich auf die Schädelknochen, deren Ossification dann beträchtlich zurückgeblieben war, z. B. bei einem 7 Monate alten, früher syphilitisch in der
der voluminöse Kopf, die k
mit den häufigen Anfälle

schen Hydrocephalus denken liessen, eine Befürchtung, welche sich durch die vollständige Heilung des Patienten als grundlos erwies. Als Elsässer sein Buch über den „weichen Hinterkopf“ schrieb, worauf ich bei Gelegenheit der Rachitis näher eingehen werde, liess er sich durch die Weichheit und partielle Usur der Schädelknochen, besonders des Hinterhaupt- und der Scheitelbeine verleiten, den Spasmus glottidis oder, wie er ihn nicht unpassend nannte, den „Tetanus apnoicus“, von diesem Knochenleiden abhängig zu machen, indem er annahm, dass beim Liegen der Kinder das Gehirn durch die erweichten Knochen nicht genügend gegen Druck geschützt sei. Ich kann nun versichern, dass ich Hunderte von Fällen auf „Craniotabes“ untersucht und dieselbe nur sehr selten in der von Elsässer beschriebenen Form gefunden habe. Jedenfalls haben wir sie aber als eine rachitische Erscheinung aufzufassen, und nur von diesem Standpunkte aus ist ihr Zusammenhang mit dem Spasmus glottidis zu beurtheilen. Es ist unglaublich, wie enorm die Frequenz der Anfälle, welche im Allgemeinen grossen Schwankungen unterliegt, bei rachitischen Kindern werden kann. Im Laufe eines Tages erfolgten nicht selten 20, ja 30 Anfälle; jeder Schreck, jeder Versuch zu trinken, jedes Geschrei ruft dieselben hervor, und gerade bei so hochgradiger Reizbarkeit hat man jeden Augenblick das Hinzutreten allgemeiner Convulsionen zu fürchten. Zieht sich dieser Zustand mit abwechselnder Besserung und Verschlimmerung, aber doch ohne längere vollständige Pausen, Wochen und Monate lang hin, so kann völlige Erschöpfung eintreten, welcher das Kind schliesslich erliegt.

Ein 1jähriger Knabe, sehr anämisch und rachitisch, litt, als ich ihn im Debr. 1899 zuerst sah, schon seit zwei Monaten an Anfällen von Spasmus glottidis, welche später mit Eclampsie alternirten. In den letzten Wochen war die letztere stark in den Vordergrund getreten, so dass mitunter 15 bis 16 Anfälle von Convulsionen innerhalb 24 Stunden erfolgten. Das Kind collabirte sichtlich. Die verschiedensten Mittel, auch Kreuzschnitte ins Zahnfleisch, die ich dem behandelnden Arzte con- cedirte, blieben ohne allen Erfolg; nur ausnahmsweise kamen Pausen von 12 bis 18 Stunden vor. Von Mitte December bis Ende März wurden über 600 Eclampsie- anfälle, alternirend mit Spasmus glottidis, beobachtet. Auch der constante Strom blieb völlig wirkungslos, und das Kind ging Anfangs Mai im Collaps zu Grunde, nachdem der erste Schneidezahn durchgebrochen war.

In anderen Fällen wird der Tod, wie ich schon erwähnte, plötzlich durch Apnoe herbeigeführt, ein Ausgang, der indess nach meinen Erfahrungen nicht so häufig vorkommt, als Sie glauben könnten. Der Tod tritt in der Regel ganz plötzlich, mitten in völligem Wohlbefinden, bei Individuen, in deren Glottis ein fremder Körper einge- steckt ist. Hier hat man die schon (S. 134) erwähnte Aspi-

ration und Aufwärtsrollung der Zunge gegen den harten Gaumen beschuldigt, und ich will nicht in Abrede stellen, dass die gewaltsamen Inspirationen, welche zumal beim Nachlassen des Krampfes eintreten, diesen Vorgang möglich machen:

Ein rachitisches, an Spasmus glottidis leidendes 1jähriges Kind, welches sich in meiner Klinik befand, wurde von mir wegen eines Bronchialcatarrhs an der Rückenfläche auscultirt und dabei von der Wärterin stark nach vorn übergebogen. Plötzlich trat ein so heftiger Anfall von Apnoe ein, dass das Kind sofort stark cyanotisch wurde. Kalte Wasseranspritzungen bewirkten den Eintritt der Respiration, aber trotz der pfeifenden mühsamen Athemzüge drohte der Zustand jeden Augenblick lethal zu enden. Ich führte schnell meinen Finger in den Mund des Kindes und fand die mit der umgerollten Spitze hart an den Gaumen gedrückte Zunge so stark nach hinten gezogen, dass ich mir gewaltsam Bahn brechen musste, um über die Zungenwurzel zu kommen. Ich zog diese nun rasch nach vorn, und sofort stellte sich die Respiration in normaler Weise wieder her.

Solche Fälle können Anlass geben, die Aspiration der Zunge überhaupt als die Ursache der apnoëtischen Erscheinungen beim Glottiskrampf zu betrachten, eine Ansicht, welche ich für ganz unberechtigt halte, denn in sehr zahlreichen Fällen fand ich bei der Untersuchung des fast immer offen gehaltenen Mundes die Zunge in völlig normaler Lage. Die Aspiration derselben ist daher gewiss eine nur zufällige und seltene Complication, welche indess nicht übersehen werden darf, weil sie, wie der oben erwähnte Fall lehrt, in therapeutischer Hinsicht eine Rolle spielen kann.

In einer dritten Reihe von Fällen endlich wird der Tod durch einen heftigen und in die Länge gezogenen Eclampsieanfall oder durch dessen Folgen herbeigeführt. Die Sectionen, welche ich in mehreren Fällen dieser Art zu machen Gelegenheit hatte, ergaben constant starke venöse Hyperämie der Pia, meistens auch der Gehirnssubstanz, ein paar Mal Oedem der Pia und serösen Erguss in den Ventrikeln. Ich betrachte aber diese Befunde nur als Folgen der bedeutenden venösen Stauung, die während der eclamptischen Anfälle zu Stande kommt, denn am stärksten ausgeprägt fand ich sie immer da, wo zum Spasmus glottidis und der Eclampsie noch ein drittes stauungsbeförderndes Moment hinzukam, nämlich der Keuchhusten. Ich beobachtete diese Complication nicht ganz selten, und zwar gesellte sich dieselbe entweder den bereits längere Zeit bestehenden Krampfanfällen hinzu, oder der Keuchhusten eröffnete die Scene, und erst in seinem Abnahmestadium entwickelte sich Glottiskrampf. Die Complication ist natürlich nur eine zufällige, da der Keuchhusten lediglich durch eine specifische Infection entstehen kann, aber die Verbindung beider Krankheiten mit einander begünstigt in

hohem Grade das Auftreten allgemeiner Convulsionen und begründet meiner Erfahrung nach eine ungünstige Prognose.

Auf die Unklarheit der Beziehungen zwischen Rachitis und Spasmus glottidis brauche ich nach dem, was früher darüber gesagt wurde (S. 157), nicht zurückzukommen. Die Thatsache steht fest, ihre Deutung fehlt, und alle Versuche dazu sind gezwungen und anfechtbar¹⁾. Schlecht genährte, schwächliche Kinder, besonders also diejenigen der Armen, werden zwar vorzugsweise heimgesucht, doch bleiben auch gut entwickelte, scheinbar blühende keineswegs verschont. Bei einmal gegebener Disposition kommt der Krampf spontan oder durch reflectorische Reizungen zum Ausbruch, unter denen der Durchbruch der Zähne (S. 145), wenn er auch sehr überschätzt wird, doch immer eine nicht ganz abzuleugnende Rolle spielt. Dasselbe gilt von Anomalien der Verdauung, Verstopfung oder Diarrhoe.

E. R., 11 Monate alt, Mitte März 1875 entwöhnt. Wenige Tage darauf dyspeptische Diarrhoe und zugleich Anfälle von Spasmus glottidis mit fast continuirlichen, auch in den Intervallen fortdauernden Contractionen der Finger und Zehen. Heftiges Schreien, Verlust der Laune. Auch im Schlaf häufige Anfälle. Nach lauen Bädern und kleinen Calomeldosen tritt Verstopfung ein, so dass Klystiere nöthig werden. Am 28. stark belegte Zunge, Anorexie, abermals stinkende Durchfälle, mit welchen die bereits sehr verminderten Anfälle des Glottiskrampfes von neuem heftig auftreten. Nach Acid. muriat. schnelle Besserung. Ernährung mit Nestlé'schem Mehl, welches gut vertragen und von nun an dauernd gereicht wird. Nach 4 Wochen Heilung bis auf leichte rachitische Knochenveränderungen.

Unter den Reflexanlässen muss auch der Einfluss der Kälte und des Catarrhs der oberen Luftwege als ein hervorragender bezeichnet werden. Dies zeigt sich schon durch das Ueberwiegen der Krankheit in der kühlen Jahreszeit. Von jeher habe ich in den Monaten Januar bis incl. April die weitaus grösste Zahl des Fälle in der Poliklinik wie in der Privatpraxis beobachtet, und ich warne daher die Mütter dringend davor, die zum Stimmritzenkrampf disponirten Kinder dem Einathmen der kalten Luft auszusetzen. Ein Recidiv der schon verschwundenen Krankheit kann sofort die Folge sein, ganz besonders, wenn sich Catarrh des Larynx und der Trachea entwickelt. In diesen Fällen bekommt das „Giemen“ der Inspiration einen rauhen heiseren Klang, welcher sich aus der catarrhalischen Affection der Stimmritze leicht erklärt.

Alle diese, und vielleicht noch andere minder klar vorliegende Reflexanlässe können auch bei Kindern, welche keine rachitischen

¹⁾ Oppenheimer, Deutsches Archiv f. klin. Med. Bd. XXI. H. 5 u. 6.

Veränderungen darbieten, Glottiskrampf erzeugen, aber so weit meine eigene Erfahrung reicht, sind diese Fälle unendlich seltener, als die mit Rachitis complicirten. Die in dem betreffenden Alter an und für sich schon bestehende erhöhte Reflexerregbarkeit scheint daher durch Rachitis gesteigert zu werden. Alles, was man sonst über die Aetiologie des Glottiskrampfes geschrieben, ist hypothetisch oder geradezu falsch, namentlich die Ansicht, dass die Krankheit von einer Vergrößerung der Thymusdrüse herrühre (*Asthma thymicum*). Weder bei der Section, noch durch Percussion während des Lebens konnte ich jemals eine solche nachweisen, und durch Friedleben's Untersuchungen ist es wohl unzweifelhaft geworden, dass man vollkommen normale Thymusdrüsen früher für hypertrophische gehalten hat¹⁾. —

Die Aussichten, mit welchen Sie an die Behandlung des Spasmus glottidis herantreten, sind nicht gerade günstig. Sie kennen nunmehr die Gefahren, auf welche Sie von vorn herein die Angehörigen vorzubereiten haben. Andererseits können Sie dieselben damit beruhigen, dass die Majorität der Fälle, wenn auch erst nach Monate langer, durch wiederholte Recidive bedingter Dauer, schliesslich mit vollkommener Genesung endet. Dieses Resultat wird, wie ich glaube, vorzugsweise durch eine Verbesserung des gestörten Allgemeinbefindens, also der rachitischen Anlage, erzielt, und ich pflege daher auf dies Moment mein Augenmerk zu richten, wenn nicht die allzu häufige Wiederkehr der Anfälle zunächst ein Einschreiten erfordert. In Bezug auf das letztere kann ich nur wiederholen, was ich Ihnen bereits S. 167 bei der Eclampsie mittheilte. Weder Bromkali, noch Chloralhydrat gaben mir zuverlässige Resultate. Ist auch der Erfolg im Beginn der Kur bisweilen überraschend, so fehlt ihm doch die Nachhaltigkeit, und man muss trotz des Fortgebrauchs der Mittel immer auf Recidive gefasst sein. Vom Zink sah ich auch hier keine Wirkung und halte die gerühmten Erfolge desselben für Täuschungen. In einigen Fällen schien mir Moschus beruhigend und die Frequenz der Anfälle mildernd zu wirken, in anderen blieb er absolut wirkungslos. Ich gab in der Regel Tinct. Moschi 10 gtt. ein- bis zweistündlich. Wo es aber darauf ankommt, der enormen Häufigkeit der Anfälle und der daraus hervorgehenden Erschöpfung des Kindes ein möglichst rasches Ziel zu setzen, wende ich unbedenklich Morphinum an (F. 10). Sobald Ruhe und Schläfrigkeit

¹⁾ Die hie und da mitgetheilten, durch wirkliche Hypertrophie der Thymus „bedingten“ plötzlichen Todesfälle sind meiner Ansicht nach nicht durch Glottiskrampf zu erklären (Jacobi, Contributions to the anatomy etc. of the thymus gland. Philadelphia, 1888.)

eintritt, setze man das Mittel aus, um nicht toxische Erscheinungen zu bekommen; aber bei gehöriger Ueberwachung sah ich dieselben niemals eintreten und hatte wiederholt die Freude, durch dies Mittel Kinder, welche man fast verloren gab, dauernd zu beruhigen und der drohenden Todesgefahr zu entreissen. Auch von der vielfach behaupteten raschen Wirkung des Phosphors konnte ich mich nicht überzeugen, weil Besserungen und selbst temporäre Pausen des Krampfes auch ohne jede Therapie vorkommen. Was die Behandlung des einzelnen Anfalls betrifft, so wird man nur ausnahmsweise dazu Gelegenheit haben, weil, bevor der Arzt hinzukommt, der Anfall entweder vorüber oder das Kind erstickt ist. Aus diesem Grunde ist auch die Empfehlung der Tracheotomie für den Nothfall illusorisch. Wohl aber empfiehlt es sich, die Angehörigen darüber zu belehren, wie sie sich im Anfall zu benehmen haben. Anspritzung von kaltem Wasser auf Gesicht und Brust können die gefahrdrohende Apnoe sofort unterbrechen und sind immer zu versuchen, ebenso wie das schon S. 172 empfohlene Hervorziehen der Zunge. Schwieriger ist schon die künstliche Respiration, welche ebenso, wie die Paraderisirung des Phrenicus, nur von Sachverständigen ausführbar ist.

Die therapeutische Berücksichtigung der Reflexreize steht, wo nicht die symptomatische Kur eine augenblickliche Nothwendigkeit ist, in erster Reihe; Schutz vor kalter Luft, Behandlung eines etwa vorhandenen Catarrhs, Purgantia bei Verstopfung, antidyspeptische Mittel, wo es sich um dyspeptische Diarrhoe handelt. Scarification des Zahnfleisches bei Dentitionsreizung ist, wie ich schon oben bemerkte, absolut wirkungslos. Vor allem aber empfehle ich Ihnen die Behandlung der zu Grunde liegenden Disposition durch die antirachitischen Mittel, reine warme Luft, Malz- und Salzäder, Eisen und Leberthran, wovon bei der Rachitis ausführlicher die Rede sein wird.

III. Die idiopathischen Contracturen.

Sie werden sich erinnern, dass während der Anfälle des Glottiskrampfes häufig spastische Contracturen der Finger und Zehen beobachtet werden, welche zuweilen noch in den Intervallen fortdauern. Solche Contracturen können nun auch unabhängig vom Stimmritzenkrampf auftreten und sich auf weitere Gebiete des Muskelsystems ausdehnen. Die Verhältnisse, unter denen sie vorkommen, sind im Allgemeinen dieselben, wie bei den eclamptischen Anfällen; nicht selten alterniren sie mit diesen und mit Spasmus glottidis, wobei sie entweder nur flüchtig sind, oder viele Stunden, selbst Tage lang anhalten können.

Nun häufigsten finden wir Finger und Zehen in die Vola und Planta

flectirt, seltener extendirt, zuweilen aber auch die Hand-, Fuss- oder Ellenbogengelenke mitbetheiligt, so dass der Vorderarm gegen den Humerus, die Hand gegen den Vorderarm, der Fuss nach oben oder gegen die Planta flectirt erscheint. Dass die Contractur schmerzhaft ist, scheint das Schreien der Kinder zu bekunden, zumal wenn man versucht, die contrahirten starren Muskeln zu strecken. In den Fällen, wo diese viele Stunden, Tage oder gar Wochen lang anhielt, beobachtete ich nicht selten Oedem oder cyanotische Färbung der Hand- und Fussrücken, welche wohl von dem Druck der starren Muskeln auf die intermusculären Venen abzuleiten sind. Wirkliche Ecchymosen, wie sie Bouchut beschreibt, kamen mir nur in einem Fall vor. Im Anfang traten die Contracturen meistens paroxysmenweise auf, wurden aber im weiteren Verlauf oft mehr oder minder anhaltend. Im Schlafe trat meistens Erschlaffung ein; nur selten sah ich, wie Bouchut, die Contracturen während desselben fortdauern. Der Umstand, dass dieselben fast immer doppelseitig sind, kann, wie bei den Convulsionen (S. 156), für ihre rein nervöse harmlose Natur geltend gemacht werden; ein halbseitiges Auftreten dagegen muss den Verdacht einer Erkrankung der gegenüberliegenden Gehirnhälfte erwecken; besonders als Symptom der Hirntuberkel kamen mir diese halbseitigen Contracturen vor, welche dann oft mit Paralyse und Tremor verbunden waren.

In einzelnen Fällen sah ich Contracturen der Finger und Zehen während des Durchbruchs der seitlichen oberen Schneidezähne eine Woche lang fast anhaltend fortdauern, nach dem Durchbruch aber sofort verschwinden. Wie nun hier in den Zahnnerven, so kann der Reflexreiz auch in anderen Nervenbahnen seinen Sitz haben, und hier sind besonders dyspeptische Zustände, gerade wie bei der Eclampsie (S. 158) als Ursachen zu bezeichnen, Meteorismus, lehmige harte Fäces oder dyspeptische Diarrhoe. Ich selbst habe wiederholt Fälle dieser Art gesehen, und die Literatur ist nicht arm an denselben¹⁾. In seltenen Fällen bilden die uropoëtischen Organe die Reflexstätte²⁾:

Kind von 5 Monaten, an der Brust genährt, mager, soll von Geburt an vor jeder Urinausleerung stark geschrien haben. Am 10. Oct. 1861 zuerst untersucht. Vor 14 Tagen Eclampsieanfall, der sich nach einer Woche wiederholte. Schon seit

¹⁾ Vergl. z. B. Koppe, Zur Lehre von der Arthrogryposis des Säuglingsalters. Archiv f. Kinderheilk. Bd. II. 140. Dahin gehören die Fälle von Riegel bei einem Erwachsenen (Centralbl. 1874. No. 12), in welchem durch eine erfolgreich durchgeführte Bandwurmkur Heilung erzielt wurde, von Müller und Paliard (Dtsch. med. Wochenschr. 1889. S. 136, 137), und Baginsky (Archiv f. Kinderheilk. VII.).

²⁾ Siehe meine Beiträge zur Kinderheilk. N. F. Berlin, 1878. S. 357.

dem ersten Anfall blieben die Zehen beider Füsse in anhaltender Plantarflexion, nach dem zweiten wurden die Finger und Kniegelenke von ähnlichen Contracturen befallen. Starrheit der betreffenden Flexoren, Streckversuche sehr schwierig. Auch Hals- und Nackenmuskeln zeigen Rigidität mit erschwelter Bewegung des Kopfes. Seit drei Wochen zeigen sich auf den mit stark pigmentirtem Urin getränkten Windeln runde, stecknadelkopfgrosse Bröckel, die als harnsaure Concretionen erkannt werden. An verschiedenen Körperstellen Purpuraflecken auf der Haut, welche unmittelbar nach den Convulsionen aufgetreten sein sollen. Am 17. nach lauen Malzbädern und Abgang von noch 3 ähnlichen Steinchen bedeutender Nachlass der Contracturen, aber wiederholte Zuckungen in den oberen und unteren Extremitäten. Oedem der unteren Augenlider, des linken Beins und Fusses, neue Purpuraflecken von Groschengrösse auf Kopf und Thorax. Erst am 21. Novbr. sah ich das Kind wieder und fand von den früheren Zufällen keine Spur mehr. Dieselben waren auch nach 2 $\frac{1}{2}$ Jahren, wo das Kind mir wieder vorgestellt wurde, nicht wieder-gekehrt. Die Behandlung hatte nur in Malzbädern und kleinen Dosen Eisen bestanden.

In diesem Fall finden wir in Folge der anhaltenden Contracturen die kleinen Ecchymosen und partiellen Oedeme, welche ich vorher erwähnte. Convulsionen eclamptischer Natur eröffneten die Scene, worauf alsbald sich auch Contracturen bemerkbar machten. Sie sehen also, dass beide Erscheinungen die gleiche Bedeutung hatten, und in der That wird die Differenz zwischen beiden ausschliesslich durch die Fortdauer des Bewusstseins in dem einen, und durch das Schwinden desselben im anderen Fall begründet. Denken wir uns die Pause des Bewusstseins bedingt durch die spastische Theilnahme der kleinen Hirnarterien, deren Folge arterielle Anämie des Gehirns sein muss, so hätte man eben nur diese Theilnahme auszuschalten, und der Unterschied zwischen Eclampsieanfällen und unseren Contracturen wäre so gut wie aufgehoben. da die tonische Form der letzteren auch in den gewöhnlichen convulsivischen Anfällen nicht selten vorkommt. Auch die mitunter sehr lange Dauer der Contracturen begründet nur eine scheinbare Verschiedenheit, da, wie wir sahen, auch eclamptische Anfälle, durch kurze Pausen eines soporösen Zustandes von einander getrennt, sich Tage lang hinziehen können. Aus diesen Gründen betrachte ich die Contracturen in ihrem Wesen als identisch mit den Convulsionen, als eine Art von Abortivform derselben, und kann in Betreff ihrer Aetiologie und Behandlung nur auf das bei der Eclampsie Gesagte verweisen. Damit stimmt auch die That-sache überein, dass die Contracturen, ebenso wie die letztere, besonders häufig bei rachitischen Kindern beobachtet werden. Auch treten sie, wie die Eclampsie, bisweilen mit einem intermittirenden Typus auf. Bereits an einer früheren Stelle ¹⁾ theilte ich zwei Fälle dieser Art mit.

¹⁾ l. c. S. 101.

Bei einem 3jährigen Mädchen traten 14 Tage lang allabendlich gegen 7 Uhr starre Contracturen aller vier Extremitäten ein, wobei die Arme im Ellenbogengelenk stark flectirt, die Beine gegen den Unterleib angezogen und die Füße in der Form des Pes varus erschienen. Diese von dunkler Röthe des Gesichts und lebhaftem Geschrei begleiteten Anfälle dauerten 2 Stunden, worauf das Kind einschlief und bis zum folgenden Abend vollkommen wohl war. Chinin beseitigte die Anfälle in kurzer Zeit. In einem anderen Fall, welcher einen 6jährigen Knaben betraf, trat seit mehreren Tagen täglich um 3 Uhr Nachmittags eine allmählig sich steigernde, schliesslich ganz starre Contractur des rechten Sternocleidomastoideus mit Caput obstipum auf, welche bis zum Abend dauerte und dann verschwand, um erst am nächsten Nachmittag wiederzukehren. Auch hier brachte der Gebrauch des Chinins schnelle Heilung¹⁾.

Von manchen Autoren werden die in Rede stehenden Contracturen mit der „Tetanie“ zusammengeworfen. Diese ihrem Wesen nach sehr unklare und in ihren Erscheinungen keineswegs constante Krankheit kommt zwar auch bei Kindern, im Allgemeinen aber häufiger bei Erwachsenen vor, und ich habe daher keine Veranlassung, hier auf dieselbe einzugehen. Meiner Ansicht nach thut man gut, die Contracturen der Kinder, die ich Ihnen schilderte, von der Tetanie zu trennen, da sie der Eclampsie viel näher stehen, als dieser. Insbesondere konnte ich das von Trousseau angegebene und von Anderen bestätigte Zeichen der Tetanie, nämlich Hervorrufen der Contractur durch Druck auf die zuführende Arterie oder den Nervenstamm des betreffenden Gliedes, bei den idiopathischen Contracturen der Kinder, mit denen ich es zu thun hatte, bisher niemals nachweisen.

Bei dieser Gelegenheit gestatten Sie mir, noch einige Worte über die seltenste convulsivische Erscheinung im kindlichen Alter, den Tremor, hinzuzufügen. Während derselbe bei Erwachsenen und Greisen theils als selbstständiges Leiden (Tremor senilis, potatorum, mercurialis u. s. w.), theils als Begleiter wichtiger Centralkrankheiten (Paralysis agitans, Sclerose des Rückenmarks) häufig beobachtet wird, fand ich ihn im Kindesalter nur beim Typhus und bei anderen schweren Infectiouskrankheiten, besonders aber in gelähmten oder contrahirten Gliedern bei Tuberculose des Gehirns, bei Meningitis basilaris und anderen Gehirnkrankheiten²⁾. Nur einmal hatte ich Gelegenheit, allgemeinen Tremor ohne schwere Begleiterscheinungen und mit günstigem Ausgang zu beobachten:

¹⁾ Ganz analoge Fälle von Caput obstipum intermittens werden von Follie und Simon (Revue mens. Févr. 1883) mitgetheilt.

²⁾ Einen interessanten Fall von allgemeinem Tremor bei einem 4 Monate alten Kinde, welcher bis zum Schlusse des 11. Monats dauerte und mit Zurückbleiben der geistigen Entwicklung verbunden war, theilt Demme mit (19. Jahresber. S. 35).

Am 5. Februar 1879 wurde ein früher gesundes, wohlgenährtes Kind von 15 Monaten in die Poliklinik gebracht, welches vor 4 Wochen an einer Lungenentzündung gelitten haben sollte. Erst seit etwa 14 Tagen bestand anhaltendes Zittern beider Hände und Füße, wie auch des Kopfes, der gewöhnlich etwas nach hinten retrahirt war, aber leicht nach vorn und seitlich bewegt werden konnte. Das Kind schrie sehr häufig und anhaltend, als ob es Schmerz empfände, und auch das Geschrei bestand, analog dem Zittern der Extremitäten, nicht aus continuirlichen, sondern aus meckernden Tönen. Seit dem Beginn dieses Zustandes hatte das Kind das Stehen wieder verlernt, war aber im Stande, mit den zitternden Händchen Spielzeug zu fassen und zu halten. Dabei vollständige Euphorie und normale Function aller Organe. Nach der Aufnahme in die Kinderstation bestand der Zustand zunächst unverändert fort. Am 18. zeigte sich Abnahme des Zitterns und schon am 20. völlige Heilung. Die Behandlung bestand in der Darreichung von Chloralhydrat (1,0:120).

Es ist mir unmöglich, die Ursache des Zitterns in diesem Fall anzugeben. Bei dem sonst ungetrübten Gesundheitszustande des Kindes glaubte ich einen von der Dentition ausgehenden reflectorischen Ursprung annehmen zu müssen, und obwohl während der Dauer unserer Beobachtung kein Zahndurchbruch vorkam, möchte ich diese Annahme doch aufrecht erhalten. Es ist immerhin denkbar, dass das Emporwachsen des Zahns eine Zeitlang die Alveolarnerven drückt und reizt, und dann Reflexerscheinungen hervorruft, das weitere Vorschieben aber, noch ehe der Zahn zu Tage getreten ist, die Nerven wieder von dem Druck befreit. Diese Ansicht von der Entstehung des Tremor drängte sich mir sofort bei der Vergleichung des Falls mit anderen auf, in welchen ähnliche, wenn auch stärker markirte und auf bestimmte Muskelgruppen beschränkte Bewegungen in Folge des erwähnten Reflexreizes zu Stande kommen. Ich meine die Krampfform, welche in neuerer Zeit unter dem Namen

IV. Der Nickkrampf, Spasmus nutans,

die Aufmerksamkeit erregt hat. Meine ersten Beobachtungen dieser Art wurden schon im Jahre 1851¹⁾ publicirt.

Dieselben betrafen Kinder von resp. 6 und 8 Monaten, mit anhaltenden wiegenden Bewegungen des Kopfes nach vorn und hinten, welche den Kindern das Ansehn der bekannten chinesischen Pagoden gaben. In dem einen Fall war bisweilen auch ein Aufwärtsrollen der Augen damit verbunden. Während des Schlafes hörten die Bewegungen auf, im wachen Zustande nur auf kurze Zeit, wenn man die Aufmerksamkeit des Kindes auf irgend eine Weise fixirte. Gewaltsame Hemmung durch Festhalten des Kopfes erregte lebhafte Unruhe und Weinen. Der Mund war heiss, die Speichelsecretion profus. In beiden Fällen blieb die Behandlung erfolglos; erst nach

¹⁾ Romberg und Henoch, Klinische Wahrnehmungen und Beobachtungen. 1851. S. 57.

3 monatlicher, resp. mehrwöchentlicher Dauer brachte der Durchbruch von Zähnen (im ersten Fall des ersten Schneidezahns) sofortige Heilung.

Ungefähr um dieselbe Zeit wurden von Faber und Ebert¹⁾ ein paar ähnliche Fälle beschrieben, und bei der einmal angeregten Aufmerksamkeit der Aerzte ergab es sich bald, dass die Affection keineswegs selten ist. Von den seit jener Zeit von mir selbst beobachteten Fällen dieser Art theile ich Ihnen die folgenden mit.

Kind von 9 Monaten. Im wachen Zustande seit mehreren Wochen fast anhaltende Nickbewegungen des Kopfes mit leichter Rotation nach rechts, vollständige Pause im Schlaf. Mit den Nickbewegungen combinirt sich ein anhaltender Nystagmus des rechten Auges, wobei die Schwingung nach innen die stärkere ist. Nach einigen Wochen Nachlass der Kopfbewegungen in Folge eines Zahndurchbruchs, während der Nystagmus noch fort dauert.

1jähriges Kind. Dieselben Erscheinungen wie im vorigen Fall, nur besteht statt des Nystagmus ein Strabismus convergens des rechten Auges. Nach einer Pause, welche dem Durchbruch zweier Zähne folgte, Wiedereintritt der Affection, nachdem das Kind einen Brechdurchfall und Bronchialcatarrh durchgemacht hatte. Heilung nach 14 Tagen spontan.

Kind von 6 Monaten, am 19. Januar 1877 in der Poliklinik vorgestellt. Sonst gesund. Seit 3 bis 4 Wochen besteht der Krampf, anfangs intermittirend, jetzt fast anhaltend, nur im Schlaf vollständige Pause. Die Bewegungen finden nach vorn statt, nickend, mit einer leichten Rotation des Kopfes von rechts nach links verbunden. Augenmuskeln nicht betheiligt. Beide mittleren Schneidezähne der unteren Zahnreihe schimmern durch das Zahnfleisch. Weiterer Verlauf unbekannt.

Kind von 10 Monaten, gesund, mit zwei Zähnen. Seit 3 Monaten bestehen anhaltend rotirende Kopfbewegungen von einer Seite zur anderen, verbunden mit einem leichten Wiegen nach vorn, Pause im Schlaf. Fesselt man die Aufmerksamkeit des Kindes durch einen vorgehaltenen Gegenstand, oder hält man den Kopf gewaltsam fest, so hören zwar die Kopfbewegungen auf, es tritt aber dann sofort Nystagmus beider Augen auf. Verlauf unbekannt.

1jähriger Knabe, mit 7 Zähnen, am 13. Februar 1878 mit einem Collegen untersucht. Seit etwa 14 Tagen häufige schwache rotatorische Bewegungen des Kopfes von rechts nach links mit leichtem Nicken verbunden. Dabei fast anhaltend Nystagmus des linken Auges. Sonst gesund. Nach einigen Wochen spontane Heilung, ob nach einem neuen Zahndurchbruch? konnte ich nicht erfahren.

Mädchen von 10 Monaten, gesund. Seit 14 Tagen Spasmus nutans mit leichter Rotation des Kopfes nach rechts. Bewegungen fast anhaltend, nur im Schlaf Pause. Sobald man den Kopf fesselt, hören die Bewegungen auf, und es tritt leichter Nystagmus des rechten Auges ein, der sonst nicht stattfindet. Zwei Schneidezähne im Unterkiefer, die oberen im Durchbruch begriffen. Verlauf unbekannt.

Kind von 9 Monaten, rachitisch, früher schon mit Eclampsie und Glottiskrampf behaftet, jetzt gesund, mit normaler Zahnentwicklung (2 Schneidezähne)

¹⁾ Annalen der Charité. I. 1850.

Die Nickbewegungen beschränkten sich hier nicht auf den Kopf, sondern betrafen den ganzen Oberkörper, traten in Anfällen mehrmals täglich auf und waren so heftig, dass der Kopf bisweilen fast bis zu den Knien niedergebeugt wurde. Krampfartige Bewegungen der Augen begleiteten zuweilen den Anfall. Nach 14 Tagen Abnahme der Intensität und Frequenz der Anfälle. Weiterer Verlauf nicht bekannt.

Alle diese Fälle zeigen, dass die den Spasmus nutans charakterisirenden Bewegungen sich fast niemals auf den eigentlichen Kopfnicker (Sternocleidomastoideus) beschränken, sondern neben diesem auch noch die Rotatoren des Kopfes in Anspruch nehmen. Nickbewegung und mehr oder weniger deutliche Rotation, meistens constant nach derselben Seite hin, sind fast immer mit einander verbunden, ja in manchen Fällen fand ich die rotirende Bewegung bei weitem prävalirend, die nickende nur angedeutet. Dazu kamen bei fast allen Kindern noch krampfartige Bewegungen der Augenmuskeln, meistens Nystagmus, selten Strabismus oder Rollbewegungen, gewöhnlich auf beiden Augen, weit seltener auf das Auge derjenigen Seite beschränkt, nach welcher der Kopf rotirt wurde (einseitiger Krampf). Die Bewegungen sind meistens fast permanent, seltener treten sie anfallsweise auf, und pausiren immer während des Schlafes. Durch Festhalten des Kopfes oder Erregung der Aufmerksamkeit kann man in der Regel die Nick- und Drehbewegungen momentan hemmen, wobei aber der Nystagmus stärker wird, oder wenn er nicht vorhanden war, erst auftritt. Nur in dem letzten meiner Fälle nahmen auch die Rumpfmuskeln Antheil, wodurch der ganze Oberkörper nach Art einer Pagode sich rhythmisch vornüber bewegte.

Dass bei einem Theil dieser Kinder der Reflexreiz von der Dentition ausging, ist durch das Verschwinden der spastischen Erscheinungen nach erfolgtem Zahndurchbruch wahrscheinlich gemacht. Auch das Alter der kleinen Patienten (alle befanden sich zwischen 6 und 12 Monaten) lässt sich dafür anführen. Das älteste Kind, welches ich am Spasmus nutans behandelte, stand in der Mitte des dritten Jahrs, hatte aber noch keine hinteren Backzähne. Dagegen kann ich für einen Theil meiner Fälle, welcher sich der weiteren Beobachtung entzog, diese Ursache nicht als zweifellos hinstellen, zumal da man wohl annehmen darf, dass auch andere Reflexreize den Spasmus nutans ebenso gut erregen können, wie die Zahnung. Interessant ist vom anatomisch-physiologischen Standpunkt die häufige Combination mit Nystagmus, welche auch von anderen Beobachtern (Ebert, Demme) erwähnt wird. Hindeutet, dass die Wurzelherde des Accessorius Willisii und Nerven, welche die betreffenden Hals- und Nacken- in sehr naher Beziehung zu denjenigen der Augen-

nerven (Oculomotorius) stehen. Auch einige Fälle, welche ältere Individuen betreffen, bestätigen dies Zusammentreffen von neuem.

Am 26. März 1879 erschien in der Klinik ein 12jähriger Knabe, welcher seit seinem 2. Lebensjahre in Folge einer Cerebrospinalmeningitis taubstumm war. Seine Intelligenz war intact, ein Talent zum Zeichnen sogar in eminentem Grade entwickelt. Bei diesem Knaben bestanden fast anhaltende, nach links rotirende, mit einem leichten Nicken verbundene Kopfbewegungen, verbunden mit einem permanenten Nystagmus, welcher bedeutend zunahm, sobald man den Kopf festzuhalten suchte. Die Gesundheit war übrigens ungestört, und ich bin, zumal da der Knabe nicht wiederkam, auch nicht im Stande, eine Vermuthung über die Ursache jener Erscheinungen, die mit denen des Spasmus nutans äusserlich ganz übereinstimmten, auszusprechen. — Ganz ähnlich verhielt sich ein 9jähriger Knabe, bei welchem überdies noch Sprachstörungen bestanden, ohne dass aber eine Ursache dieser Zustände aufzufinden war. — Endlich beobachtete ich bei einem 10jährigen, sonst gesunden Knaben sehr häufige, alle paar Minuten erfolgende Rotationsbewegungen des Kopfes mit Schiefstellung desselben nach rechts, welche stets mit einem Verdrehen der Bulbi nach oben verbunden waren und vor 1½ Jahren in Folge eines Schrecks entstanden sein sollten. Beharrliche Anwendung der Elektrizität und Aufenthalt in der Klinik wirkte hier sehr günstig, wenn auch noch nicht vollständig heilend. —

Von der reflectorischen Form des Spasmus nutans muss man eine zweite, weit bedenklichere unterscheiden, die unstreitig von einem centralen Leiden und zwar des Gehirns abhängt. Schon die ersten, von englischen Autoren (Newnham, Willshire) herrührenden Schilderungen beziehen sich auf solche Fälle, in welchen Störungen der Intelligenz und epileptische Zufälle sich mit Nickbewegungen, nicht nur des Kopfes, sondern auch des ganzen Oberkörpers verbanden. Letztere traten entweder in Anfällen auf, wobei die wiegenden Körperbewegungen wohl 50—100mal in der Minute erfolgten; oder waren mehr permanent, dann aber minder intensiv. Der Ausgang war durchweg tödtlich, doch fehlen meines Wissens sichere Sectionsresultate. Ich selbst beobachtete nur einen Fall ähnlicher Art, in welchem die krankhaften Bewegungen einige Tage nach einem Fall auf den Hinterkopf eingetreten sein sollten, und der Tod plötzlich erfolgte; die Section wurde leider verweigert¹⁾. Auch die nicht selten vorkommenden Fälle, wo bei schwach- oder blödsinnigen Kindern ein häufiges Vornüberfallen des Oberkörpers mit Ausspreizung der Arme und leichtem Verdrehen der Augen eintritt, möchte ich hierher rechnen. Sie ersehen daraus, dass nicht alle Fälle von Spasmus nutans auf gleiche Weise zu beurtheilen sind, und ich werde später Gelegenheit haben, Ihnen Beispiele einer dritten Form anzuführen, welche mir bisweilen als ein Glied in der Kette jener spastischen Er-

¹⁾ Vergl. Hochhalt, Jahrb. f. Kinderheilk. XIII. S. 99.

scheinungen vorkam, die man unter dem Namen „Chorea magna“ zusammenzufassen pflegt.

Aus den oben mitgetheilten Fällen ergibt sich, dass die Behandlung der reflectorischen Form rein expectativ sein muss. Wollen Sie die gegen Convulsionen überhaupt empfohlenen Mittel (S. 167) versuchen, so mögen Sie es thun, dabei aber wohl bedenken, dass dieselben keinen Erfolg versprechen, bevor nicht die Quelle der Reflexreizung, welche hier meistens die Dentition bildet, versiegt ist.

Beiläufig will ich noch erwähnen, dass ich mehr oder weniger anhaltende Wiegebewegungen des Oberkörpers bei kleinen Kindern wiederholt als Ausdruck onanistischer Reizung beobachtet habe. Diese Bewegungen sind also willkürliche und dürfen nicht mit Spasmus nutans verwechselt werden. — Die sonst noch bei Kindern vorkommenden partiellen Krämpfe, seien es solche der Nacken-, der Extremitäten- oder der Gesichtsmuskeln, letztere besonders reflectorisch in Begleitung von Augenkrankheiten auftretend, stimmen mit denjenigen des erwachsenen Alters überein. Auch hier ist der Einfluss der Dentition nicht von der Hand zu weisen. So beobachtete ich bei einem 1½-jährigen Kinde zweimal hintereinander, und zwar jedesmal während des Durchbruchs einer Zahngruppe, Conjunctivitis palpebralis mit sehr heftigem Schliesskrampf beider Augenlider (die Augen wurden nur in der Dunkelheit geöffnet), welche zwei bis drei Wochen dauerte. Ueber eine sehr seltene Krampfform seien mir noch einige Worte gestattet, weil sie mir in dieser Weise bei Erwachsenen noch nicht vorgekommen ist; ich meine Lachkrämpfe, welche ich in 3 Fällen, in denen der Reflexreiz vom Darmkanal ausging, zu beobachten Gelegenheit hatte. Die beiden ersten, schon früher¹⁾ beschriebenen, betrafen merkwürdiger Weise die Kinder zweier Schwestern.

Kind von 4 Wochen, an der Brust, seit 8 Tagen mässige Diarrhoe, vor einigen Tagen plötzlich Zuckungen der Gesichts- und Rumpfmuskeln, wobei das Kind zum Schrecken der Mutter hell auflachte. Dauer der Anfälle etwa 5 Minuten, Wiederholung 3—4 mal täglich. In den Intervallen oft gewaltsames Drängen mit dunkler Röthe des Gesichts und Stöhnen, doch ohne Schreien. Infus. ipecac. (0,12) 90 mit Tinet. theb. gtt. II. beseitigte binnen 7 Tagen diese Erscheinungen.

Kind von 18 Tagen, Säugling, Obstruction, lebhafte Unruhe, Schreien, Anziehen der Beine, Aufwärtsrollen der Bulbi, Zusammenkneifen der Hände mit hellem Auflachen. Meteorismus des Unterleibs. Nach lauen Bädern, Oeleinreibungen und Ol. ricini reichliche Stühle. Schwinden aller Zufälle. Recidiv nach einem halben Jahre. Heilung durch dieselbe Behandlung.

¹⁾ Beitr. zur Kinderheilk. N. F. 1868. S. 85.

Dazu kommt noch ein dritter Fall:

Kind von 3 Monaten, Diarrhoe seit einer Woche, zugleich fast allnächtlich Zucken in den Augen und Händen, häufig auch bei Tage lautes Auflachen, dazwischen bisweilen giemende Inspirationen. Nach Stillung der Diarrhoe hören die Lachlaute auf, während die Zuckungen noch mitunter wiederkehren. Schliesslich Heilung.

V. Der Veitstanz, Chorea minor.

Die Chorea ist wohl die häufigste aller Neurosen, welche das kindliche Alter vom Beginn der zweiten Dentition, also etwa vom 6. Jahre an, bis gegen die Pubertät hin heimsuchen. Ungleich seltener kommt sie vor dieser Zeit vor, doch habe ich selbst mehrere Fälle bei 4- und 5jährigen Kindern, einen sogar bei einem 3jährigen Mädchen in Folge von Rheumatismus beobachtet. Erwachsene werden nur ausnahmsweise befallen, vorzugsweise Schwangere, worauf ich hier nicht näher eingehe. Die Zahl der erkrankten Mädchen überwiegt bedeutend diejenige der Knaben.

Die Erscheinungen der Chorea sind so eigenthümlich, dass derjenige, welcher sie einmal beobachtet hat, sie kaum mit einer anderen convulsivischen Affection verwechseln wird. In völlig ausgebildeten Fällen finden wir den ganzen Körper des Kindes in einer anhaltenden Unruhe und Bewegung, welche an die zappelnde Action eines „Hampelmanns“ erinnert und nicht ohne Komik ist. Am intensivsten sind in der Regel die Extremitäten ergriffen. Arme und Hände können kaum einen Augenblick ruhig gehalten werden, zeigen vielmehr fortwährende zappelnde Bewegungen und wunderliche Verdrehungen, während die Schultern sich bald heben, bald senken, der Kopf nach der Seite herabgezogen und mehr oder weniger rotirt wird. Auch die Gesichtsmuskeln nehmen Theil, die Augen schliessen und öffnen sich abwechselnd, die Stirn wird gerunzelt und schnell wieder geglättet, die Mundwinkel nach der einen oder anderen Seite hin verzogen. Dabei sind die unteren Extremitäten häufig noch im Stande, den Körper zu stützen und zu tragen; oft aber ist auch hier das Zappeln und Schlenkern so stark, dass das Gehen mehr oder weniger erschwert wird, und die Kinder vielfach straucheln und fallen. Ja in schweren Fällen ist nicht nur das Gehen und Stehen, sondern auch das Sitzen gar nicht mehr möglich. Lässt man die Zunge herausstrecken, so geschieht dies mit einem Ruck, und ebenso rasch schnellst sie wieder in den Mund zurück; aber selbst wenn die Kinder im Stande sind, sie einige Secunden lang herauszustrecken, bemerkt man doch

immer ein deutliches Vibriren ihrer Muskelbündel. Durch diese Theilnahme der Zungenmusculatur wird auch die Sprache stammelnd und undeutlich, und ist in schweren Fällen ganz aufgehoben. Trotz aller Anstrengung, wobei die Muskelbewegungen im Gesicht und auch im übrigen Körper sich bedeutend steigern, sind die Kinder dann nicht im Stande, ein Wort herauszubringen, und gerade diese Erscheinung pflegt die Eltern am meisten zu ängstigen. Die vielfach kundgegebene Befürchtung, dass das Kind stumm bleiben könnte, ist indess nie gerechtfertigt: Sie dürfen mit ruhiger Zuversicht die völlige Wiederherstellung der Sprache in Aussicht stellen. Die Reflexe, besonders die Patellarreflexe, fand ich öfters gesteigert, bei einem 8- und einem 11jährigen Mädchen in dem Grade, dass schon leises Klopfen auf die Sehne förmliche Zuckungen im Quadriceps hervorrief.

Dies für eine grosse Zahl von Fällen passende Krankheitsbild bietet aber vielfache Abweichungen, sowohl in Bezug auf den Grad, wie auf die Verbreitung der krampfhaften Bewegungen dar. Sehr häufig erreichen dieselben nicht die geschilderte Intensität, bleiben vielmehr im ganzen Verlauf der Krankheit verhältnissmässig schwach und werden nur störender, sobald die Patienten aus dem ruhigen Zustande in den der Bewegung übergehen. Auch nehmen in diesen geringen Graden nicht immer alle Theile gleichmässig Antheil, und ganze Muskelgebiete können auch wohl gänzlich verschont bleiben. Von diesem geringsten Grade der Krankheit bis hinauf zu ihrer stärksten Entwicklung findet man nun eine Reihe von Zwischenstufen, in denen eine sich immer verstärkende Intensität und Dauer der spastischen Bewegungen bemerkbar ist, bis endlich in den höchsten Graden die Energie und Permanenz derselben eine so bedeutende wird, dass fast alle Muskeln vom Gesicht bis zu den Füssen herab ununterbrochen eine Reihenfolge der grotesksten Bewegungen ausführen, welche dem Körper kaum einen Augenblick Ruhe lassen, ihn nach den verschiedensten Richtungen hin schleudern, gegen die Kanten der Bettstelle werfen und an vielen Stellen Contusionen verursachen können. Ich sah solche Kinder mit blauen Flecken bedeckt, schliesslich sogar aus dem Bett geschleudert werden, und musste wiederholt das letztere mit Kissen auspolstern, um ernste Verletzungen zu verhüten. In einem Fall bildete sich ein grosser Abscess über dem linken Schulterblatt, welcher incidirt werden musste. Auch das Schlucken kann erschwert sein, wobei ein Theil des Genossenen wieder ausgestossen wird. In diesen heftigsten Fällen bleibt auch die Gruppe der Augenmuskeln nicht verschont, so dass die Bulbi in rollende Bewegung ge-

rathen; dagegen konnte ich die von einigen Autoren ¹⁾ erwähnte abwechselnde Erweiterung und Verengerung der Pupillen, welche ganz unabhängig vom Einfluss des Lichtes auftreten und mit Abschwächung des Sehvermögens während der Dilatation verbunden sein soll, nicht deutlich beobachten.

In vielen Fällen finden Sie die Bewegungen auf der einen Hälfte des Körpers weit stärker als auf der anderen, oder die Krankheit tritt überhaupt nur halbseitig auf, während die andere Seite völlig verschont bleibt (Hemichorea). Diese Beschränkung zeigt sich entweder nur im Beginn oder bleibt dauernd bis ans Ende der Krankheit. So waren bei einem 14jährigen Knaben während der 9wöchentlichen Dauer der Chorea ausschliesslich die Extremitäten der rechten Seite in hohem Grade ergriffen, während die linksseitigen nie eine Spur der Krankheit darboten. Nur die Muskelbündel der Zunge zeigen auch bei Hemichorea auf beiden Seiten deutliche Bewegungen, was aus der vielfachen Kreuzung dieser Bündel zu erklären ist. Die Befürchtungen, welche sich an die Halbseitigkeit der Convulsionen und Contracturen (S. 156) knüpften, gelten nach meiner Erfahrung nicht für die Hemichorea, welcher ich im Allgemeinen keine ernstere Bedeutung beilegen möchte, als der doppelseitigen.

Die Choreabewegungen sind, selbst in den heftigsten Fällen, fast niemals vollkommen gleichmässig, vielmehr wechselt ihre Intensität von Tag zu Tag, von Stunde zu Stunde. Oft glaubt man schon an entschiedene Besserung, und plötzlich nimmt die Krankheit wieder eine schlimme Wendung. Steigernd wirkt unter allen Umständen jede intendirte Bewegung; der Versuch zu schreiben, kleine Gegenstände zu fassen, die Arme über den Kopf zu heben u. s. w. bewirkt eine erhebliche Zunahme, ja selbst das Fixiren des Blickes auf einen Gegenstand kann, wie ich in einem durch Theilnahme der Augenmuskeln ausgezeichneten Fall beobachtete, dieselbe Wirkung haben. Daher sind solche Kinder zu allen Beschäftigungen, welche die Finger in Anspruch nehmen, Schreiben, Nähen, Clavierspielen u. s. w. meistens ganz unfähig. Die beim Schreibversuch herumgeschleuderte Feder beschmutzt das Papier mit Tintenflecken. In intensiven Fällen bewirkt schon jeder Versuch zu sprechen, sich aufzurichten, die gewaltigste Steigerung, und selbst passive Bewegungen, der Versuch die Kinder aus der Horizontallage aufzurichten u. s. w. kann die heftigsten Zuckungen hervorrufen. Viele

¹⁾ Cadet de Gassicourt. Traité clinique des maladies de l'enfance. T. II. p. 215. Paris, 1882.

sind nicht im Stande, allein zu essen, sondern müssen gefüttert werden, weil sie den Löffel nicht festhalten, oder nur auf einem Umwege bis an den Mund bringen können und dabei den Inhalt desselben verschütten. Jede mimische Anregung, z. B. Lachen, ruft wenigstens in den höheren Graden der Krankheit sofort lebhaftes Grimassenspiel, oft auch Steigerung aller Bewegungen hervor. Steigernd wirkt oft auch die Verlegenheit, das Bewusstsein beobachtet zu werden, während Einzelne gerade unter diesen Umständen die Muskelruhe mehr als sonst beherrschen. Fast immer bewirkt aber der ruhige Schlaf eine vollständige Pause: selbst die heftigsten Bewegungen hören dann auf, und erst beim Erwachen beginnt die Action von neuem. Nur in wenigen Fällen beobachtete ich eine wenn auch nur geringe Fortdauer im Schlaf; die Kinder warfen sich unruhig hin und her und zeigten auch wohl leichte zappelnde Bewegungen, doch können solche Ausnahmefälle, deren Bedingungen mir nicht klar sind, der allgemeinen Regel keinen Eintrag thun. Vor allem muss der Schlaf ruhig und tief sein; ist er dies nicht, vielmehr gestört, so können allerdings die Bewegungen während desselben und sogar mit grosser Intensität fortdauern, und es ergibt sich daraus die bestimmte therapeutische Indication, dem Kinde ruhige Nächte zu verschaffen, um die Bewegungen wenigstens für eine Reihe von Stunden zu sistiren. Anfälle von Angst, Beklemmung, mit etwas unregelmässiger Herzaction, die bei einem 11jährigen Mädchen im ersten Schlaf eintraten, ohne dass eine Abnormität am Herzen nachweisbar war, steigerten während ihrer halbstündigen Dauer die Choreabewegungen, verzögerten aber nicht die Heilung. Merkwürdig war immer der Mangel der Ermüdung trotz der den ganzen Tag andauernden heftigen Bewegungen. Man denke sich diese nur willkürlich mit solcher Ausdauer und Intensität ausgeführt, und man wird zugeben, dass dies entweder gar nicht möglich sei oder die Kräfte gänzlich erschöpfen müsse. In einigen intensiven Fällen, wo es uns gelang, Temperaturmessungen vorzunehmen (das Thermometer ist dabei immer in Gefahr, zerbrochen zu werden), konnten wir keine Steigerung der Wärme trotz der andauernden heftigen Muskelbewegungen constatiren.

Dies sind die Hauptzüge, welche das Krankheitsbild der Chorea zusammensetzen. Alles andere, was sonst noch beschrieben ist, halte ich weder für charakteristisch, noch überhaupt für sicher. Dahin gehört z. B. die Empfindlichkeit der Proc. spinosi einiger Halswirbel, besonders der obersten, gegen Druck, ferner die Möglichkeit, durch Compression gewisser Nervenpartien, des Plexus brachialis oder des N. cruralis, die krampfhaften Bewegungen zu steigern. Die meisten Kinder befinden sich,

abgesehen von diesen, vollkommen wohl, ihre Functionen sind in bester Ordnung, und wenn auch ein Theil der Kranken bleich und schwächlich aussieht, so ist dies doch keineswegs constant oder gar nothwendig. Sensible Störungen treten fast niemals hervor; zwei Fälle, in denen ich bei 11 und 12jährigen Mädchen neben Hemichorea Anästhesie resp. Analgesie der betreffenden Körperhälfte und Veränderung des psychischen Seins beobachtete, trugen ein so hysterisches Gepräge, dass ich sie nicht zur gewöhnlichen Chorea, sondern zu der von Trousseau als „Chorée hystérique“ beschriebenen Form rechnen möchte, welche nur einen Theil der Erscheinung mit der Chorea gemein hat¹⁾. Ueber Schwäche eines oder des anderen Arms wird bisweilen geklagt, doch sah ich nie vollständige Paralyse; immer konnten die von mir gewünschten Bewegungen wenigstens bis zu einem gewissen Grade ausgeführt werden, und nur selten zeigte sich Parese, besonders eines Arms, in einem Fall so erheblich, dass das Kind Tage lang die andere Hand zur Hülfe nehmen musste, um die paretische Extremität zu heben. Bei einem anderen Kinde konnte der rechte Arm Wochen lang nur mühsam bis zur Horizontale erhoben werden, und der Druck der rechten Hand war schwach, obwohl gerade die rechte Körperhälfte geringere Chorea-bewegungen zeigte, als die linke. Solche Paresen, deren Ursache noch unbekannt und deren Prognose günstig ist, kommen, wie gesagt, nur ausnahmsweise vor²⁾ und wenn manche Mütter den Krankheitszustand als „Lähmung“ bezeichnen, so geschieht dies nur deshalb, weil ihnen besonders die durch die Choreabewegung bedingte Unfähigkeit, Hand und Arm in normaler Weise zu gebrauchen, imponirt. Dagegen fand ich bisweilen das psychische Wesen verändert; die Kinder werden reizbar, weinerlich, heftig, schnell wechselnd in ihrer Stimmung, aber nur selten kommt es zu einer wirklichen psychischen Störung, welche sich vorzugsweise durch exstatische Delirien kennzeichnet. Ich erinnere mich nur eines ausgesprochenen Falles dieser Art, bei einem 10jährigen Mädchen, welches seit vielen Wochen an Chorea mittlerer Intensität leidend, Anfälle von Exstase darbot, in denen sie sich als eine „Prinzessin“ geberdete, von ihrer Umgebung Dienstleistungen aller Art verlangte und darauf bezügliche Reden hielt. Mit der Chorea verschwand zugleich

¹⁾ Den ersten meiner Fälle s. Klin. Wochenschr., 1883, S. 802. Auch Oppenheim und Thomsen (Archiv f. Psychiatrie. XV. H. 3) sahen bei einem Knaben nach einer heftigen Gemüthsbewegung Chorea mit vollständiger Hemianästhesie auftreten.

²⁾ Ollive, Des paralysies chez les choréiques. Thèse. 1884. — Bouchaud, Revue mens. Janv. 1889. — Cadet, Ibid. Oct. 1889.

dieser abnorme geistige Zustand. Bei einem 8jährigen Mädchen, welches im Verlauf eines acuten Gelenkrheumatismus Chorea bekam, gesellten sich Delirien, Unbesinnlichkeit, Schreien und Toben hinzu, doch kommen diese Symptome bekanntlich auch ohne Chorea ausnahmsweise beim Rheumatismus vor. Verlust des Gedächtnisses, Stumpfsinn, partielle Anästhesie, von denen einzelne Autoren sprechen, habe ich selbst nicht beobachtet.

Der Verlauf ist fast immer langwierig, auf viele Wochen, oft auf mehrere Monate ausgedehnt. In der Regel wird die erste Entwicklung als eine sehr allmälige, kaum merkliche bezeichnet. Unstete Bewegungen der einen Hand, Verziehung der Gesichtsmuskeln eröffnen die Scene, und nicht selten werden Schulkinder von unerfahrenen Lehrern deshalb und wegen der vielen „Tintenklekse“ gezüchtigt. Mit Blutstriemen auf den Händen, die von Schlägen mit einem Kantel herrührten, kam ein armes Mädchen dieser Art in meine Klinik. Allmählig steigert sich nun die Intensität und Ausdehnung der Bewegungen, bis sie etwa nach 4 bis 5 Wochen ihre Höhe erreichen und dann langsam wieder abnehmen, so dass einige Monate bis zur völligen Heilung verstreichen. In seltenen Fällen dauerte die Krankheit, mochte sie nun primär oder als Recidiv auftreten, mit abwechselnder Besserung und Verschlimmerung 9 Monate und länger, ohne irgend welche Complicationen darzubieten. Im Allgemeinen neigen die Fälle mit langsamer Entwicklung und von mittlerer Intensität zu einem mehr chronischen Verlauf, während ich solche, die stürmisch auftraten und die höchsten Grade der Krankheit darboten, mitunter binnen 6 Wochen glücklich enden sah. Fälle von „Jahrelanger“ Dauer erregen immer den Verdacht, dass es sich um etwas anderes handelt, als um die gewöhnliche Chorea minor.

Von zwei Fällen dieser Art betraf der eine (Dec. 1880) einen 7jährigen Knaben, welcher schon vom Beginn des 2. Lebensjahrs an erkrankt sein sollte, während der andere (Nov. 1881), einen 8jährigen Knaben betreffend, bereits 4 Jahre dauerte und nach einem Typhus entstanden sein sollte. Schon die Entstehung der Krankheit in einem sehr frühen Alter war hier abweichend, dann aber besonders der Umstand, dass gerade die Intention der Bewegung, welche bei der gewöhnlichen Chorea die Muskelunruhe verstärkt, in beiden Fällen die Bewegungen fesselte. Dasselbe geschah in den Fällen von hysterischer Chorea, deren ich S. 188 gedachte.

Ein tödtlicher Ausgang erfolgte nur in sehr seltenen Fällen, welche ausserst stürmisch verliefen, meistens in einem, unter den heftigsten, mit Delirien verbundenen krampfhaften Bewegungen sich ausbildenden Coma. Unter allen Choreakranken, welche ich beobachtete, sah ich diesen Ausgang doch nur in drei Fällen, von denen einer mit Insufficienz der Mitralklappe complicirt war, eintreten.

Ein 10jähriges anämisches Mädchen, bei welchem ich am 6. Mai 1876 consultirt wurde, litt seit 10 Wochen an einer immer intensiver sich gestaltenden Chorea. Zunahme besonders seit 4 Wochen. Stürmische anhaltende Bewegungen, welche zum steten Aufenthalt im Bett nöthigten. Im Schlaf völlige Pause. Seit etwa 3 Wochen Benommenheit des Sensoriums, grosse Apathie, Unmöglichkeit aufrecht zu sitzen, wobei Kopf und Oberkörper hin- und herschwanken, Abnahme des Gesichts- und Gehörsinns, paralytische Dysphagie, so dass die Ernährung mittelst der Schlundsonde nöthig war. Choreabewegungen in den letzten Tagen nur noch mässig fortdauernd. Puls äusserst klein, 50 bis 60 in der Minute; am Herzen nichts Abnormes wahrzunehmen. Stuhlverstopfung, enorme Abmagerung. Alle Mittel erfolglos. Tod im Collaps nach einer Woche. Section nicht gestattet.

Das letztere war leider auch bei den zwei anderen Kindern der Fall. doch bemerke ich schon hier, dass die bei lethal gewordener Chorea gefundenen Veränderungen der Centralorgane durchaus nichts Charakteristisches ergeben haben. Die in neuester Zeit beschriebenen microscopischen Veränderungen der grossen Ganglienzellen, des Rückenmarks und der peripherischen Nerven bedürfen noch der Bestätigung¹⁾.

Fälle von Unheilbarkeit der Chorea sind mir, wohlverstanden im Kindesalter, ausser den eben genannten tödtlichen und den S. 189 erwähnten, welche nicht als Beispiele der gewöhnlichen Chorea betrachtet werden können, nicht vorgekommen. Die Verwechslung mit anderen Zuständen, auf welche ich bald kommen werde, hat meiner Ansicht nach zur Annahme ungeheilt gebliebener Fälle viel beigetragen. Insbesondere glaube ich alle Fälle, die von Geburt an oder seit den ersten Lebensjahren bestehen sollen, oder solche, in denen die Chorea höchstens kurze Pausen von wenigen Monaten macht, dann von neuem auftritt, Jahrelang in wechselnder Intensität fortbesteht, sich mit Hemiparesen oder partiellen Contracturen, auch wohl mit geistiger Schwäche verbindet, hier ausschliessen zu müssen. — Wohl aber zeichnet sich die Krankheit durch eine ungewöhnliche Neigung zu Recidiven aus, und ich rathe Ihnen daher, in jedem Fall die Eltern darauf vorzubereiten, dass früher oder später Rückfälle eintreten können, welche ebenso heftig und ebenso lange dauern können, wie der erste Anfall, in der Regel aber milder und rascher verlaufen. Das Intervall, welches zwischen dem ersten Anfall der Chorea und dem Recidiv liegt, variirte in den von

¹⁾ Von Interesse ist ein von Nauwerck (Ueber Chorea. Jena. 1886) beschriebener Fall, in welchem microscopische Entzündungsherde (in Form von perivascularären Anhäufungen kleiner Rundzellen) im verlängerten Mark und im weissen Marklager des Grosshirns, ferner kleine Blutungen und partielle Degeneration der Nervenfasern im Rückenmark gefunden wurden.

mir beobachteten Fällen zwischen drei Monaten und zwei Jahren. Mehrfache Recidive kamen mir wiederholt vor:

Mädchen von 9 Jahren, Chorea im Sommer 1844, Recidive im Februar und November 1846, im November 1847 und 1848, im September 1849, endlich im December 1850; also im Ganzen 6 Recidive binnen 6 Jahren. Im Januar 1848 acuter Gelenkrheumatismus, worauf im November beim 5. Recidiv Insufficienz der Mitralklappe constatirt wurde.

Mädchen von 13 Jahren, am 10. Februar 1874 vorgestellt. Vor 4 Jahren zum ersten Mal Chorea. Nach einem Jahre heftiges Recidiv. Anfangs Februar 1874 der dritte Anfall.

Mädchen von 13 Jahren, am 13. Mai 1874 vorgestellt. Erster Anfall vor 3 Jahren, seitdem jährlich ein Recidiv. Dauer immer 3 bis 5 Monate.

Mädchen von 10 Jahren, am 31. Mai 1875 vorgestellt. Vor 2 Jahren Chorea. Erstes Recidiv vom November 1874 bis Februar 1875. Zweites Recidiv seit einigen Tagen.

Mädchen von 10 Jahren. Seit dem vollendeten 6. Jahre nach einem heftigen Schreck Chorea, welche etwa 3 Monate anhält, einige Monate aufhört und dann wieder eintritt. Pat. soll daher seit 4 Jahren fast ebenso lange an Chorea gelitten haben, als davon befreit gewesen sein.

Vorläufig sei bemerkt, dass die Beziehung der Chorea zum Rheumatismus, von welcher bald die Rede sein wird, für die Entstehung der Recidive nicht immer in Betracht kommt. Nur der erste der eben mitgetheilten Fälle könnte an einen solchen Einfluss denken lassen, während in den drei anderen von einer rheumatischen Erkrankung nie die Rede war. Wodurch die Neigung zu Rückfällen, die ja auch anderen Nervenkrankheiten, zumal convulsivischen, zukommt, bedingt wird, ist unbekannt und wird es auch bleiben, so lange wir überhaupt noch keine Einsicht in das Wesen und den Sitz der Krankheit gewonnen haben.

Diese Einsicht ist uns bis jetzt versagt, obwohl es an Hypothesen und auch an experimentellen Deutungen nicht fehlt. Schon beim ersten Anblick der Choreabewegungen wird Ihnen der Unterschied derselben von anderen convulsivischen Krankheiten, z. B. Eclampsie oder Tetanus, in die Augen fallen. Während letztere entweder starre Contracturen oder ruckweise erfolgende, wie durch elektrische Entladung bewirkte Zuckungen darbieten, beobachten Sie bei der Chorea nur solche Bewegungen, welche auch im normalen Zustande ausgeführt werden, Flexion und Extension, Adduction und Abduction, Pronation und Supination; nur finden alle diese Bewegungen unwillkürlich und mit grosser Hast statt. Es sind also, wie Romberg hervorhob, immer combinirte oder coordinirte Muskelauctionen, welche an Intensität zunehmen, sobald die Patienten irgend eine Muskelgruppe zu einem bestimmten Zweck in Action setzen wollen, und gerade diese Unfähigkeit, eine Reihe von Mitbe-

wegungen zu verhindern, bildet den Hauptzug in dem Bilde der Chorea. Dass aber nun das „Coordinationscentrum“ wirklich der Sitz der Krankheit ist, lässt sich bis jetzt nicht beweisen, ja die Autoren sind nicht einmal darüber einig, ob die Chorea vom Gehirn oder vom Rückenmark ausgeht. Frühere Versuche lehren allerdings, dass decapitirte Thiere noch combinirte Bewegungen ausführen können¹⁾, und auch die Experimente von Chauveau, Legros und Onimus²⁾ lassen sich für den Sitz der Krankheit im Rückenmark, und zwar in den Nervenzellen der Hinterhörner oder in den Fasern, welche diese Zellen mit den motorischen verbinden, geltend machen; andererseits spricht die Theilnahme der Gesichtsmuskeln und die Combination mit psychischen Zuständen (Delirien, Exstase u. s. w.), die Form der Hemichorea, und der unverkennbare Einfluss psychischer Ursachen für eine Affection des Gehirns. Ich vertrete schon seit Jahren die Ansicht, dass die Chorea, wie die Epilepsie, überhaupt keine Krankheitseinheit, sondern nur eine Erscheinungsform ist, dass man daher am besten thäte, den Namen „Chorea“ auf die bestimmte, mit wenigen Ausnahmen dem Kindesalter eigenthümliche Neurose zu beschränken, sonst aber nur von „choreaartigen Bewegungen“ zu sprechen, die unter diesen oder jenen Umständen auftreten können. Zu diesen gehören unzweifelhaft auch Erkrankungen der Centralorgane, und zwar besonders des Gehirns. In einigen Fällen von Tuberculose desselben beobachtete ich in Verbindung mit Hemiplegie oder mit partieller Lähmung eines Arms fast anhaltende automatische Bewegungen desselben, welche denen der Chorea sehr ähnlich waren. In dieselbe Kategorie gehört die „postparalytische“ Hemichorea in hemiplegischen und anästhetischen Gliedern, deren Sitz von Charcot in die Corona radiata verlegt wird (?), ferner die mit den Choreabewegungen verwandte „Athetose“. Hie und da sind auch bei Erwachsenen, viel seltener bei Kindern, Fälle von chronischer, auf viele Jahre ausgedehnter Chorea beobachtet worden, bei deren Section man verschiedenartige Alterationen des Gehirns oder des Rückenmarks antraf, z. B. Sclerose im Halstheil des letzteren bei einem an angeborener Chorea leidenden 14jährigen Mädchen [Eisenlohr³⁾].

In der unendlich grösseren Zahl der Fälle von Kinderchorea dürfte eine materielle Erkrankung der Centralorgane auszuschliessen sein, was schon aus dem fast immer glücklichen Ausgange der Krankheit

¹⁾ Romberg, Lehrb. d. Nervenkrankh. I. S. 509.

²⁾ Journal de l'anatomie et de physiologie. No. 1. 1870.

³⁾ Centralbl. f. Nervenheilk. 1880.

hervorgeht; man müsste denn mit Nauwerk (s. S. 190, Anmerkung) annehmen, dass die von ihm gefundenen entzündlichen Alterationen im Centralnervensystem ohne nennenswerthe Residuen heilen können. Ohne die Möglichkeit dieser Annahme zu leugnen, möchte ich doch vorläufig die Chorea noch immer als „Neurose“ auffassen, die wahrscheinlich von einem Erregungszustande der Coordinationscentra ausgeht. Die Ursachen dieses Erregungszustandes bleiben uns freilich in vielen Fällen verborgen. Sehr häufig wird man trotz der genauesten Nachforschung absolut keinen Anlass auffinden können. Ein paar Fälle, in denen der Vater, die Tante, an Chorea wiederholt gelitten haben sollten, erscheinen mir nicht beweiskräftig. Im Allgemeinen findet man die Kinder sonst gesund, auch die Blutmischung ist anscheinend eine normale. In vielen Fällen besteht aber Anämie mit Blässe der Haut und Schleimhäute, Venengeräuschen am Hals und allgemeiner Schwäche. Schreck oder Furcht, also psychische Eindrücke, gaben wiederholt den Anlass zur Entwicklung der Chorea:

Ein 12jähriges Mädchen wurde durch das Anspringen eines Hundes so erschreckt, dass sie ein paar Tage beinahe sprachlos war. Gleich darauf trat die Chorea ein. Bei einem 11jährigen Mädchen nach einem Schreck, den ein in die Wohnung tretender fremder Mann ihr verursachte. Ein 12jähriges Mädchen bekam Chorea nach dem ersten Seebade, welches sie nur mit Widerstreben und grosser Furcht genommen hatte. Ein 10jähriges Mädchen, welches, im Closet sitzend, durch einen die Thür aufreissenden Knaben heftig erschreckt worden war, zeigte schon am nächsten Morgen die ersten Choreabewegungen. Ein anderes Mädchen, an Wirbelcaries leidend, war durch das Aufhängen in der Schwebel behufs Anlegung des Sayre'schen Gipscorsets in hohem Grade geängstigt worden, und bekam noch an demselben Abend Chorea. Bei einem 5jährigen Mädchen zeigten sich die ersten Bewegungen am Tage nach dem Sedanfeste, wobei es durch den starken Kanonendonner heftig erschreckt worden war. Nach einem Schlag, einem Fall sah ich wiederholt die Krankheit auftreten, und schreibe dem Schreck hier eine grössere Bedeutung zu, als dem nicht erheblichen Trauma. Geistige Ueberanstrengung in der Schule konnte ich niemals mit Sicherheit als Ursache constatiren, weit eher Furcht vor dem Lehrer oder eine von demselben erhaltene Züchtigung.

Als eine der häufigsten Ursachen muss aber unbedingt der Rheumatismus in seinen verschiedenen Formen bezeichnet werden. Die von französischen und englischen Autoren (Bouteille, Sée, Hughes, Bright u. A.) veröffentlichten Beobachtungen dieser Art erregten bei uns Anfangs nicht die verdiente Aufmerksamkeit, und erst allmählig lernte man ihre Richtigkeit würdigen. Schon in den Jahren 1846, 1851 und 1868¹⁾ veröffentlichte ich selbst eine Reihe von Fällen dieser rheu-

¹⁾ Romberg und Henoch, Klinische Ergebnisse. S. 20. — Dieselben, Klinische Wahrnehmungen und Beobachtungen. S. 66. — Henoch, Beiträge zur Kinderheilk. N. F. S. 105.

matischen Chorea, und hatte seitdem sowohl in der Klinik, wie in der Privatpraxis vielfache Gelegenheit, mich von der Häufigkeit derselben zu überzeugen. Ein reiches Material bietet besonders die Arbeit von Roger¹⁾. Am häufigsten ist es der acute Gelenkrheumatismus, in dessen Abnahme- oder Reconvalescenzstadium sich Chorea entwickelt, und ich rathe Ihnen daher, bei solchen Kindern sich immer auf das Auftreten derselben gefasst zu machen. Am seltensten beobachtete ich Chorea schon im Accestadium der Polyarthritis, wobei durch die anhaltenden Bewegungen der afficirten Gelenke die heftigsten Schmerzen entstehen, die Kinder schreien und toben und in einen Zustand gewaltiger psychischer Erregung verfallen können. Zuweilen sieht man auch ein Alterniren beider Affectionen, z. B. in einem Fall von Roger, wo 6 Anfälle von acutem Rheumatismus und 5 Anfälle von Chorea gezählt wurden. Aber auch anscheinend leichte rheumatische Zustände können Chorea in ihrem Gefolge haben, wandernde Schmerzen mit leichten Anschwellungen einzelner Gelenke, welche nur ein paar Tage bestehen und kaum von Fieber begleitet sind, oder auch nur Schmerzen im Rücken, in den Waden, in verschiedenen Gelenken ohne jede Anschwellung und ohne Fieber. Wiederholt konnte ich beobachten, dass das Wiederauftauchen solcher rheumatischen Affectionen im Verlauf der Chorea die schon in der Abnahme begriffenen Bewegungen von neuem steigerte. Es kommen sogar Fälle vor, in denen ein ganz beschränktes rheumatisches Leiden, z. B. Caput obstipum, Chorea zur Folge hat. Bei einem 14jährigen Knaben mit Hemichorea dextra waren auch die vorausgehenden Schmerzen und Anschwellungen lediglich auf die Hand- und Fussgelenke der rechten Körperhälfte beschränkt gewesen, was aber keineswegs constant ist. Seltener eröffnete Chorea die Scene und der Rheumatismus machte sich erst später bemerkbar, z. B. in einem der bei Gelegenheit der Recidive (S. 191) mitgetheilten Fälle, wo erst nach dem vierten Choreaanfall acuter Gelenkrheumatismus mit Endocarditis eintrat. Dasselbe beobachtete ich in folgenden Fällen:

Bei einem 12jährigen Mädchen, welches inmitten völliger Gesundheit von Chorea befallen worden, traten während ihres fast 3 Monate währenden Verlaufs wiederholt schmerzhaft Anschwellungen der Fuss- und Handgelenke und vage Gliederschmerzen auf.

Ein 12jähriges Mädchen, aufgenommen in die Klinik am 18. December 1872 mit Chorea, wurde Anfangs Februar geheilt entlassen. Von Rheumatismus wurde nie eine Spur bemerkt, auch das Herz vollkommen normal gefunden. Im November 1875 wurde sie von einem acuten Gelenkrheumatismus befallen, worauf im December

¹⁾ Arch. gén. de méd. 1866. Dec. u. ff.

ein heftiges Recidiv der Chorea eintrat. Bei der Untersuchung in der Poliklinik wurde nunmehr Insufficienz der Mitralklappe constatirt.

Bei einem 10jährigen, mit Chorea im October 1885 aufgenommenen Knaben, der nie zuvor an Rheumatismus gelitten hatte, traten im Beginn der dritten Woche seines Spitalaufenthalts schmerzhaftc Anschwellungen beider Fussgelenke, begleitet von mässigem Fieber (39,5) auf, zu denen sich bald auch ein systolisches Geräusch an der Mitralis gesellte.

Sie ersehen aus diesen Fällen, dass Chorea schon die erste Aeusserung des rheumatischen Leidens sein kann, und dass sie leicht ein Recidiv macht, wenn sich bei einem früher mit Chorea behafteten Kinde ein solches Leiden entwickelt. Dass man nun unter diesen Verhältnissen sehr häufig Fehler des Klappenapparats im Herzen, besonders der Mitralis, seltener der Aortenklappen, findet, erklärt sich leicht aus der bekannten Beziehung des Rheumatismus zum Endocardium. Ich habe es mir daher zur Pflicht gemacht, in jedem Fall von Chorea sofort das Herz genau zu untersuchen, und fand oft genug Klappenfehler und ihre Folgen, welche sich noch durch kein subjectives Symptom, nicht einmal durch Palpitationen verriethen. Dass man sich dabei hüten muss, anämische Geräusche im Herzen mit organischen zu verwechseln, will ich besonders hervorheben, da es sich gerade hier nicht selten um anämische Kinder handelt. Wenn man nun behauptet, die Chorea sei in solchen Fällen immer die Folge embolischer Vorgänge, die von den erkrankten Herzklappen ausgehend, sich in den grossen Hirnganglien abspielen sollen, so wird diese Ansicht schon durch die nicht seltenen Fälle von Chorea widerlegt, die im Gefolge von Rheumatismus auftreten, ohne dass die Untersuchung irgend eine Abnormität am Herzen nachweisen kann. Selbst bei Kindern, welche schon wiederholte Anfälle von acutem Gelenkrheumatismus mit nachfolgender Chorea überstanden hatten, fand ich das Herz bisweilen ganz normal. Soll man da immer annehmen, dass es sich um eine Endocarditis ohne physikalische Symptome gehandelt habe? Die Möglichkeit, dass es sich so verhält, muss ich zwar zugeben; man bedenke aber andererseits, dass embolische Processe im Corpus striatum und Umgegend ganz andere Folgen haben und schwerlich so rasch in vollständige Heilung übergehen würden, wie man es in fast allen solchen Choreaanfällen beobachtet. Dies wird wohl jeder Arzt, der viele Kinder zu behandeln hat, zugeben. Ich möchte daher glauben, dass nicht die Endocarditis, sondern der Rheumatismus die Chorea verschuldet, der in noch unerklärter Weise auf das Coordinationscentrum einwirkt. Dass nicht selten Fälle von Chorea vorkommen, bei denen Klappenfehler bestehen, von den Angehörigen

aber jede vorausgegangene rheumatische Affection in Abrede gestellt wird, kann ich freilich nicht leugnen. Man vergesse aber nicht, dass solche Aussagen nicht selten unzuverlässig sind, und dass Endocarditis und Chorea als erste Aeusserungen eines acuten Rheumatismus auftreten können, ohne Schmerzen und Anschwellung der Gelenke, die erst bei einem zweiten Anfall sich geltend machen. Ich werde auf diese Thatsache bei der Endocarditis zurückkommen.

Ungleich seltener als nach Rheumatismus, wird Chorea als Folge-übel acuter Infectiouskrankheiten beobachtet. So sah ich sie bei zwei Mädchen einige Wochen nach den Masern, bei drei Kindern zwei bis acht Wochen nach Diphtherie, bei zwei Kindern nach dem Scharlachfieber auftreten. Bei einem 7jährigen Mädchen, welches schon einmal Chorea überstanden hatte, erfolgte im Blüthestadium des Scharlach ein Recidiv derselben. Von grösserem Interesse ist der folgende Fall:

Am 2. Februar 1876 wurde ich bei einem 3jährigen Knaben consultirt, welcher schon in der ersten Woche des Scharlach an schmerzhaften Anschwellungen der Fuss-, Knie- und vieler Fingergelenke gelitten hatte. Wenige Tage darauf entwickelte sich eine intensive Chorea, welche, als ich das Kind sah, bereits anderthalb Wochen dauerte. Die Untersuchung ergab ein lautes systolisches Geräusch an der Herzspitze, sehr stürmische Herzaction, lebhaftes, Abends exacerbirendes Fieber. Am Ende der 3. Woche hämorrhagische Nephritis mit tödtlichem Ausgang durch Lungenödem. Früher hatte der Knabe nie an Chorea gelitten, auch ein ganz normales Herz gehabt.

Dieser Fall könnte denen zur Stütze dienen, welche in der Endocarditis an und für sich eine Ursache der Chorea sehen, und in der That hat er bei mir selbst einige Bedenken erregt. Die Combination von Scharlach, Synovitis, Endocarditis und Chorea ist indess eine so verwickelte, dass die Deutung des Zusammenhanges der Erscheinungen dem Belieben des Kritikers anheimgestellt bleiben und daher je nach der vorgefassten Ansicht des letzteren eine verschiedene sein muss¹⁾.

Eine durch Reflexreiz hervorgerufene Chorea, welche man der Chorea gravidarum an die Seite stellen könnte, ist mir im kindlichen Alter noch nicht vorgekommen. Wurmreiz oder Genitalreizung werden häufiger angenommen, als thatsächlich begründet, mir wenigstens ist es noch niemals gelungen, durch Anthelminthica, auch wenn sie Würmer abtrieben, oder durch Operation einer Phimose Chorea zu heilen.

Wie wirken nun intercurrente Krankheiten auf die Chorea

¹⁾ Vergl. Litten, Beiträge zur Aetiologie der Chorea. Charité-Annalen. Jahrg. XI. S. 14.

ein? Diese Frage ist in verschiedener Weise beantwortet worden, und die folgenden Fälle beweisen, dass sich in der That nichts sicheres darüber sagen lässt.

Knabe von 9 Jahren, am 27. Jan. 1873 aufgenommen mit Chorea, deren Dauer unbekannt ist. Herz normal, aber Puls unregelmässig und aussetzend. Am 6. Februar durch eine Indigestion starkes Fieber bis zu 41,0 mit Colik. Brechmittel. Am folgenden Tage 37,8, aber Chorea sehr intensiv. In den nächsten Tagen Entwicklung einer acuten linksseitigen Pleuritis; schon am 10. Februar bedeutender Nachlass der Choreabewegungen; Puls immer langsam und unregelmässig. Den 2. März Chorea beinahe ganz verschwunden. — Vom 17. Mai an Recidiv. Puls immer 68, etwas unregelmässig. Pleuritisches Exsudat fast resorbiert. Heilung nach vierzehn Tagen.

Knabe von 13 Jahren (10. Februar 1873). Seit 8 Tagen Chorea dextra ohne Ursache. Kein Rheumatismus, Herz normal, überhaupt völlig gesund. Trotz der Anwendung der bewährtesten Mittel Fortdauer bis Ende Mai, wo eine Abnahme bemerkbar wird. Am 1. Juni durch einen Fall Luxatio humeri im Ellenbogengelenk. Unmittelbar nach der sehr schmerzhaften Einrenkung ist die Chorea völlig und für immer verschwunden. — Im folgenden Herbst acuter Rheumatismus mit Endocarditis, aber ohne Recidiv der Chorea.

Knabe von 7 Jahren, in der Klinik an Chorea behandelt. Systolisches Geräusch an der Mitralklappe. Eine Angina tonsillaris, mit 40,0 Temp. verlaufend, bleibt ohne jeden Einfluss.

Mädchen von 10 Jahren, in der Klinik an Chorea behandelt, ausserdem tuberculös. Weder eine intercurrente Angina diphtheritica (39,4 bis 40° Temp.), noch die darauf folgenden Masern beeinflussen in irgend einer Weise den Verlauf der Chorea. Dasselbe beobachtete ich bei einem Mädchen, welches während der Chorea von Scharlach und Bronchopneumonie befallen wurde (40,0 Temp.); ja bei einem 11jährigen Mädchen nahmen die Bewegungen mit der Eruption des Scharlach an Intensität entschieden zu.

Sie sehen also, dass fieberhafte Krankheiten keineswegs, wie Einige behaupten, den Verlauf der Krankheit constant abkürzen. Auffallend bleibt das schnelle Verschwinden in Folge der Luxation, doch muss hier bedacht werden, dass die Chorea nach einer 4monatlichen Dauer überhaupt schon in der Abnahme war und wahrscheinlich auch spontan um diese Zeit erloschen sein würde. Diese Naturheilung der Krankheit nach einer im Durchschnitt etwa dreimonatlichen Dauer trübt auch die Beurtheilung der angewendeten Therapie, und fordert zur strengsten Kritik der empfohlenen zahlreichen Mittel auf. Zu einer gewissen Zeit scheinen diese alle zu helfen, weil die Krankheit eben spontan zu Ende geht, und Sie werden es deshalb gerechtfertigt finden, wenn ich hier auf Mittel, denen ich absolut keinen Werth beilegen kann, nicht näher eingehe. Leider muss ich aber die Frage, ob es ein den Verlauf der Chorea sicher abkürzendes Mittel giebt, entschieden verneinen. Aller-

dings steht für mich der Arsenik, den ich nach Romberg's Empfehlung seit dem Beginn meiner Praxis anwende, noch immer in erster Reihe, aber auch dies Mittel zeigt keine constanten Wirkungen; öfters sah ich trotz seines beharrlichen Gebrauchs die Krankheit Monate lang fortbestehen, während in der Majorität der Fälle eine mildernde Wirkung bald bemerkbar wurde, und viele mit diesem Mittel behandelte Fälle auch in verhältnissmässig kurzer Zeit (5 bis 6 Wochen) günstig verliefen. Arsenik passt nach meinen Erfahrungen für alle Fälle von Chorea, also auch für die rheumatische, wenn nicht eine Contraindication durch Magen- oder Darmleiden vorliegt. Gerade bei Anämischen schien er mir besonders empfehlenswerth. Ich lasse die Solut. arsen. Fowleri zu 2 bis 3 Tropfen (F. 11) 3 mal täglich etwa eine Stunde nach dem Frühstück, Mittag- und Abendbrod nehmen, und sah bei dieser Anwendungsweise nur ausnahmsweise Uebelkeit oder Diarrhoe entstehen, welche Aussetzen des Mittels geboten. Die meisten Kinder vertrugen Arsenik viele Wochen lang vortrefflich, und ich halte daher alle ausgesprochenen Befürchtungen und Mahnungen für Ammenmärchen, die von Unerfahrenen ersonnen sind. Auch Zoster habe ich bis jetzt noch niemals nach Arsenikgebrauch beobachtet, ebenso wenig eine bräunliche Pigmentirung der Haut¹⁾. Ueber die von Einigen empfohlene hypodermatische Anwendung des Arseniks fehlt mir die Erfahrung²⁾, jedenfalls würde ich in Fällen, wo der Magen das Mittel nicht verträgt, von derselben Gebrauch machen. Ein Zusatz von Opium (etwa 1,0 Tinct. theb. auf die oben empfohlene Mischung) schien mir in einigen sehr heftigen Fällen die Wirkung zu steigern. Wo die Wirkung der Fowler'schen Solution versagte, sah ich wiederholt vom Gebrauch des Acid. arsenicosum (0,0005 bis 0,002 pro die in Pillenform, F. 11a.) unerwartet schnelle Wirkung.

Sollten wegen Schlaflosigkeit auch bei Nacht anhaltende heftige Bewegungen stattfinden, so empfehle ich Ihnen Abends 0,5 bis 1,5 Chloralhydrat zu reichen. Einigen an heftiger Chorea leidenden Kindern gaben wir diese Dosis sogar ein paar Mal täglich, worauf

¹⁾ Bokai, Jahrb. f. Kinderheilk. XXI. S. 411. — Guaita, Ibidem. XXIII. S. 216.

²⁾ Garin, Archiv f. Kinderheilk. I. S. 335. Injection von 4—5 Tropfen Sol. Fowl. jeden 3. oder 4. Tag, oder selbst täglich. Frische Fälle sollen nach etwa 18 Injectionen geheilt worden sein. — Frühwald, Jahrb. f. Kinderheilk. XXIV. S. 42 empfiehlt Sol. Fowl., Aq. dest. ana, täglich 1 Theilstrich zu injiciren und täglich um 1 Theilstrich zu steigen bis zu 8—10 Theilstrichen, dann wieder in derselben Weise herabzugehen.

bald Schlaf und Abnahme der gewaltigen Bewegungen erfolgte, bei einem 10jährigen Mädchen aber als Chloralwirkung ein dem Scharlach sehr ähnliches fieberhaftes Erythem über einen grossen Theil des Körpers ausbrach. Das Chloral passt indess immer nur für diese Verhältnisse zur Einleitung der Kur, und muss, nachdem grössere Ruhe und Schlaf erzielt ist, dem Arsenik Platz machen.

Von den vielen sonst noch empfohlenen Mitteln haben Sie meiner Erfahrung nach keine günstige Wirkung zu erwarten, auch nicht von grossen Dosen des Bromkali oder vom Strychnin, welches ich nach Trousseau's Vorgang sowohl innerlich, wie hypodermatisch (0,002 bis 0,003 täglich) wiederholt versuchte. War auch die Wirkung des letzteren in einem Fall überraschend, so überzeugte ich mich doch bald, dass dies nur scheinbar und zufällig war. Ebensowenig kann ich Zerstäubungen von Aether längs der Wirbelsäule, Schwefelbäder (Kali sulphurat. 50,0 bis 100,0 auf ein Bad), oder den constanten Strom, von denen Andere Rühmens machen, als besonders wirksam empfehlen¹⁾.

Geistige Anstrengungen sind während der Dauer der Chorea möglichst zu vermeiden; der Schulbesuch muss deshalb und aus Rücksicht auf die Mitschüler eingestellt werden, da diese nur zu sehr geneigt sind, an den Choreakranken ihren Spott zu üben. Uebertragung der Krankheit auf andere Kinder habe ich nie beobachten können, während die Möglichkeit derselben durch Nachahmungstrieb, zumal in Schulen und Instituten, von Anderen behauptet wird. In heftigen Fällen haben Sie die Kinder im Bett zu halten und dasselbe rings mit Kissen auszustopfen, um Contusionen zu verhüten. Die Schnelligkeit der Erfolge in der Klinik im Vergleich mit der Privatpraxis beruhte vielleicht auf dem längeren ununterbrochenen Aufenthalt im Bett. Nahrhafte Diät, reine Luft, kalte Abreibungen in den Morgenstunden, insofern sie den

¹⁾ Einige neuere Mittel, salicylsaures Natron, Eserin, Hyoscyamin fand ich mich nicht veranlasst, anzuwenden, weil die Erfahrungen über dieselben zu widersprechend lauten. Ein Versuch mit dem Eserin (Physostigmin), den wir bei einem 12jährigen Mädchen machten, hatte trotz der kleinen Dosis (ein halbes Milligr. subcutan) schon nach 15 Minuten die beunruhigendsten Vergiftungssymptome (Collaps, Erbrechen, profuse Schweisse, unfühlbaren Puls) zur Folge, die auf Reizmittel nur langsam wichen. Ähnliches, nur in etwas geringerem Grade ereignete sich in einem zweiten Versuch bei einem jüngeren Knaben. — Antipyrin (zu 3,0 pro die) wird in letzter Zeit von Legroux und Dupré (Revue mens. Mars, 1888), sowie von Moncorvo (De l'antipyrine etc. Paris, 1888) sehr gerühmt, und zwar in Dosen bis zu 8,0 pro die. In mehreren heftigen Fällen bin ich auch bis zu 6,0 pro die gestiegen, allerdings ohne Schaden, aber auch ohne jede Wirkung auf die Chorea.

Kindern nicht zuwider sind, sonst lieber laue Bäder, passende Gymnastik, zur Nachkur endlich die Eisenpräparate (F. 12) sind zu empfehlen. —

Es scheint mir hier die geeignete Stelle, einer Affection zu gedenken, welche von den Aerzten öfters mit Chorea verwechselt und als solche bezeichnet wird, aber, ganz abgesehen von dem weit selteneren Vorkommen, sich durch ihre Erscheinungen von dieser wesentlich unterscheidet. Ich bezeichnete bereits in einer früheren Arbeit diese Affection mit dem Namen „Chorea electrica“¹⁾, und auch Hennig²⁾ hat bei dieser Benennung wohl ähnliche Fälle im Sinn gehabt³⁾. In dieser Form bemerken Sie niemals jene hastigen, coordinirten und durch intensirte Muskelauction gesteigerten Bewegungen, welche das Wesen der Chorea begründen; vielmehr befinden sich die Kranken in voller Ruhe, und nur von Zeit zu Zeit treten blitzartige Zuckungen, besonders in den Muskeln des Nackens und der Schultern, aber auch in anderen Theilen auf, welche mit den durch einen schwachen Inductionsstrom hervorgebrachten die grösste Aehnlichkeit haben, in der Regel auch nur schwach und so schnell vorübergehend sind, dass bisweilen eine recht aufmerksame Beobachtung dazu gehört, um sie überhaupt zu sehen. Zu den 4 in der eben erwähnten Arbeit mitgetheilten Fällen sind seitdem noch mehrere hinzugekommen, welche mit jenen durchaus übereinstimmen. Im Ganzen verfüge ich über mehr als ein Dutzend solcher Fälle, die sowohl bei Knaben wie bei Mädchen, sämmtlich im Alter zwischen 9 und 15 Jahren, vorkamen. Bei entblösstem Körper kann man das rasche Zucken der einzelnen Muskeln besonders deutlich sehen und fühlen, und die herausgestreckte Zunge zeigt in einigen Fällen ähnliche wurmförmige Bewegungen wie in der gewöhnlichen Chorea. Jede Zuckung dauert nur einen Augenblick, die Intervalle aber sind sehr verschieden; mitunter vergehen nur einige Secunden bis zum Eintritt der nächsten, in anderen Fällen mehrere Minuten, besonders wenn die Aufmerksamkeit der Patienten anderweitig in Anspruch genommen wird. Dabei ist die Sprache ungestört, ebenso Schreiben, Nähen u. s. w. ungehindert, wenn diese Actionen nicht gerade durch eine Zuckung des Arms unterbrochen werden. Die eine Hälfte des Körpers ist mitunter stärker befallen als die andere, ja bei einem 15jährigen Mädchen beschränkten sich die

¹⁾ Beiträge zur Kinderheilk. N. F. S. 113.

²⁾ Lehrb. d. Krankh. des Kindes. 3. Aufl. 1864. S. 343.

³⁾ Trousseau (Clinique etc. II.) scheint mit seinem „Tic non douloureux“ analoge Fälle bezeichnet zu haben.

Zuckungen nur auf die rechte Körper- und Gesichtshälfte, und wiederholten sich hier so häufig, dass sie das Schreiben und Arbeiten mit der rechten Hand erheblich beeinträchtigten. Uebrigens blieb die Motilität vollkommen normal, und auch andere krankhafte Erscheinungen fehlten vollständig. Nur in einem Fall dauerten die Zuckungen, obwohl schwächer und seltener, auch während des Schlafes fort, in allen übrigen Fällen trat völlige Pause, wie bei Chorea, ein. Bei einem 11jährigen Knaben verbanden sich die Zuckungen des Kopfes, wobei das Gesicht nach oben und links geworfen wurde, zuweilen mit Nictitatio beider Augen und Zucken des linken Ohrs, wobei sich herausstellte, dass dieser Knabe schon vor einem Jahr ein paar Wochen an einem Nickkrampf beider Augen gelitten hatte. In einem Fall wurde auch der Musculus fronto-occipitalis von blitzartigen Zuckungen befallen. Bei einem 10jährigen Knaben, dessen ganzer Körper durch diese blitzartigen Zuckungen erschüttert wurde, während der Kopf fast verschont blieb, erfolgte zugleich mit jedem convulsivischen Ruck eine krampfhaft. von schlürfendem Geräusch begleitete Inspiration, welche auf Theilnahme des Zwerchfells, vielleicht auch der Glottis, hindeutete. Die Sprache war meistens nicht gestört, wurde höchstens im Moment der Erschütterung unterbrochen.

Anamnestisch ergab sich, dass in einem Fall epileptische Krämpfe bis vor zwei Jahren stattgefunden hatten, nach deren Verschwinden die erwähnten Zuckungen eintraten. In zwei anderen Fällen waren reissende Gliederschmerzen und acuter Gelenkrheumatismus, bei einem 14jährigen Mädchen heftige Schreikrämpfe vorausgegangen. Ein 11jähriges Mädchen sollte die Affection nach einem Fall auf den Kopf, während sie auf Stelzen ging, bekommen haben. Schreck durch gewaltsames Zuschlagen einer Thür, durch den Anblick eines Erhängten wurde in zwei Fällen als Ursache angegeben. Wiederholt aber konnte ich gar keine anamnestischen Momente von Bedeutung auffinden und war dann zuerst versucht, das Ganze als Folge einer Angewöhnung zu betrachten. Ich glaube daher, dass auch diese Zuckungen, wie Chorea und Epilepsie, nur die Form darstellen, in welcher sich verschiedenartige directe oder reflectorische Reizzustände der Nervencentra äussern können. So kann es kommen, dass in einzelnen Fällen sehr überraschende Combinationen krampfhafter Erscheinungen, am häufigsten mit Blepharospasmus (anhaltenden Blinzelbewegungen) auftreten.

Am 6. März 1879 erschien in meiner Poliklinik ein 10jähriger Knabe, welcher seit dem Ende seines 3. Lebensjahres, also 7 Jahre lang, an folgenden Erscheinungen litt. Die linke Körperhälfte, besonders der Arm, bot fast anhaltende choreaartige

Bewegungen dar, aber neben denselben zuckte der Arm auch von Zeit zu Zeit ruckweise zusammen, ganz wie im epileptiformen Anfall. Früher war auch die linke Gesichtshälfte befallen gewesen, was jetzt nicht mehr der Fall war. Auch die untere Extremität war ruhiger geworden. Im Schlaf vollständige Pause. Mit den Fingern der linken Hand kann er nichts greifen, wohl aber alles festhalten. Intelligenz und sonstiger Gesundheitszustand durchaus normal. Elektrizität soll früher günstig gewirkt haben. Aus der Kur weggeblieben.

Wir finden also hier eine Combination wirklicher Choreabewegungen mit klonischen Zuckungen, deren Pathogenese völlig dunkel ist. Leider war dies in den von mir beobachteten Fällen der Chorea electrica die Regel, und die Therapie konnte demgemäss nur eine empirische, wenig versprechende sein. Nur einmal sah ich vom Bromkali entschiedene Wirkung, auch bei einem Recidiv, welches in Folge einer fieberhaften Gastrose sich einstellte. In allen übrigen Fällen hatte ich weder von diesem, noch von irgend einem anderen Mittel Erfolg zu verzeichnen. Arsenik, Atropin, Strychnininjectionen, Extr. Calabar — alles blieb wirkungslos. Am meisten würde ich noch zur beharrlichen Anwendung des galvanischen Stroms rathen, da dieser in einzelnen Fällen unzweifelhaft günstig wirkte, zweimal sogar eine vollständige Heilung herbeiführte, deren Bestand ich freilich nicht garantiren kann¹⁾.

VI. Die hysterischen Affectionen der Kinder.

Aus der Pathologie der Erwachsenen ist Ihnen bekannt, dass die merkwürdigen nervösen Erscheinungen, welche wir unter dem Namen „Hysterie“ zusammen zu fassen pflegen, diese Bezeichnung, die ihre Abhängigkeit vom Genitalsystem des Weibes in sich schliesst, nicht immer verdienen. Sie wissen, dass bei vielen Frauen dieser Art auch die sorgfältigste Untersuchung der Geschlechtsorgane keine Abnormität erkennen lässt, dass sogar ganz ähnliche Symptome, wenn auch viel seltener, beim männlichen Geschlecht beobachtet werden. Sie werden nun sehen, dass auch das kindliche Alter keineswegs von denselben

¹⁾ Auch Cadet de Gassicourt (l. c. p. 256) rühmt die Wirkung der Elektrizität, und zwar des inducirten Stroms, während Bergeron von dem Gebrauch des Tartar. stibiat. (0,05 auf einmal gegeben), d. h. also von einem Brechmittel, gute Wirkung gesehen haben will. -- Berland, Thèse. Paris, 1880. -- Tordeus, Journal méd. de Bruxelles. 1880. -- Remak (Berl. klin. Wochenschr. 1881. No. 21—23) heilte einen von mir beobachteten Fall durch eine 9 Monate lang fortgesetzte galvanische Behandlung; einen zweiten, der schon ein paar Jahre bestand, M. Meyer nach 33 galvanischen Sitzungen.

verschont bleibt¹⁾. Ich weiss in der That nicht, mit welchem passenderen Namen ich die zum Theil wunderbaren Erscheinungen, um die es sich hier handelt, bezeichnen soll, und zu meiner Entschuldigung kann ich mich darauf berufen, dass wir auch über das Wesen der Hysterie Erwachsener so gut wie nichts wissen, dass alle darüber aufgestellten Theorien hinfällig sind, und dass man sich begnügen muss, einen Complex der verschiedensten neurotischen Symptome, motorischer, sensibler, psychischer, ja selbst trophischer, die sich in stets wechselnden Verschlingungen combiniren und mit einander alterniren können, als den Ausdruck derselben zu betrachten. Der Ausgangspunkt und der innere Zusammenhang der Erscheinungen bleibt uns dabei gänzlich unbekannt, und die beliebte Annahme einer erhöhten Reflexerregbarkeit, einer „nervösen“ Disposition ist nicht geeignet, die Lücke zu verdecken.

Ganz dasselbe finden wir nun auch bei Kindern, bei Knaben so gut wie bei Mädchen, wenn auch die letzteren im Allgemeinen etwas häufiger befallen werden. Ich bin darauf gefasst, dass die folgende Schilderung von vielen Seiten her Anfechtungen erfahren wird, weil dieselbe eine Reihe von krankhaften Zuständen, welche gewöhnlich als von einander verschiedene Affectionen abgehandelt werden, in einem Rahmen zusammenfasst, wie Chorea magna, Catalepsie, Stimmkrämpfe und manches Andere. Ich will auch zugeben, dass ich dabei im Unrecht sein kann, aber zu meiner Rechtfertigung lässt sich, wie ich glaube, der Umstand geltend machen, dass in der Praxis Uebergänge der einen Form in die andere und Combinationen derselben nicht selten vorkommen, so dass man leicht in Verlegenheit geräth, mit welchem Namen man den vorliegenden Fall bezeichnen soll. Der praktische Arzt, welcher selbst viel gesehen hat, wird diese Auffassung verstehen und würdigen, und darauf gebe ich mehr, als auf den Widerspruch des Theoretikers. Bei der grossen Mannigfaltigkeit der Erscheinungen und dem vielfachen Wechsel derselben, selbst in den einzelnen Fällen, halte ich es geradezu für unmöglich, ein allgemeines umfassendes Bild dieser „hysterischen“ Zustände im Kindesalter zu entwerfen. Ich kann daher nur versuchen, Ihnen in kurzen Zügen gewisse Categorien solcher Fälle aus meiner

¹⁾ Vergl. Smidt, Ueber das Vorkommen von Hysterie bei Kindern. Jahrb. f. Kinderheilk. XV. 1880. 1. — Peugniez, De l'hystérie chez les enfants. Thèse. Paris, 1885, eine aus der Charcot'schen Schule hervorgegangene, an Casuistik sehr reiche Arbeit. — Riesenfeld, Ueber Hysterie bei Kindern. Dissert. Kiel, 1887. — Duvovisin, Jahrb. f. Kinderheilk. XXIX. 287.

Praxis vorzuführen, welche, soweit es eben angeht, die Verschiedenheit der Formen veranschaulichen.

Die erste Reihe umfasst diejenigen Fälle, in denen die psychischen Symptome¹⁾ prävaliren, vollständige oder unvollständige Pausen des Bewusstseins, Hallucinationen, Delirien, Pavor nocturnus oder diurnus. Die unter dem Namen Catalepsie oder Eclipsis beschriebenen Erscheinungen gehören in diese Kategorie. Das Bewusstsein ist plötzlich verloren oder wenigstens erheblich abgeschwächt, die Kinder bleiben mit stierem Blick oder mit nach oben gerollten Augäpfeln sitzen oder stehen, sinken auch zuweilen um, wenn man sie nicht stützt; seltener waren sie im Stande, in einem halbbewussten Zustande, wie im Traum, noch herumzugehen, wobei sie bisweilen unverständliche Worte vor sich hin murmelten. Eine kleine Patientin dieser Art ging, auf der Strasse befallen, direct in ein Kellerfenster hinein. In anderen Fällen sind die Augen geschlossen, der Gesichtsausdruck unverändert, die Farbe bleich, aber die normale Beschaffenheit des Pulses und Herzschlags, die unveränderte Temperatur unterscheiden den Zustand von der Ohnmacht. Nach wenigen Secunden, höchstens einigen Minuten, ist alles vorüber, das Wohlbefinden wiederhergestellt. Manche wissen gar nichts davon, dass sie einen solchen Anfall gehabt haben, andere erinnern sich noch des Beginns desselben oder hatten ihr Bewusstsein nur zum Theil verloren, ohne indess sprechen zu können, so dass sie wie im Halbschlummer alles, was in ihrer Umgebung geschah, sahen und hörten. Nach dem Anfall fahren sie meistens in der unterbrochenen Beschäftigung fort, als ob nichts vorgefallen sei. Nur ausnahmsweise fand ich im Anfall jene Steigerung des Muskeltonus, welche in der Catalepsie der Erwachsenen als „wachsartige Biegsamkeit der Glieder“ bekannt ist, wobei letztere in jeder ihnen gegebenen Stellung verharren. Die Anfälle treten fast immer sehr unregelmässig auf, mitunter 5 bis 6 mal und noch mehr an einem Tage, zu anderen Zeiten nur alle paar Tage oder Wochen, ohne dass sich bestimmte Ursachen nachweisen lassen. Das Peinliche für den Arzt liegt hier vorzugsweise darin, dass er nie ganz sicher vor der Ausartung dieser Zufälle in epileptische sein kann, obwohl dies in der Regel nicht geschieht. Wenn man auch in der Klinik und Poliklinik nicht

¹⁾ Von den wirklichen Psychosen der Kinder ist hier nicht die Rede. Eigene Erfahrungen über dieselben stehen mir nicht in ausreichender Menge zu Gebote. Die von mir beobachteten Fälle (meist Zustände der Exaltation, seltener der Depression) waren fast alle Nachkrankheiten acuter, besonders infectiöser Krankheiten, des Typhus, der Masern, des Scharlach, und nahmen nach kürzerer oder längerer Dauer, mit einer einzigen Ausnahme, einen günstigen Verlauf.

immer im Stande ist, den schliesslichen Ausgang zu beurtheilen, und deshalb auch mir viele derartige Fälle entgangen sind, so hatte ich doch in der Privatpraxis öfter Gelegenheit, mich von dem endlichen günstigen Ausgang zu überzeugen, worüber freilich viele Monate mit wechselnder Besserung und Verschlimmerung hingingen. Ich pflege daher immer eine gute Prognose zu stellen, wenn nicht etwa hereditäre Anlage zur Epilepsie besteht, oder wirkliche epileptische Anfälle bereits stattgefunden haben.

Dies war z. B. bei einem 10jährigen Mädchen der Fall, welches vor 6 Jahren mehrere epileptische Paroxysmen überstanden hatte. Erst vor 3 Monaten war wiederum ein solcher eingetreten, und seitdem erfolgten alle 2 bis 3 Wochen Anfälle, welche sich durch Kribbeln in den Händen und Füßen ankündigten und nur in einer psychischen Alteration, Umhergehen in einem bewusstlosen Zustande, Delirien und Hallucinationen bestanden. Obwohl hier durchaus keine Convulsionen bemerkbar waren, wird man doch an der epileptischen Natur dieses Zustands, der jeden Augenblick wirklichen Paroxysmen Platz machen kann, nicht zweifeln können¹⁾.

Selbst das Hinzutreten convulsivischer Erscheinungen darf nicht gleich beunruhigen. In einigen Fällen, wo am Tage wiederholt die eben beschriebenen Anfälle, Pausen des Bewusstseins mit unverständlichem Sprechen, starrem, in's Leere gerichteten Blick eintraten, wurden in der Nacht öfters Delirien mit leichten Zuckungen verschiedener Körpertheile beobachtet, wobei manche Kinder aufrecht im Bett sassen, ohne indess das Bewusstsein ihres Zustandes zu haben. Dass aber auch bei Tage eine solche Complication vorkommt, lehren einige der folgenden Fälle:

Mädchen von 12 Jahren, aufgenommen am 1. November 1881, abgesehen von einer im 6. Jahre überstandenen Pneumonie immer gesund. Seit dem August Anfälle von Palpitationen und Stiche in der Herzgegend. Fast unmittelbar nach einem heftigen Schreck durch einen Knaben, der sie schlagen wollte, machten diese Symptome tobsüchtigen Anfällen Platz, Schreien und Toben mit geballten Fäusten, Stampfen mit den Füßen, wildes Umherschauen. Jeder Schreck, selbst die Stimme des Knaben und seiner Angehörigen rief die Anfälle hervor. Intervalle ganz frei. Etwa 14 Tage vor der Aufnahme in die Klinik verschwanden diese Anfälle plötzlich, und es trat nun eine dritte Phase der Krankheit ein, characterisirt durch Anfälle von äusserster Apathie und eine Art von Traumleben: Umhergehen ohne Bewusstsein, wobei sie nichts sah und hörte, Starren in die Ferne, kraftloses Umsinken, von Zeit zu Zeit heftige Lach- und Weinkrämpfe, Nictitation der Augenlider, Zittern des rechten Arms. Anfälle mehrmals täglich, Intervalle frei. Schlaf und Allgemeinbefinden ungestört. Ruhe im Bett (ein paar Wochen lang), täglich laue Bäder von halbstündiger Dauer. Abnahme und schliessliche Heilung, welche im März 1882 noch fortbestand. Menses noch nicht eingetreten.

¹⁾ Vergl. einen ähnlichen zweifelhaften Fall, den ich in den „Charité-Annalen“, IX., S. 616 mitgetheilt habe.

Ein 9jähriger Knabe aus vollkommen gesunder Familie wurde im August 1865 während des Gebrauchs von Soolbädern plötzlich von Schwindel befallen. Ende Januar 1866 erfolgte der erste der gleich zu beschreibenden Anfälle, welche sich im April und August wiederholten. Plötzlich, ohne Ursachen und ohne Vorboten, klagte er über Schwindel, welcher mitunter so heftig war, dass Pat. niederfiel; der Blick wurde stier, der Kopf sehr heiss, und es traten Delirien ein, welche durch stets gleichartige Hallucinationen herbeigeführt zu werden schienen. Von allen Seiten her sah der Knabe grosse „Schränke“ und bewaffnete Männer auf sich eindringen, und zeigte dabei in den Händen leichte Zuckungen. Ein solcher Anfall dauerte zwei bis drei Tage, freilich nicht permanent, sondern unterbrochen von Intervallen eines ruhigeren Zustandes, in welchen aber das Bewusstsein nie vollkommen klar war. Das Aufhören des Anfalls erfolgte plötzlich, und der Knabe gab dann sofort an, dass nun alles vorüber sei. Mit Ausnahme von Kopfschmerzen befand er sich in den freien Zeiten vollkommen wohl und alle seine Organe functionirten auf normale Weise. Ich liess ihn ein paar Monate lang Bromkali nehmen. In der Nacht vom 23. zum 24. December, also nach einer Pause von 4 Monaten, trat wiederum ein Anfall ein, welcher die am 26. ausbrechenden Masern einleitete. Seitdem ist kein Anfall wieder beobachtet worden, auch die Kopfschmerzen sind längst verschwunden, und aus dem Knaben ist jetzt ein völlig gesunder Offizier geworden.

13jähriger Knabe, Reconvalescent von Perityphlitis. October 1883 aufgenommen. Vor 3 Wochen wiederholte allgemeine Zuckungen mit halbem Bewusstsein. Seitdem nur leichtere, partielle Zuckungen, Verdrehen der Augen, Kopfschmerzen, plötzliche Anfälle eines somnambulen Zustandes mit Hallucinationen, in die Hände klatschen. Sonst gesund. Allmälige Besserung. Nach zwei Monaten gesund entlassen.

8jähriges Mädchen (aufgenommen den 27. Novbr. 1879), seit einem Jahre Anfälle von Globus hyst., die mit einer vom Nabel nach dem Halse aufsteigenden Aura begannen. Verdrehen der Augen, halbbewusstloses Umsinken, Hallucinationen verschiedener Art, mehrmals täglich eintretend. Dabei grosse Unruhe, hastige Sprache, Farbenwechsel und ein erotischer Zug, welcher sich durch eine gewisse Coquetterie und durch die an den Unterarzt wiederholt gerichtete Bitte, sie zu küssen und den Unterleib stark zu drücken, kundgab.

12jähriges Mädchen, schon zweimal Chorea überstanden, seit 3 Monaten täglich ein paar Mal, aber auch in 6—8tägigen Intervallen, besonders nach jedem Gemüths affect Schmerzanfälle in der Stirn, worauf bald religiöse Phantasien und Hallucinationen folgen. Sie spricht dabei von Gott, sieht einen Engel herabschweben, nennt ihre Mutter Eva, singt religiöse Verse, dazwischen auch wohl ein weltliches Lied, erkennt die Angehörigen nicht, zeigt einen starren, ins Leere gerichteten Blick. Von diesen, etwa 15—20 Minuten dauernden Anfällen bleibt keine Erinnerung. Intervalle frei. Nach einigen Wochen verschwanden diese Anfälle; dafür traten, eingeleitet und begleitet von Schmerzen auf dem Scheitel. Zuckungen des Gesichts und der oberen Extremitäten ein, mit Erhaltung des Bewusstseins, aber mit aufgehobener Sprache. Die Drohung, das Kind von den Eltern auf's Land zur Grossmutter zu bringen, wirkte schnell ein. Die Anfälle verminderten sich schnell und blieben nach wenigen Tagen gänzlich aus.

9jähriges Mädchen, den 8. Juli 1881 aufgenommen. Immer sehr schreckhaft gewesen. Vor 9 Wochen vom Lehrer durch Schläge auf die Hände bestraft, die

anschwellen und schmerzten. Bald darauf „Nervenfieber“ (?). Seitdem ist das Sensorium immer noch etwas benommen, Antworten langsam und unklar, bisweilen auch cataleptische Anfälle mit Starre und Aphasie. Grosse Schwäche und Blässe. Organe und Functionen normal. Sprache schwerfällig. Vor dem Sprechen öffnet sie erst den Mund weit, spricht mühsam und undeutlich. Gedächtniss gut. Motilität schwach, kann weder stehen noch gehen. Haut an vielen Stellen hyperästhetisch. Enuresis nocturna, zuweilen auch diurna. Anwendung des Inductionsstroms auf die Wirbelsäule. Den 11. kann sie schon mit leichter Unterstützung gehen. Den 12. bisweilen Delirien, besonders will sie Schlangen zum Fenster hereinkriechen sehen. Kalte Begiessungen. Den 17. alles normal. Den 30. gesund entlassen. —

Die zweite Categorie umfasst diejenigen Fälle, in welchen die convulsivischen Erscheinungen prävaliren. Mitunter beschränkten sich dieselben auf eine gewisse Nervensphäre, traten z. B. bei einem 8jährigen anämischen Mädchen in der Form heftiger Anfälle von Singultus auf, welche eine bis zwei Wochen dauerten und nur während des Schlafes pausirten: häufiger betrafen sie die stimmerzeugenden Organe, oder zogen alle Muskeln des Körpers mehr oder weniger in ihr Bereich. In der Erhaltung oder wenigstens in der nicht vollständigen Aufhebung des Bewusstseins und der Sinnesfunctionen, sowie in der häufigen Combination mit Wein- und Schreikrämpfen, liegt für mich vorzugsweise das Wesen dieser allgemeinen Anfälle, welche man zum Unterschied von den wirklich epileptischen mit dem Namen „Hystero-Epilepsie“ bezeichnet hat.

Anna H., 9jährig, am 31. December 1878 vorgestellt, aus gesunder Familie, hatte nur im 4. Lebensjahre drei Krampfanfälle (?) überstanden. Seit etwa 3 Wochen stösst sie in unregelmässigen Intervallen, etwa alle 5—15 Minuten, plötzlich einen Ton aus, welcher mit dem Brüllen eines wilden Thieres zu vergleichen ist. Während des Schlafes vollständige Pause. Versucht sie zu husten, so tritt statt dessen sofort der brüllende Ton ein. Sonst vollkommen gesund. Arsenik, Chloral, Bromkali ohne Erfolg. Heilung durch Application des galvanischen Stroms nach wenigen Sitzungen. — Auch bei einem 8jährigen Knaben, welcher seit einigen Wochen an so heftigen Anfällen von Schreikrämpfen litt, dass man das Schreien aus der zwei Treppen hoch gelegenen Wohnung auf der Strasse hören konnte, bewirkte die Anwendung der Elektrizität unerwartet schnelle Heilung.

Ein 12jähriges anämisches Mädchen klagte über anhaltende Trockenheit im Halse, so dass sie immer trinken musste. Urin normal. Wurde der Durst nicht sofort befriedigt, so erfolgten alsbald Wein- und Schreikrämpfe, welche einige Minuten anhielten. Bei einem 12jährigen gesunden Mädchen beobachtete ich Anfälle von heftiger Dyspnoe mit lautem Schreien, welche nach einigen Minuten in schlagende Bewegungen der Arme und Beine übergingen. In anderen Fällen (Mädchen von 10, 12 und 13 Jahren) bestanden heftige spastische Hustenanfälle mit inspiratorischem Pfeifen, stundenlang dauernd, durch mehrere Zimmer hörbar, ohne andere begleitende Symptome, als höchstens Druck in der Magen- und Larynxgegend.

Während nun in diesen und ähnlichen Fällen nur Stimmkrämpfe bestanden, erschienen diese bei anderen Kindern entweder als Vorläufer oder als Begleiter der von mir als „Chorea electrica“ beschriebenen Zuckungen (S. 200). In anderen Fällen verbinden sich die Stimmkrämpfe mit Convulsionen oder mit paralytischen Symptomen, und die folgenden Beobachtungen lehren, dass auch im Kindesalter jener plötzliche Umschlag der nervösen Erscheinungen von einem Extrem ins andere vorkommen kann, den wir bei hysterischen Frauen so häufig beobachten.

9jähriges Mädchen. Seit etwa 5 Monaten, sowohl bei Tage wie bei Nacht, täglich mehrere Anfälle. Beginn mit lautem Stöhnen oder Grunzen, dann Rotation des Kopfes nach rechts oder links, so dass sie über ihre Schulter sieht, und dabei ängstlich klagt, es stehe Jemand hinter ihr. Bewusstsein umnebelt. Beim starken Anfassen kommt sie sofort wieder zu sich. Sonst völlig gesund. Verlauf unbekannt.

Knabe von 10 Jahren, am 15. März 1879 in meiner Sprechstunde vorgestellt. Seit dem dritten Jahre ohne erkennbare Ursache kurzes, aber gewaltsames Zusammenzucken des ganzen Oberkörpers mit Vorwärtsschleudern und Schütteln des Kopfes. Diese Anfälle, welche mitunter alle paar Minuten, oft auch in längeren Intervallen auftreten, verbinden sich jedesmal mit einem gurrenden oder glucksenden Ton (Stimmkrampf). Verlegenheit steigert die Frequenz und Intensität dieser Anfälle, während Bewegung im Freien, Spielen, sie fast ganz aufhebt. Im Schlaf völlige Pause. Seit 7 Jahren waren diese Krämpfe nie völlig ausgeblieben, nur mitunter milder und seltener geworden. Sonst alles normal. Familie ohne neurotische Disposition. Die auf meinen Rath von M. Meyer über ein Jahr lang beharrlich fortgesetzte Anwendung des galvanischen Stroms bewirkte schliesslich eine ungeahnte Besserung. Die Anfälle waren bis auf geringe Spuren, und besonders die Stimmkrämpfe gänzlich verschwunden. Doch bestand noch immer eine grosse Neigung zu Recidiven ¹⁾).

Marie S., 11jährig, litt seit Neujahr 1878 an dyspeptischen Beschwerden. Ende Februar 1879 traten Anfälle von Ructus auf, welche sich 3 Wochen lang sehr häufig wiederholten, mitunter sogar den ganzen Tag fort dauerten, Mitte März aber plötzlich aufhörten. An ihre Stelle trat nun der Zustand, wegen dessen ich consultirt wurde. Das zarte, blasse, abgemagerte Kind lag in einer Sophaecke mit einem weinerlichen, schmerzlichen Gesichtsausdruck und stiess bei jeder Expiration einen halb wimmernden, halb quäkenden Ton aus, ohne indess eine Thräne zu vergiessen. Nur sehr selten verschwand dieser Stimmkrampf, denn als solchen fasste ich den Zustand sofort auf, nachdem einige Ructus vorausgegangen waren, und während dieser kurzen Pause nahmen auch die Gesichtszüge sofort einen ruhigen, heiteren Ausdruck an, woraus auf eine Combination des Stimmkrampfes mit einem ähnlichen Zustande der mimischen Muskeln zu schliessen war. Die Anwendung des galvanischen Stroms blieb hier ebenso wirkungslos, wie das Chloral und der wegen der Dyspepsie verordnete Emser Brunnen. Am 26. März verschwand die letztere urplötzlich, die Zunge wurde rein, der Appetit vortrefflich, während der übrige Zustand derselbe

¹⁾ M. Meyer, Die Electricität in ihrer Anwendung auf pract. Medicin. 4. Aufl. 1883. S. 386.

blieb. Durch Einathmungen von Chloroform liess sich zwar schnell ein völliges Pausiren des Stimmkrampfes erzielen, auch schon bei schwacher Narcose; aber nach 8—10 Minuten trat derselbe in alter Weise von neuem ein. Nur im Schlaf pausirte der Krampf immer vollständig, und die geplagten Eltern konnten sich dann von den deprimirenden Eindrücken des ganzen Tages erholen. Anfangs April veränderte der Ton plötzlich seinen Charakter; er wurde mehr zu einem dumpfen Stöhnen, und gleichzeitig verlor das Gesicht seinen weinerlichen Ausdruck, die Züge wurden natürlich und vermochten seit langer Zeit wieder zu lächeln. Dagegen war die Sprache schwer, und nur mit Mühe liessen sich einige Worte aus dem Kinde herauslocken. Die Application eines kalten Schwammes im Nacken, welche wir mehrmals täglich 15—20 Minuten lang vornehmen liessen, hatte gar keinen Erfolg, vielmehr dauerte der etwas veränderte Stimmkrampf fast ununterbrochen (abgesehen von der Nacht) fort, und dazu gesellte sich nun eine paralytische Schwäche der gesamten Musculatur, welche es dem Kinde unmöglich machte, den Kopf frei zu halten und auch nur einen Schritt allein zu gehen. Bei jedem Versuch dazu schlotterten die Beine wie bei Ataktischen. Auffallend war dabei die Beharrlichkeit, mit welcher das Kind den ganzen Tag, auf dem Sopha liegend, Papierpuppen mit der Scheere ausschnitt. Strychnininjectionen in den Nacken (0,002 täglich) und Eisenwasser blieben ohne rechte Wirkung. Zwar vermochte sie bald etwas besser zu gehen, sonst aber blieb der Zustand unverändert, die Sprache fast gänzlich aufgehoben, und jeder Versuch, zu sprechen, brachte, wie bei heftig Stotternden, Facialis-krämpfe hervor. Auch ein intercurrenter fieberhafter Catarrh blieb ohne Einfluss, der Husten nahm aber bald einen metallischen, krampfhaften Ton an. Am 18. April war das Kind plötzlich wieder im Stande, wenn auch nur flüsternd, zu sprechen, ohne Unterstützung etwas zu gehen und den Kopf aufrecht zu tragen. Der Stimmkrampf wurde nun täglich schwächer und war bis zum 1. Mai gänzlich verschwunden, die Sprache laut und deutlich, das Gehen viel besser und das Aussehen sehr günstig verändert. Nur der spastische Husten bestand in der Weise fort, dass alle paar Minuten eine keuchende Inspiration eintrat, auf welche ein einziger krächzender oder mehr pfeifender Hustenstoss folgte. Nur während des Schlafes hörte auch dieser Husten gänzlich auf. Unter dem Fortgebrauch der Strychnininjectionen (0,003 pro die) besserte sich bis zum 29. auch der Husten, und abgesehen von den hin und wieder noch eintretenden Ructus konnte die Genesung eine vollständige genannt werden. Ein nach einigen Monaten eintretendes schwächeres Recidiv hatte denselben günstigen Ausgang.

Knabe M., 9jährig, litt im Winter und Frühling 1883 viel an Migraine, mitunter Tage lang. Blass, sonst gesund. Im Mai 1883 schlief er Vormittags ein und war trotz aller Bemühungen nicht zu erwecken. Dagegen wurde er beim Vorhalten von Salmiakgeist sofort wach. Nach einigen Tagen wiederholten sich die Anfälle öfters, immer während des Einschlafens. Unter stetem schweinsartigem Grunzen zog sich der ganze Körper wie im Emprosthotonus zusammen und schob sich convulsivisch unaufhaltsam im Bette abwärts, so dass man ihn immer wieder nach oben bringen musste. Vorhalten von Salmiakgeist unterbrach den Anfall sofort: derselbe trat aber gleich von neuem ein und dauerte 1—2 Stunden. Auch spontanes Niesen oder Husten unterbrach momentan den Anfall. Laue Bäder mit kalten Begiessungen und eine Kaltwasserkur in Elgersburg bewirkten dauernde Heilung, nachdem die Anfälle mit abnehmender Frequenz und Intensität sich mehrere Wochen lang wiederholt hatten.

Aber nicht nur die Stimmuskeln, sondern auch andere respiratorische Muskeln können den Sitz des Krampfes bilden, der dann in Form asthmatischer Anfälle mit schnellen, oberflächlichen oder tiefen, die inspiratorischen Hülfsmuskeln betheiligenden Athemzügen auftritt. Solche Anfälle treten auch während der Nacht ein, und sind öfters mit Palpitationen und Hyperästhesie der Praecordialgegend verbunden, so dass sie den Eindruck einer Herzkrankheit machen können. Auch hier kommt der Uebergang in psychische Alteration (Delirien, Hallucinationen), und die Combination mit Zuckungen der Gesichts-, Augen-, und Extremitätenmuskeln vor, mit Intervallen, die vollkommen frei sind von allen krankhaften Störungen, insbesondere bei der physikalischen Untersuchung keine Abnormität der betreffenden Organe erkennen lassen.

10jähriges Mädchen, von einem „nervösen“ Vater abstammend. Erster Anfall am 31. Decbr. 1883; von da bis 30. Januar 1884 4 Anfälle, und zwar immer am Sonntag. Die Anfälle bestehen in einer Zusammenziehung des Pharynx mit Athemnoth, rascher oberflächlicher Respiration und Unmöglichkeit zu sprechen. Nur unarticulierte Laute werden ausgestossen. Sinne und Bewusstsein normal, aber Kopfschmerz im Hinterhaupt oder in der Schläfe, der auch in den Intervallen öfters auftritt. Dauer 1-2 Stunden. Nach dem Anfall bisweilen Uebelkeit und Erbrechen. Alle Organe bei der Untersuchung normal. Allmähliche Abnahme, nach einigen Monaten völlige Heilung.

12-jähriges, noch nicht menstruiertes, normal entwickeltes Mädchen, völlig gesund. Seit einigen Wochen häufige oder Kopfschmerzen. Am Morgen des 8. Febr. 1882 nach einer guten Nacht wiederholte Anfälle von Zuckungen der oberen Extremitäten mit Betäubung des Bewusstseins. Nachmittags gesellten sich dazu heftiges Schütteln und Teilweise Ausgrenzen im Bett, Delirien, in denen sie stets eine wägenartige Bewegung der Nachbarn bemerkte. Nach 8 Uhr quietierte Patient und schlief Nacht. Am nächsten Morgen noch ein paar kleinere Anfälle derselben Art. Nach einer 24stündigen Intervall von 10 Tagen, worauf plötzlich aufwachen mit Schütteln und Zuckungen, Grund inspiratorische Krämpfe (zusammenfassend als „epileptische“ bezeichnet), unregelmäßige Inspiration und mit verzerrten Augen, Schütteln und Zuckungen der Extremitäten. In den nächsten Tagen sich mehrfach wiederholend. Nachmittags 10 Uhr Anfälle der unteren Extremitäten (Unmöglichkeit, aufzustehen, Schütteln und Zuckungen). Am 16. Febr. wiederholt kann sie laufen und bleibt

Am Anfang des Anfalls wird der Patient als Simulation betrachtet, er setzt sich auf den Boden und schreit, woraufhin die Krämpfe anfallsförmig einsetzen. In der ersten Phase des Anfalls (Stimmen, Klettern, Laufen u. s. w.), ist der Patient gegen Widerstand nicht zu bewegen, aber nach einem bestimmten Zeitpunkt (meistens nach 10 bis 15 Minuten) lassen sich während dieser Anfälle durch einen kräftigen Druck auf den Kopf eine gewisse Beruhigung erzielen. Am Ende eines Anfalls ist der Patient in einer grossen Aufregung, Schreien, Halluzinationen, Verwirrtheit, während in den Intervallen meistens ein normales Verhalten besteht. Wenn gross Reizbarkeit, ungewöhnliche Heiter-

keit oder häufiger Hang zum Weinen beobachtet wird. Die Erscheinungen des Intervalls können indess auch fehlen, und das Kind befindet sich dann ausserhalb der Anfälle absolut wohl. Man pflegt diesen Zustand mit dem Namen *Chorea magna* (grosser Veitstanz) zu bezeichnen, und er verdient in der That diesen Namen mehr als die gewöhnliche *Chorea*. Der Name „Veitstanz“ wurde zuerst einer am Ende des 14. Jahrhunderts in Schwaben herrschenden Epidemie beigelegt, welche sich durch eine mit exstatischen Symptomen verbundene Tanzwuth charakterisirte, und gegen welche Pilgerfahrten zu einer dem heiligen Veit geweihten Capelle in der Nähe von Ulm als Heilmittel empfohlen wurden. Sydenham übertrug später den Namen „Veitstanz“ auf unsere gewöhnliche *Chorea*, für welche Bouteille im Jahre 1810 diesen Namen einführte.


Den ausgeprägtesten Fall von „*Chorea magna*“, der mir vorgekommen, beschrieb ich schon vor vielen Jahren¹⁾. Das Ungewöhnliche desselben lag schon in seiner langen Dauer, welche vom Auftreten der ersten Anfälle bis zur vollständigen Heilung fünf Jahre betrug. Eine solche Hartnäckigkeit der Krankheit, mit so wechselnden Erscheinungen, habe ich seitdem niemals wieder beobachtet. Die verschiedensten Aeusserungen veränderter Nerventhätigkeit finden Sie hier in ein Krankheitsbild verschmolzen, psychische Verstimmung, Hallucinationen und Delirien, Spring- und Laufkrämpfe, Opisthotonus, Choreabewegungen, partielle Hyperaesthesie der Kopfhaut und eine Art von Hellschen, welches die Patientin in den Stand setzte, die Zahl und den Wechsel der Zwangsbewegungen genau vorauszubestimmen, was ich unter solchen Verhältnissen wiederholt beobachtet habe. In ähnlicher Weise wurden die Springkrämpfe eines 8jährigen Mädchens durch einen Druck aufs Knie sistirt, nachdem man ihr gesagt, dass dies der Fall sein würde.

Jenem merkwürdigen Fall am nächsten in Bezug auf die Dauer der Krankheit und die Mannigfaltigkeit der Erscheinungen steht der folgende:

Knabe von 9¹/₄ Jahren. Vor einem Jahre Intermittens, später Krampf des *Musc. orbic. palpebr.* Am 28. August 1882 fiel er auf dem Schulwege plötzlich zu Boden und musste nach Haus getragen werden. Wiederholung des Anfalls am 4., 15., 19. und 22. September. Er knickte dabei zusammen, sass oder lag zusammengekauert da mit intactem Bewusstsein, konnte aber wegen heftiger Schmerzen keine

¹⁾ S. Romberg und Henoch, *Klinische Wahrnehmungen und Beobachtungen*. Berlin, 1851. S. 77 und die erste und zweite Auflage dieses Buches, welche auf S. 199 die ausführliche Krankengeschichte enthält.

Bewegung des Kopfes oder der Extremitäten vornehmen. Contracturen nicht vorhanden. Dauer etwa 20 Minuten, dann springt er auf und spielt weiter, als ob nichts passirt wäre. In den Intervallen gesund, kann aber nicht still sitzen, rückt auf dem Stuhl hin und her, macht choreaartige Bewegungen und zeigt Hyperästhesie der rechten Rückenseite, wo sich Anfangs October eine Herpesgruppe von der Grösse eines Zweimarkstücks entwickelte. Im October nahmen die Anfälle an Frequenz zu, traten täglich ohne Anlass zu verschiedenen Tageszeiten ein und änderten ihren Charakter. Nach einem kurzen Vorstadium, wobei der Knabe still wurde und starr blickte, knickte er zusammen wie vorher, konnte aber auch nach dem Anfall nicht ordentlich gehen, musste sich vielmehr auf Tisch, Stühle u. s. w. stützen und die Beine nachschleppen. Dauer $\frac{1}{2}$ —1 Stunde, bisweilen mit Aphasie und krampfhaften, heiseren Hustenstössen verbunden. Die Parese der Beine schwindet gewöhnlich schnell nach einigen schrillen, dem Spasmus glottidis ganz ähnlichen Inspirationen, und in den Intervallen ist die Beweglichkeit in jeder Beziehung normal. Im November machten alle diese Zustände einem somnambülen Zustande Platz, vielfaches Schlafen bei Tage mit heftigen, den Schwebbewegungen ähnlichen Muskelactionen, Umherwerfen aller ihm zugänglichen Gegenstände, die er nachher wieder in sein Bett packt, ohne etwas davon zu wissen u. s. w. In den Intervallen völliges Wohlbefinden, gute Laune und stundenlange Spaziergänge. Im December alle krankhaften Erscheinungen verschwanden, scheinbare Heilung bis zum 8. Januar 1883, wo er plötzlich nach dem Stuhlgang im Closet bleich und sprachlos niederfiel und bis zum nächsten Mittag nicht gehen konnte. Als Ursache wurde ein Schreck durch Verschlucken einer Stecknadel beschuldigt. Weitere Folgen blieben aus; der Knabe befand sich wohl, brachte einige Monate im Harz zu, klagte aber vom September an über häufige Anfälle von Kopfschmerzen mit leichten Zuckungen und verlor seine gute Laune. Erst im Januar 1884 gesellten sich wieder ernstere Symptome hinzu, ohnmachtähnliche Zustände und Zusammenknicken fast nach jedem Stuhlgang, selbst nach dem Urinlassen, und mit schmerzhaften, von den Knien bis zu den Füßen herabziehenden Empfindungen, ausserdem aber krampfhafte Steifigkeit der Finger beim Versuch, Gegenstände zu fassen, und unruhiger Schlaf bei sonst ungestörtem Wohlbefinden. Auch diese Zufälle verschwanden indess nach kurzer Zeit, und seit dieser Zeit ist, soviel ich erfahren konnte, der Knabe gesund geblieben. Im Ganzen waren hier also unter wechselnden, sich in allen Sphären des Nervensystems abspielenden Erscheinungen und mit theilweise langen Intervallen fast völliger Euphorie wohl $1\frac{1}{2}$ Jahre vergangen.

Dass unter diesen Umständen, besonders in dem erst erwähnten Fall an Simulation gedacht wurde, ist begreiflich: aber die sorgfältig fortgesetzte Beobachtung entkräftete den Verdacht vollständig. Auch ist es absolut unmöglich, dass die Kräfte des Kindes zu dieser Art von Simulation ausgereicht hätten. Gerade in der enormen Leistungsfähigkeit der Muskeln, welche die normale um vieles übertrifft, finde ich einen wesentlichen Charakterzug dieser wunderbaren Affectionen, welchen ich auch in anderen Fällen mit ~~Erscheinungen~~ 

Bei einem 8jährigen, bis vor 3 Mo
das Leiden mit einer etwa 6 Wochen ank

die Anfälle von Chorea magna übergang. Dieselben traten anfangs nur in der Nacht, später auch bei Tage auf. Nach einer Aura, die in einem drückenden Schmerz über dem rechten Auge bestand, begann der Knabe unaufhaltsam zu laufen, zu springen, zu stampfen, wobei er von Zeit zu Zeit ein durchdringendes Geschrei ausstieß. Das Bewusstsein war während des Anfalls getrübt, aber nicht erloschen. Derselbe endete nach einigen Minuten mit einem heftigen Zittern und Schütteln des ganzen Körpers, worauf der Knabe wie aus einem schweren Traum erwachte. Unwillkürlicher Urinabgang war nicht selten damit verbunden. Ursache und weiterer Verlauf unbekannt.

Ein 13jähriges anämisches Mädchen, welches ich noch mit Romberg zusammen behandelte, bot während des Vormittags durchaus keine krankhaften Erscheinungen dar. Zwischen 3 und 6 Uhr aber traten täglich Anfälle auf, in welchen bei gänzlich verändertem psychischen Wesen der Spasmus nutans (S 183) die Hauptrolle spielte. Wohl 40—50 Mal in der Minute erfolgten Nick- und Wiegebewegungen des Kopfes und gesammten Oberkörpers, und zwar so anhaltend, mit kurzen Pausen stundenlang hintereinander, dass man die Möglichkeit solcher Muskelleistung kaum begreifen konnte. Gegen 6 Uhr Ende des Anfalls. Dauer der Krankheit mindestens 4 Wochen, worauf noch allerlei andere hysterische Symptome, enorme Schwäche, Globus, Empfindlichkeit der Kopfhaut u. s. w. zurückblieben. Die Entwicklung der Menses bewirkte schliesslich völlige Heilung. Als gesunde Frau und Mutter sah ich die Patientin später wieder.

Ein 9jähriges Mädchen, bis auf wiederholte Anginen gesund, wurde mir am 22. Novbr. 1878 vorgeführt. Schon vor einem Jahre sollte sie 4 „Anfälle“ mit Verziehen des Mundes, aber mit Erhaltung des Bewusstseins überstanden haben. Anfangs October, eine halbe Stunde nach einer Aetzung der Mandeln mit Höllenstein, bekam sie einen „Anfall“, wobei sie mit äusserst schneller, dyspnoëtischer und von stenotischem Geräusch begleiteter Respiration wiederholt senkrecht in die Höhe sprang. Dauer nur ein paar Sekunden. Solcher Anfälle sollten seitdem wohl Tausend eingetreten sein, aber nur bei Tage. Bromkali und Chinin waren erfolglos geblieben.

Emil S., 10jährig, mit über 100 Exostosen fast an allen Knochen behaftet, welche sich seit dem 9. Lebensmonat entwickelt hatten, litt schon seit einigen Jahren bisweilen an Anfällen von Migraine mit Erbrechen. Er war heftig und reizbar, dabei fleissig und ehrgeizig in der Schule. Am 4. Mai 1869 Morgens bis Mittag Anfall von Kopfschmerz. Um 2 Uhr plötzlich wieder Steigerung desselben, Röthe des Gesichts, Zuckungen des ganzen Körpers, beissende Bewegungen der Kiefer, Rollen der Augen, leichte Trübung des Sensoriums (Verwechselung der Personen). Alle Bewegungen auffallend hastig und gewaltsam. Dauer des Anfalls 1½ Stunden, worauf vollständige Ruhe und Appetit eintrat. Von 5—7½ Uhr Abends ein zweiter noch heftigerer Anfall. Grosse Empfindlichkeit der oberen Nackengegend gegen Druck. Nacht ruhig, Schlaf ohne Zucken. Am folgenden Tage zwischen 6 Uhr früh und 3 Uhr Nachmittags 4 ähnliche Anfälle, wobei Patient mit grosser Gewalt sich aus seinem Bett in das neben ihm stehende sprungweise hinüberwälzte. Dann vollständige Pause und Euphorie bis zum nächsten Morgen, an welchem früh 7 Uhr ein ganz heftiger und rasch vorübergehender Anfall eintritt. Seitdem ist das Uebel nicht mehr zurückgekehrt, und der Knabe, wovon ich mich wiederholt überzeugte, zu einem gegen Mann herangewachsen.

Bei einem 12jährigen gesunden Knaben (November 1870) begann das Leiden mit einer enormen Hyperästhesie der ganzen vorderen Brustwand. Die Region, welche durch die Schlüsselbeine und den unteren Thoraxrand, seitlich durch die Axillarlinien begrenzt wird, war so empfindlich, dass schon leise Berührungen kaum ertragen wurden. Nach ungefähr 4 Wochen verschwand diese Hyperästhesie plötzlich und machte gewaltigen Anfällen eines spastischen Hustens Platz, in welchen, ähnlich wie bei *Tussis convulsiva*, die langgezogenen Inspirationen von einem pfeifenden Geräusch (*Spasmus glottidis*) begleitet waren. Während dieser mit Erstickungsangst verbundenen Anfälle, welche in unregelmässigen Intervallen täglich ein paar Mal eintraten und von mir selbst wiederholt beobachtet wurden, sprang der Knabe so gewaltsam in die Höhe, dass er nur mit Mühe bewältigt werden konnte. Von allen Mitteln wirkten nur Morphinum-injectionen lindernd. In den Intervallen Euphorie, abgesehen von einer ungewöhnlichen Reizbarkeit des Charakters. Nach 6 Wochen plötzliches Verschwinden aller krankhaften Erscheinungen, welche später noch einmal ein kurzes Recidiv machten, um dann nicht mehr wiederzukehren. Kurgebrauch in Bad Landeck.

Dieser Fall zeichnet sich dadurch aus, dass er den Beginn der Krankheit mit einer Sensibilitätsneurose veranschaulicht, welche ich in dieser Form nur zweimal beobachtet habe. Besonders der Umstand, dass die Hyperaesthesia doppelseitig war und sich nicht auf das Gebiet eines oder mehrerer bestimmter Nerven beschränkte, vielmehr die ganze Vorder- und einen Theil der Seitenpartie des Thorax einnahm, ist bemerkenswerth.

Zu dieser Reihe müssen wir auch jene S. 188 erwähnten seltenen Fälle rechnen, in denen sich choreatische Bewegungen mit halbseitiger Anaesthesia combiniren, welche überraschend schnell wieder verschwindet oder auf der anderen Körperhälfte auftritt (Transfert). Ich kann nicht in Abrede stellen, dass partielle Anaesthesien oder Analgesien, so wie Beschränkungen des Gesichtsfeldes (Hemianopsie u. s. w.), bei den verschiedensten hysterischen Affectionen der Kinder häufiger vorkommen mögen, als ich bisher annahm, weil ich viele Fälle auf diesen Punkt entweder nicht untersucht habe, oder weil diese Untersuchung äusserst schwierig und trügerisch war¹⁾. Nur in einzelnen Fällen konnte ich mich von einer halbseitigen Anaesthesia deutlich überzeugen, z. B. bei einem 12jährigen Mädchen, welchem man den

¹⁾ Vergl. die Mittheilung von Barlow Brit. med. Journ. Dec. 3. 1881) „Ueber hysterische Analgesie bei Kindern“. B. empfiehlt zur Untersuchung besonders den galvanischen Strom. Die S. 203 erwähnte Thèse von Peugniez enthält eine Reihe von Fällen, in welchen bei Kindern von 10–15 Jahren Anästhesien der Haut und der Sinnesorgane ganz in derselben Weise, wie bei Erwachsenen, beobachtet wurden.

linken Nasenknorpel mit einer Nadel durchstossen konnte, ohne dass sie es fühlte. —

Die vierte Kategorie umfasst die nach meiner Erfahrung seltenen Fälle, in welchen neuralgische oder trophische Störungen die Hauptrolle spielen.

Gotthelf K., 6½ Jahr alt, am 2. Mai 1878 untersucht. Blühender gesunder Knabe, vor 4 Wochen Masern mit normalem Verlauf. Vor 14 Tagen soll ihm beim Balgen ein anderer Knabe auf den Leib gefallen sein. Eine Woche darauf begannen Schmerzanfälle im Unterleibe, die sich immer mehr steigerten. Ihr Sitz war der ganze Leib, auch die seitlichen Theile, die Intensität enorm, so dass der Knabe laut schrie und sich gewaltsam im Bett herumwälzte. Allmählig wurde das Toben, Schreien und Wälzen so prävalirend, dass die Schmerzen dagegen zurücktraten. Die Frequenz der Anfälle nahm täglich zu, nur kurze Pausen einer vollständigen Euphorie unterbrachen dieselben. Temp. 38—38,5. Puls etwas frequenter, belegte Zunge, Foetor oris. Urin reichlich, dunkel, normal. Stuhl regelmässig, Anorexie. Im Unterleibe nichts Abnormes, dagegen enorme Hyperästhesie der Haut des Abdomens und der ganzen Vorderfläche des Thorax, so dass das Aufheben einer Hautfalte schon heftige Schmerzen hervorrief. Therapie. Laue Kleienbäder. Acid. muriaticum, Abends Morphinum. Am nächsten Tage (3. Mai) Abnahme der Anfälle an Frequenz und Intensität. Seit 24 Stunden beinahe kein Urin gelassen, ausser beim Stuhlgang. Hyperästhesie unverändert, besteht nun auch im Gesicht im Gebiet des 1. Astes beider N. trigemini. Vom 4. an rasche Abnahme der Hyperästhesie und der Schmerzanfälle, reichliche Urin- und Fäcesentleerungen, reine Zunge, Appetit, kein Fieber. Am 8. vollständige Heilung.

Bei einem 12jährigen, seit kurzem menstruirten Mädchen (23. April 1879), bestanden seit 14 Tagen heftige Anfälle von Cardialgie, welche täglich eintraten, Stunden lang dauerten und mit einem ununterbrochenen, das ganze Haus in Aufregung versetzenden Schreien und Toben verbunden waren. Alles sonst normal, nur weinerliche Stimmung und enorme nervöse Reizbarkeit. Morphinum wirkte auch hier schnell beruhigend.

Mädchen von 11 Jahren, ungewöhnlich früh entwickelt, doch noch nicht menstruiert, geboren von einer an Phthisis verstorbenen Mutter. Im September 1878 wurde ich wegen häufiger Anfälle von Kopfschmerzen, zu denen sich in den Abendstunden oft Vomituritionen gesellten, consultirt. Im Februar 1879 sah ich sie wieder. Seit 10 Tagen trat regelmässig einen Abend um den anderen gegen 8½ Uhr unter allgemeiner Unruhe starkes Würgen mit Blutbrechen ein, wodurch etwa ein halber Tassenkopf schwärzlich rothen Blutes mit vielem Schleim vermischt entleert wurde. Der Anfall dauerte etwa eine halbe Stunde und trat nie bei Tage ein. Empfindungen in der Gegend der rechten Mamma veranlassten, dass ich mit dem behandelnden Arzt wiederholt die Lunge untersuchte, aber nie wurde etwas verdächtiges dabei gefunden. In den letzten 4 Tagen war das Blutbrechen allabendlich um dieselbe Zeit gegen 8½ Uhr aufgetreten. Der Stuhlgang enthielt niemals Blut, auch wurde das Essen vertragen, ohne je Magenschmerzen zu erregen. Weder Chinin in grossen Dosen (1,0), noch die gegen ein Magenleiden gerichteten Mittel, Eisblase, Opium, Milchdiät, Liquor ferri sesquichlor., Ergotin hatten den geringsten Erfolg.

Das eigenthümliche Wesen des Mädchens, die vorzeitig entwickelte Jungfräulichkeit, der Hang, das Bett nicht zu verlassen, und der Umstand, dass der Vater selbst gestand, das Mädchen sei von Kindheit auf enorm verwöhnt worden, erweckten bei mir den Verdacht, dass es sich hier entweder nur um eine Simulation oder um Hysterie handele. Für erstere lag kein Grund vor und die Untersuchung der Zähne, der Rachenhöhle, Zunge u. s. w. ergab nichts, was als eine Quelle des ausgebrochenen Blutes hätte angesehen werden können. Auch hatte der behandelnde Arzt den abendlichen Anfall persönlich überwacht und die Ueberzeugung gewonnen, dass keine Simulation vorlag. So blieb nur übrig, an Hysterie zu denken, und ich wurde in dieser Annahme noch dadurch bestärkt, dass am 12. um 2 Uhr Nachmittags nach einem Gemüthsaffect das Blutbrechen zum ersten Mal auch bei Tage eintrat. Wir liessen daher das Kind das Bett verlassen, täglich ausfahren, und riethen, alle Arzneien wegzulassen und sich um die Sache überhaupt nicht zu bekümmern. Mitte Mai traf ich Vater und Tochter auf einem Spaziergang, und ersterer theilte mir mit, dass seit meinem letzten Besuch der Anfall nicht mehr eingetreten sei und das Mädchen sich vollkommen wohl befinde. Während des ganzen Sommers dauerte diese Euphorie auf dem Lande fort; nur höchst selten, und immer nur nach Gemüthsaffecten zeigten sich Spuren von Blutbrechen. Nach der Rückkehr in die Heimath trat im October derselbe Symptomencomplex in den Abendstunden wieder auf, aber nicht so regelmässig als früher. Die von dem behandelnden Arzt verordneten Ergotininjectionen wirkten offenbar psychisch, denn schon die Androhung, dieselben zu wiederholen, hatten später, wenn sich Spuren des Blutbrechens wieder zeigten, z. B. im August 1880, die Folge, dass sofort völlige Euphorie eintrat.

Ich habe nur dies eine Mal Blutbrechen als Begleiter hysterischer Affectionen gesehen. wohl aber sind von anderen Autoren hie und da solche Fälle beobachtet worden¹⁾. Da ich unter ähnlichen Verhältnissen bei einer Hysterischen Bluthusten ohne Lungenerkrankung beobachtet habe, halte ich das Auftreten von Hämatemesis für ebenso gut möglich. Die Deutung des Vorgangs ist freilich schwer und kann immer nur eine hypothetische bleiben. Wenn ich an die plötzliche Röthe des Gesichts in Folge von Gemüthsaffecten und an den Fall eines epileptischen Kindes denke, dessen Anfälle jedesmal mit einer allgemeinen starken Röthe der gesammten Haut als Aura begannen, so glaube ich annehmen zu dürfen, dass in Folge einer die gefässerweiternden Nerven der Lunge oder des Magens treffenden Reizung. Hyperämien und Blutungen in diesen Theilen zu Stande kommen können. Das typische Erscheinen des Blutbrechens in unserem Fall ist nicht überraschend, da in einigen zuvor mitgetheilten Fällen auch die convulsivischen Erscheinungen in exquisit typischer Weise auftraten. Ich rechne dahin den Fall eines

¹⁾ Vergl. RATHERY, Contribution à l'étude des hemorrhagies survenant dans le cours de l'hysterie. Union med. 1880 No. 32, 35. — LANCEREAUX, Hémorrhagies neuropathiques. Ibid. No. 56.

9jährigen Knaben, der seine „hysterischen“ Convulsionen regelmässig um 12 Uhr Mittags und 5 Uhr Nachmittags bekam, wobei jeder Verdacht auf Simulation ausgeschlossen war.

Die mitgetheilten Beobachtungen sind wohl genügend, um Ihnen ein Bild dieser merkwürdigen Zustände in ihren verschiedenen Formen zu bieten. Alle Modificationen derselben sind freilich damit nicht erschöpft, und ich könnte Ihnen aus meiner Praxis noch mannigfache Abweichungen und Combinationen der Erscheinungen mittheilen, Fälle von Aphonie, Aphasie, Globus, Singultus, Dysphagie. Ebenso weist die Literatur Beobachtungen von Gelenkneuralgien, Ovarialschmerz und von partiellen Hyper- und Anaesthesien auf, die sich von den bei erwachsenen Hysterischen gemachten nicht unterscheiden ¹⁾. Bei einem 10jährigen Knaben sah ich allgemeine Zuckungen und Opisthotonus jedesmal bei Berührung des Leibes, zumal der hypogastrischen Gegend, aber auch spontan eintreten. Das Wunderbare, Unbegreifliche regt natürlich immer wieder den Verdacht einer Simulation an, denn in der That kann man auch im kindlichen Alter nicht vorsichtig genug in dieser Beziehung sein ²⁾. Mir selbst kamen bisweilen solche Fälle vor, unter anderen der eines 12jährigen Mädchens (25. Februar 1879), welches seit zwei Jahren an häufigen cataleptischen Anfällen litt und in der letzten Zeit wohl 4—5 mal täglich von denselben heimgesucht wurde, von dem Augenblick aber, wo sie in die Kinderstation aufgenommen wurde, bis zu ihrer Entlassung, also mindestens zwei Wochen lang, nicht einen einzigen Anfall hatte. Aber abgesehn davon, dass Fälle dieser Art meiner Ansicht nach nicht ohne Weiteres als böswillige Simulation, sondern nur als Ausdruck der „hysterischen“ Nervenverstimmung aufzufassen sind, kann ich versichern, dass in allen oben mitgetheilten Beobachtungen der Verdacht der Simulation absolut auszuschliessen war, und ebenso verhält es sich mit vielen analogen Fällen anderer Autoren. Ich kann daher dem Ausspruch Roger's „pour les praticiens experts en pathologie infantile, toute neurose dite par imitation est une neurose par simulation“ nicht durchweg beistimmen. Das vollständige Pausiren der Anfälle des eben erwähnten Kindes während seines Aufenthalts im Krankenhause kann um so weniger als Beweis für Simulation gelten, als es thatsächlich feststeht, dass radicale Veränderungen der umgebenden Verhältnisse nicht selten eine temporäre oder selbst dauernde Besserung dieser „nervösen“ Zustände herbeiführen.

¹⁾ Einen merkwürdigen Fall von scybalösem Kothbrechen im Anfall beschreibt Rosenstein. Berl. klin. Wochenschr. 1882. S. 522.

²⁾ S. Abelin, Centralzeitung f. Kinderheilk. 1878. S. 257.

Zuweilen tritt die Aehnlichkeit mit Hysterie der Erwachsenen noch viel frappanter auf, z. B. in folgendem Fall:

Am 5. Novbr. 1876 erschien in der Poliklinik ein 11jähriges Mädchen, welches von seinem 2. Jahre an in Folge doppelseitiger Keratitis und Atrophia bulbi völlig blind war. Bis vor 2 $\frac{1}{2}$ Jahren gesund, wurde sie in die Schule geschickt, wo sie mit äusserstem Fleiss lernte und sich ungewöhnlich anstrengte. Bald darauf bekam sie Anfälle von Kopfschmerzen mit Erbrechen, so dass sie die Schule verlassen musste. Mit um so grösserem Eifer trieb sie nun Musik, zu welcher sie entschiedenes Talent hatte, und spielte täglich über drei Stunden Klavier, natürlich nur nach dem Gehör. Seit einigen Monaten klagte sie über blitzartig eintretende Stiche in der Stirn, Schwindel bis zum Umfallen, abwechselnd mit heftigen Colikschmerzen um den Nabel, und mit Anfällen einer raschen dyspnoëtischen Respiration. Alle diese Zufälle traten täglich zu wiederholten Malen ein. und zwar sofort, wenn man mit dem Kinde davon sprach. Dabei war ihr psychisches Wesen durchaus nicht dem Alter entsprechend, vielmehr frühreif, ungemein geschwätzig und ausführlich in der Schilderung ihrer Krankheit. Auffallend und komisch war besonders der Umstand, dass sie der Mutter stets die letzten Worte ihrer Reden genau nachsprach. Dabei schlief sie 12 Stunden hintereinander, ohne dass eine Spur jener nervösen Symptome sie belästigte. Uebrigens völlige Euphorie, und von einer Pubertätsentwicklung noch nichts zu bemerken. Weiterer Verlauf unbekannt.

Auch Fälle von hysterischer Paralyse der unteren Extremitäten hatte ich bei Kindern, besonders bei jungen Mädchen von 11—13 Jahren ein paar Mal zu beobachten Gelegenheit, und zwar noch stärker entwickelt, wie in den S. 209 und S. 211 mitgetheilten Fällen. Mitunter waren heftige, Wochenlang anhaltende Schreikrämpfe oder andere hysterische Zufälle vorausgegangen, nach deren Verschwinden die Lähmung in derselben Weise wie bei Erwachsenen eingetreten war. Im Liegen und Sitzen konnten die Beine fast ebenso gut wie im Normalzustande bewegt werden, und die Sensibilität wie die Function der Sphincteren waren intact; aber die Kinder behaupteten hartnäckig, nicht stehen und gehen zu können, und beim Versuch dazu versagte die Kraft: die Patienten sanken zu Boden, wenn man sie nicht stützte. Der Verdacht einer Medullarkrankheit, welcher die Eltern in solchen Fällen ängstigt, konnte sofort zurückgewiesen werden, und in der That schwanden die Lähmungen nach einigen Wochen von selbst oder in Folge psychischer Eindrücke, machten aber bisweilen anderen nervösen Symptomen Platz¹⁾. In einem gleich zu erwähnenden Fall verbanden sich mit anderen nervösen Symptomen Anfälle von Paralyse der Nackenmuskeln, so dass der Kopf auf die Brust sank, und nur mit grosser Mühe nach einiger Zeit activ aufge-

¹⁾ Vergl. Kiegel (Zeitschr. f. klin. Med. VI. II. 5), welcher 5 Fälle solche Paralysen mit Contracturen u. s. w. mittheilt.

richtet werden konnte, wobei jedesmal auch Aufwärtsrollen der Bulbi stattfand.

Nicht minder dunkel, als die Pathogenese aller dieser äusserlich verschiedenen, ihrem Wesen nach aber identischen Zustände, sind ihre aetiologischen Verhältnisse. Ganz bestimmte Ursachen habe ich fast in keinem Fall auffinden können. Psychische Anlässe, zumal Schreck, sind nicht abzuleugnen, besonders als Ursache von Recidiven.

Eins dieser Mädchen bekam einen heftigen hysterischen Krampfanfall, der Wochenlang ausgeblieben war, plötzlich während meines Vortrags über ihre Krankheit, dem sie beiwohnte.

Bei einem 11jährigen Knaben entwickelten sich fast unmittelbar nach einer in der Schule öffentlich erhaltenen Züchtigung Hallucinationen, Delirien. Anfälle von Zuckungen mit Erhaltung des Bewusstseins und Aphasie, paralytische Schwäche der Nackenmuskeln, alles mit vollkommen freien Intervallen, aber Monate langer Dauer.

Im Allgemeinen disponirt das weibliche Geschlecht und die Zeit der Pubertätsentwicklung, und man hat daher alle diese Affectionen, zumal die Chorea magna, mit der letzteren in innigste Beziehung gebracht. Da indess auch Knaben und jüngere Kinder zwischen 8 und 11 Jahren keineswegs von den beschriebenen Zufällen verschont bleiben, so müssen ausser jenen Entwicklungsformen noch andere aetiologische Momente wirksam sein können. Es lag nahe, diese letzteren zunächst in Reizungen des Genitalsystems zu suchen, und so hört man denn Onanie von vielen Seiten her als eine Hauptursache jener nervösen Störungen bezeichnen¹⁾. Ich will nun keineswegs in Abrede stellen, dass bei stark ausgebildeter „nervöser Prädisposition“ dieses Laster, beharrlich betrieben, aetiologisch bedeutsam werden kann, aber bei der grossen Verbreitung desselben müsste man doch die Fälle, um welche es sich hier handelt, weit häufiger beobachten, als es thatsächlich geschieht. Dass man diese Ursache in der Praxis scharf ins Auge fasst, ist jedenfalls gerechtfertigt. Sie werden es kaum glauben, dass manche Kinder schon im zweiten Lebensjahre, ja noch früher onaniren, entweder durch wirkliche Manipulation oder durch Aneinanderreiben der Oberschenkel, wobei deutliche Erectionen des kleinen Penis zu Stande kommen, oft auch durch das schon erwähnte rhythmische Wiegen des Oberkörpers in sitzender Stellung (S. 183). In diesem Alter ist das Uebel durch scharfe Ueberwachung noch am leichtesten zu beseitigen, weit schwerer bei älteren Kindern, welche mitunter

¹⁾ Jacobi, On masturbation and hysteria in young children. American Journ. of obstetrics etc. VIII., 4.; IX., 3. 1876. — Hirschsprung. Jahrb. f. Kinderheilk. XXIII. 460.

jeden unbewachten Augenblick benutzen, dem Laster zu fröhnen. Ich erinnere mich eines 8jährigen Mädchens, welches sich, wenn es die Hände zu brauchen Anstand nahm, durch das Reiben der Genitalien an der Kante des Stuhls, auf welchem sie sass, in eine gewaltige Aufregung versetzte, von welcher die glühenden Wangen, die glänzenden Augen, die rasche Athmung Zeugniß gaben. Nicht immer ist aber die Diagnose so leicht, und es bedarf dann der sorgfältigsten Beobachtung der Kinder, zumal vor dem Einschlafen, um sie in flagrante zu überraschen. Ein paar Flecken in der Wäsche sind keineswegs genügende Indicien für eine sichere Diagnose. Ich habe mich in allen Fällen von hysterischen Affectionen und Chorea magna bemüht, gerade über diesen Punkt ins Klare zu kommen, aber in keinem einzigen Fall die absolute Gewissheit erhalten, dass die Ursache in Masturbation zu suchen sei. Immer musste man sich mit der Möglichkeit oder Wahrscheinlichkeit behelfen, die ja in der Aetiologie überhaupt schon eine viel zu grosse Rolle spielt. Trotzdem werden Sie gut thun, an Onanie zu denken und, wo diese in der That nachweisbar ist, sie möglichst zu unterdrücken, denn mag sie auch für sich allein nicht gerade die Veranlassung zur Krankheit bilden, so wird sie doch immer durch Ueberreizung des Nervensystems den Boden für die Entwicklung derselben vorbereiten und die Heilung verzögern können. Wie bedenklich eine solche Ueberreizung werden kann, lehrt z. B. der folgende Fall:

Carl A., 7 Jahre alt, aufgenommen in die Kinderstation am 8. Januar 1873, onanirt seit seinem 5. Jahre, angeregt durch das lange fortgesetzte Zusammenschlafen mit einer Verwandten, welche ihr Spiel mit ihm getrieben hatte. Allmählig zunehmende Erschlaffung, Enuresis nocturna, schlaflose Nächte, und seit 14 Tagen Unfähigkeit zu gehen. Ohne sich festzuhalten, kann er weder sitzen, noch stehen, noch gehen. Auch gestützt geräth er alsbald ins Schwanken, klagt über Schwindel und zeigt beim Gehversuch deutliche Ataxie, ähnlich wie in der Tabes dorsalis. Beim Schliessen der Augen bedeutende Zunahme dieser Erscheinungen. Im Bett alle Bewegungen der Beine frei, wenn auch weniger energisch, als im Normalzustande. Sensibilität intact, die von den Fusssohlen ausgelösten Reflexbewegungen aber minder kräftig und langsamer erfolgend. Urin und Stuhl nur mit Mühe zurückzuhalten, mitunter unwillkürlich erfolgend. Anämie und mässige Abmagerung. Therapie: täglich ein lauwarmes Bad von 10 Minuten Dauer mit kalter Brause über Kopf und Rücken. strengste Beaufsichtigung des Patienten und Verhütung jedes onanistischen Versuchs. Schon am 23. bedeutende Besserung des Gehens, Aufhören der Enuresis. Am 31. kaum noch ein geringes Schwanken beim Gehen bemerkbar. Mitte Februar völlige Genesung.

Der überaus schnelle günstige Verlauf dieses Fall das bei einem Kinde mir sonst niemals vorgekommenen Tabes dorsalis darbot, beweist, da

sondern nur eine functionelle Störung vorlag, dass also durch fortgesetzte Reizung der Genitalnerven bei Kindern Paresen der unteren Extremitäten mit ataktischen Erscheinungen, Abnahme des Muskelsinns und verminderter Energie der Sphincteren zu Stande kommen können, ähnlich den hysterischen Lähmungen der Frauen, welche durch krankhafte Zustände der Sexualorgane, oder auch ohne solche durch allgemeine das Nervensystem deprimirende Einflüsse bedingt werden, und unter günstigen Umständen ebenso glücklich verlaufen. In dieselbe Kategorie gehören auch die Paresen und Ataxien der unteren Extremitäten, welche hie und da bei Kindern mit hochgradiger Phimose und davon herrührender Genitalreizung beobachtet und durch die Operation geheilt werden¹⁾.

Die meisten Kinder, welche die eine oder andere Form unserer „hysterischen Zustände“ darboten, waren von zarter Constitution, mager, mehr oder weniger anämisch; nur die Minorität zeigte normale Ernährungsverhältnisse. Fast immer liess sich aber in der Erziehung eine wunde Stelle nachweisen, welche der späteren Neurose einen günstigen Boden bereitete. Kinder, die mit ungewöhnlicher Sorgfalt und Verzärtelung erzogen werden, um welche sich so zu sagen der ganze Hausstand dreht, die umgeben sind von äusserst nachsichtigen, allen ihren Launen nachgebenden Persönlichkeiten, deren leiseste Klagen mit übertriebener Aengstlichkeit aufgefasst und behandelt werden, sind vorzugsweise jenen wunderlichen Erkrankungen ausgesetzt. Unter diesen Umständen kommt es bisweilen zur Ausbildung einer Art von Hypochondrie, die ich besonders bei einem 8jährigen sehr verzogenen, zarten Knaben beobachtete. Mit peinlicher Angst achtete er auf sein Befinden, untersuchte seine Zunge, jeden Fleck, der sich am Körper zeigte u. s. w. Bei einer solchen, öfters schon durch Heredität, oder wenigstens durch eine neuropathische Belastung der Familie geschaffenen Anlage kann nun durch alle auf das Nervensystem stark wirkende Reize, Gemüths-affecte jeder Art, übergrosse geistige Anstrengung, Ehrgeiz beim Lernen, schlechte Behandlung seitens der Eltern, endlich auch durch Nachahmungstrieb die Krankheit zur vollen Entwicklung gebracht werden. —

Aus den von mir mitgetheilten Fällen werden Sie bereits ersehen haben, dass eine medicamentöse Behandlung unter diesen Verhältnissen keinen Erfolg verspricht. Ich kenne kein Mittel, welches mir wirkliche Dienste geleistet hätte, mit Ausnahme des Chloralhydrats (0,5 — 1,0

¹⁾ Oesterr. Jahrb. f. Pädiatrik. VII. 1876. 2. Heft. Annal. S. 128. — Arch. f. Kinderheilk. VIII. S. 460. — Revue mens. Juli 1888. p. 304.

pro dosi), und des Morphioms (auch als subcutane Injection zu 0,005 bis 0,01 pro dosi) von denen ich in einigen Fällen palliativen Nutzen zur Beseitigung heftiger spastischer Erscheinungen beobachtete. Auch die bei Schrei- und anderen Stimmkrämpfen von mir versuchten Chloroformeinathmungen wirkten immer nur ganz vorübergehend. In vielen Fällen, z. B. bei Lauf- und Springkrämpfen, sind aber auch diese Mittel während der Paroxysmen schwer oder gar nicht anwendbar, oder versagen die Wirkung. Man muss dann den Anfall ruhig ablaufen lassen und nur dafür Sorge tragen, dass die Kranken sich durch die Art und Intensität ihrer Bewegungen keine Verletzung zuziehen. Mitunter kann man durch einen plötzlichen heftigen Eindruck, z. B. durch Affusion des Gesichts mit kaltem Wasser, durch laute und rauhe Ansprache, den Anfall unterbrechen. Doch gelingt dies keineswegs immer. Ebenso wenig sind wir im Stande, den Verlauf der Krankheit im Ganzen durch bestimmte Mittel abzukürzen. Selbst wenn der Typus der Anfälle auf das deutlichste ausgesprochen war, sah ich weder von Chinin noch von Arsenik irgend einen Erfolg. Bei der Häufigkeit einer anämischen Grundlage thut man immer noch am besten, die Kinder mit kleinen Dosen Eisen zu behandeln, oder auch Arsenik wie bei der Chorea zu geben, weil diese Mittel, in kleinen Dosen längere Zeit fortgesetzt, einen günstigen Einfluss auf anämische Constitutionen ausüben. Lauwarme beruhigende Bäder mit Seife oder Bolus alba (50,0 bis 100,0 auf ein Bad) möglichst lange ($\frac{1}{2}$ Stunde lang) fortgesetzt, gute Nahrung, Genuss der frischen Luft sind zu empfehlen, aber leider nicht immer zu beschaffen. Bei Stimmkrämpfen ist der galvanische Strom zu versuchen: er bringt mitunter schnelle Heilung, während er in anderen Fällen entweder nichts leistet oder gar verschlimmert. Nicht selten wirken alle Manipulationen dieser Art, Elektrisiren, Einführung einer Schlundsonde, eine subcutane Injection, ja schon die laryngoscopische Untersuchung, und besonders die Androhung, diese Maassnahmen zu wiederholen, wunderbar schnell, offenbar nur psychisch. Man hüte sich aber, an eine rasche Besserung übermässige Hoffnungen zu knüpfen, welche durch plötzliche Wiederrücknahme der Symptome bald Lügen gestraft werden. Glücklicher Weise kann man die Angehörigen von vornherein über den Ausgang beruhigen, und zwar möchte ich behaupten, dass, je wunderbarer und unbegreiflicher die Symptome sich gestalten, je mehr sich ein Wechsel derselben vollzieht, um so sicherer ein glücklicher Ausgang zu prognosticiren ist. Daher können Sie die Fälle von sogenannter Chorea magna, von Stimmkrämpfen und hysterischen Paralysen immer am günstigsten beurtheilen, während die cataleptische Form (unsere erste

Categorie) mit Rücksicht auf die Möglichkeit einer epileptischen Umwandlung immer Bedenken aufkommen lässt (S. 204). Jedenfalls rathe ich Ihnen, die Angehörigen auf ganz unerwartete Umschläge der Erscheinungen vorzubereiten; wo heut Paralyse besteht, kann in wenigen Tagen diese einer convulsivischen Affection, einer Sensibilitätsneurose, einer psychischen Alteration Platz machen, und dies geschieht bisweilen schon inmitten eines Anfalls.

Nach der Heilung werden Sie gut thun, die tonisirende Behandlung noch weiter fortzusetzen, und wo es die Verhältnisse erlauben, entweder eisenhaltige Bäder oder laue indifferente Thermalbäder in frischer Berg- und Waldluft gebrauchen zu lassen. Unter den letzteren empfehle ich besonders die Thermen von Schlangenbad im Taunus, Landeck in Schlesien, Johannisbad in Böhmen; unter den ersteren, die bei vorwaltender Anämie am Platz sind. Schwalbach, Pyrmont, Driburg, Flinsberg, in der Schweiz die hochgelegenen Quellen von Tarasp und St. Moritz.

Ich zweifle nicht, dass durch eine Bade- und Luftkur dieser Art die Wiederkehr der in Rede stehenden Affectionen verhütet, ihr Verlauf im Ganzen daher abgekürzt werden kann. Unter günstigen Lebensverhältnissen wird, glaube ich, ein auf eine Reihe von Jahren ausgedehnter Verlauf, wie ihn z. B. unser Fall S. 211 aufweist, kaum vorkommen. Bei grosser Hartnäckigkeit des Uebels bleibt indess nichts weiter übrig, als das Kind aus der gewohnten Umgebung des Elternhauses in eine ihm völlig ungewohnte, sei es in eine Krankenanstalt oder in eine fremde Familie, zu versetzen. Mit dem Wechsel des Aufenthalts ist es nicht abgethan, wenn nicht auch die Gesellschaft der Mutter oder der gewohnten Pflegerin dem Kinde entzogen wird. Der Schulbesuch ist selbstverständlich während der Dauer der Krankheit zu untersagen, und auch nach der Heilung ist jede geistige Ueberanstrengung zu vermeiden. Bei Mädchen in der Entwicklungsperiode erfordern die eintretenden Menses besonders Ruhe und Pflege. Unser Fall S. 211 lehrt, dass mit der vollständigen Ausbildung der Pubertät auch ungewöhnlich chronische Zustände dieser Art ein glückliches Ende erreichen können.

VII. Nächtliches Aufschrecken, *Pavor nocturnus*.

Mit diesem Namen bezeichnet man einen Zustand, welcher durch den Schrecken, den er den Eltern einflösst, oft genug die Nachtruhe des Arztes stört. Mitten im tiefen Schlaf, besonders häufig in den ersten Stunden nach dem Einschlafen, fahren die Kinder plötzlich empor, schreien heftig und anhaltend, greifen mit den Händen in die Luft, oder sitzen mit stierem Blick und ängstlichem Gesichtsausdruck im Bett, un-

verständliche oder schwer deutbare Worte vor sich hinsprechend. Viele zittern an allen Gliedern, werfen sich entsetzt in die Arme der erschreckten Mutter oder Wärterin, umklammern dieselbe, ohne sie deutlich zu erkennen, rufen auch wohl nach Licht, und nur mit Mühe gelingt es, sie zu beruhigen. Nach kurzer Pause wiederholt sich die Scene, nicht selten mehrere Male hintereinander, so dass eine halbe Stunde und mehr vergehen kann, bis völlige Ruhe eintritt und das erschöpfte Kind wieder einschläft. In der Regel verläuft nun der übrige Theil der Nacht im ruhigen Schlaf, und beim Erwachen weiss das Kind nichts von den Vorfällen der Nacht, erinnert sich auch nicht des Arztes, der vor seinem Bett gesessen. Solche Fälle wiederholen sich in unregelmässigen Intervallen, bald allnächtlich, bald nur ein paar Mal in der Woche oder noch seltener. Zwei Fälle in einer und derselben Nacht gehören zu den Ausnahmen. Am Tage bieten die Kinder durchaus keine Erscheinungen dar, welche sich zu den nächtlichen Paroxysmen in Beziehung bringen lassen: nur zweimal hatte ich Gelegenheit, solche Anfälle auch am Tage zu beobachten, wenn die betreffenden Kranken auf dem Sopha eingeschlafen waren. Die Dauer dieses die Umgebung der Kinder in Unruhe versetzenden Zustandes ist unbestimmt; während mitunter das Ganze mit wenigen Anfällen abgethan ist, wiederholen sich diese bei anderen Kindern viele Wochen, ja Monate lang, verschwinden aber schliesslich, ohne üble Folgen zu hinterlassen. Bei einem 7jährigen anämischen Mädchen, welches sonst ganz gesund war, bestanden die Anfälle schon zwei Jahre lang, mit Unterbrechungen von höchstens acht Tagen, hatten aber seit dem Schulbesuch an Frequenz noch zugenommen.

Wenn ich diese Affection hier unmittelbar auf die „hysterischen“ Zustände folgen lasse, so geschieht dies keineswegs aus dem Grunde, weil ich eine nahe Verwandtschaft beider annehme. Sah ich auch den Pavor nocturnus in einzelnen Fällen bei Kindern auftreten, die durch eine zu „hysterischer“ Verstimmung disponirende Erziehung verzärtelt und überreizt waren, und gleichzeitig an Kopfschmerzen, Palpitationen, ohnmachtähnlichen Zufällen u. s. w. litten, so war dies doch eben so selten, wie das Auftreten des Pavor im Gefolge von wirklicher Epilepsie, was ich bei einem 10jährigen Mädchen beobachtete. Nachdem hier vor 3 Jahren mehrere epileptische Anfälle mit 8- bis 10tägigem Intervall stattgefunden hatten, pausirten dieselben bis zum Januar 1882, wo plötzlich wieder mehrere Anfälle erfolgten, welche sich im Februar mit Hallucinationen und Schreien combinirten, im März spontan verschwanden und Anfällen des Pavor nocturnus, welche mitunter zweimal in einer Nacht eintraten, Platz machten. Als Vorläufer und Begleiter wirklicher

Psychosen ist mir der Pavor noch nicht begegnet, was vielleicht von der geringen Zahl kindlicher Geisteskrankheiten abhängt, die mir selbst bis jetzt vorgekommen sind.

Im Allgemeinen begegnet man dem Pavor fast ausschliesslich bei jungen Kindern bis gegen die zweite Dentition hin, während die „hysterischen“ Zustände erst nach dieser Periode vorzukommen pflegen. Auch ist von jener Veränderung des psychischen Wesens, welche bei den letzteren eine wichtige Rolle spielt, hier nichts wahrzunehmen. Das ganze Leiden beschränkt sich vielmehr auf die beschriebenen nächtlichen Anfälle, und mir wenigstens kam es stets so vor, als ob ein schwerer ängstlicher Traum die Kinder aus dem Schlaf schreckte und in den halbawachen Zustand noch hinüberspielte. Dass Traumbilder, Hallucinationen, hier eine Rolle spielen, geht schon daraus hervor, dass die Kinder dieselben oft ganz bestimmt bezeichnen; ich hörte sie sagen, man möge die Ketten wegnehmen, Thiere vertreiben, sie würden überfahren u. s. w. Auch kommt es vor, dass sie aus dem Bett springen und in ein benachbartes Zimmer fliehen, um dem Schrecken zu entfliehen. Ein 4jähriger Knabe, welcher durch eine Biene heftig erschreckt worden war, bekam schon in der darauf folgenden Nacht einen Anfall von Pavor, in welchem er fortwährend von einem „Fisch“ phantasirte, der ihn bedrohte. Dies wiederholte sich ein paar Nächte hintereinander und endete damit, dass das Kind das Schlafzimmer nicht mehr betreten und stets im Freien sein wollte. Je reger die Phantasie des Kindes, je mehr dieselbe durch die beliebten Schauergeschichten der Kinderfrauen oder durch Erschrecken von Seiten anderer Kinder, Einsperren in dunkle Räume u. s. w. gereizt wird, um so leichter wird der Pavor eintreten, und es liegt darin gewiss eine Warnung, die von der Umgebung der Kinder beherzigt werden sollte.

Unter den seltenen Fällen von Pavor diurnus, die ich gesehen, betraf einer den 7jährigen Sohn eines Schauspielers, ein nervöses, anämisches, verzärteltes Kind. Seit einigen Monaten bestanden wohl 10—20 Anfälle täglich, aber niemals in der Nacht, in denen das Kind sich Augen und Ohren zuhielt, anhaltend schrie „ich fürchte mich“ und die Mutter umklammerte. Dauer nur wenige Secunden. Sonst gesund, insbesondere keine anderen hysterischen Symptome. Bei einem 6jährigen „nervösen“ Kinde, welches seit 7 Monaten mit etwa 14tägigen Intervallen an Pavor noct. litt, traten zuweilen auch bei Tage Anfälle mit Hallucinationen auf. Beide Fälle konnten leider nicht weiter verfolgt werden.

Die Ansicht, dass Störungen der Verdauung meistens dem Pavor zu Grunde liegen sollen, kann ich nicht theilen. Mit voller Sicherheit konnte ich nur selten dyspeptische Affectionen nachweisen, deren Beseitigung auch den Pavor rasch zum Verschwinden brachte, z. B. bei einem 8jährigen Knaben, der während eines Magencatarrhs 5 Nächte

hintereinander Anfälle von Pavor hatte. Dagegen boten die meisten Fälle durchaus keine Störung der Digestionsorgane dar, und ebenso wenig konnte ich in den Respirations- oder Circulationsorganen krankhafte Zustände constatiren¹⁾. Eine Familiendisposition ist in manchen Fällen unleugbar; Kinder nervöser Eltern werden mit Vorliebe befallen. Da es aber meistens unmöglich war, die Ursachen nachzuweisen, so beschränkte ich mich darauf, jede Erregung der kindlichen Phantasie durch abendliche Erzählungen zu untersagen, und vor dem Schlafengehen eine Dosis Kali bromatum (0,5 bis 1,0) zu verordnen, welches mir eine beruhigende Wirkung auszuüben schien. Morphinum und Chloral habe ich noch nicht versucht, würde mich aber nicht bedenken, diese Mittel in intensiven Fällen anzuwenden.

VIII. Peripherische Lähmungen.

Unter den Nerven, welche am häufigsten von einer peripherischen Paralyse betroffen werden, nimmt bei Kindern, wie bei Erwachsenen, der Gesichtsnerv eine der ersten Stellen ein. Die Paralyse des Nervus facialis kommt nicht selten schon im frühesten Kindesalter, gleich nach der Geburt, zur Erscheinung, indem beim Schreien der Mund nach der gesunden Seite hin verzogen wird, oft auch das Auge der gelähmten Seite offen bleibt. Es kommt eben darauf an, ob der lähmende Anlass die Labial- und Palpebralzweige des Facialis gleichzeitig traf oder die letzteren verschonte. Dieser Anlass ist der Druck der Geburtszange während der Entbindung, welcher in solchen Fällen mitunter eine kleine Ecchymose in der Parotisgegend hinterlässt. Bei den Hebammen und den Eltern des Neugeborenen erregt das Verziehen des Mundes in der Regel grossen Schrecken, da es als Zeichen von „Schlagfluss“ betrachtet wird. Sie können aber die Besorgten mit der Versicherung beruhigen, dass die Lähmung wahrscheinlich binnen wenigen Wochen verschwinden wird, sobald das vorhandene Blutextravasat resorbiert ist oder der Nerv sich von den Folgen der Compression erholt haben wird. Ich sage „wahrscheinlich“, denn mit absoluter Sicherheit können Sie den glücklichen Ausgang nicht verbürgen. In einzelnen Fällen scheint nämlich der Druck der Zange so intensiv und nachhaltig gewesen zu sein, dass degenerative Processe (Verfettung der Nervenfasern) im Facialis entstehen, welche sich nicht immer ausgleichen, sondern eine für das ganze Leben zurückbleibende Paralyse bedingen. Ich selbst

¹⁾ Silbermann, Jahrb. f. Kinderheilk. XX. S. 266.

beobachtete einen solchen Fall bei einem 13jährigen Mädchen, und Parrot und Troisier¹⁾ lieferten dafür den anatomischen Beweis.

Weit seltener kommt eine angeborene Lähmung des Facialis vor, welche mit dem Zangendruck nichts zu thun hat. Ich sah dieselbe nur einmal bei einem 10jährigen Knaben, welcher ohne Kunsthülfe geboren worden und gleich nach der Geburt die Paralyse des linken Gesichtsnerven dargeboten hatte. Sämmtliche Zweige desselben, auch die linke Hälfte des Gaumensegels, waren gelähmt, und das Gehör auf dem linken Ohr aufgehoben, ohne dass jemals eine Erkrankung des letzteren stattgefunden hatte. Eine längere galvanische Behandlung blieb gänzlich erfolglos. Aehnliche congenitale Fälle werden auch in der Literatur hie und da berichtet, doch sind ihre anatomischen Ursachen nicht genügend aufgeklärt²⁾.

Die im späteren Kindesalter vorkommenden halbseitigen Gesichtslähmungen entsprechen im Allgemeinen dem aus der Nervenpathologie bekannten Bilde, auf welches ich nicht näher eingehe. Nur mache ich Sie darauf aufmerksam, dass zur Wahrnehmung der Erscheinungen es hier, fast noch mehr als bei Erwachsenen, darauf ankommt, die Gesichtszüge durch einen Affect in Bewegung zu versetzen. Während der Ruhe sehen Sie im Gesicht des Kindes keine auffallende Veränderung; erst beim Weinen, Schreien, Lachen tritt die Asymmetrie der beiden Hälften sofort hervor. Besondere Schwierigkeiten macht beim Kinde die Inspection des Gaumensegels, bei welcher man sich mitunter mit einem raschen Blick begnügen muss. Wie das Gesamtbild, stimmen auch die Ursachen mit denen der Faciallähmung Erwachsener überein. Der rheumatische Anlass wird auch hier häufiger angenommen, als bewiesen, doch gehören die Fälle, in denen die Einwirkung kalter Zugluft, besonders bei schwitzender Haut, sich evident als Ursache nachweisen lässt, nicht zu den Seltenheiten. Häufiger sah ich Narben von Abscessen oder Drüsenanschwellungen hinter und unter dem Ohr, in der Gegend des Foramen stylomastoideum, durch ihren Druck auf den austretenden Stamm des Facialis Lähmung desselben erzeugen.

Kind von 2 Jahren, mit vollständiger Paralyse aller Gesichtszweige des linken Facialis. In der Umgebung des Foramen stylomastoid. ein tief dringender Abscess, von den Lymphdrüsen ausgegangener Abscess. Nach Oeffnung desselben bleibt eine erhebliche Schwellung und Infiltration des Bindegewebes zurück. Vom

sur l'anatomie pathologique de la paralysie faciale des nouveau nés.

Avril, 1876.

Revue de méd. Paris, 1887. p. 548.

25. Febr. 1861 an Bepinselung mit Jodtinctur; am 7. März bedeutende Verkleinerung der Geschwulst, Lähmung unverändert. Fortsetzung des Pinselns und auch innerlich Jod (0,05) mit Jodkali (1,2), Aq. dest. 90, Syr. simpl. 30, 4 Mal täglich ein Kinderlöffel. Anfangs April vollständige Heilung.

Solche Fälle kommen bisweilen schon bei sehr zarten Kindern vor. So beobachtete ich Paralyse des rechten Facialis bei zwei Kindern von resp. 5 und 11 Monaten. Bei dem letzteren waren vor, hinter und unter dem Ohr Drüsentumoren mit diffuser Schwellung des Bindegewebes nachweisbar, während im ersten Fall nur bei sehr sorgfältiger Untersuchung eine tiefliegende Härte unter dem Process. mastoideus gefühlt werden konnte. Bei einem 4jährigen Kinde entstand Lähmung der Labial- und Nasaläste des linken Facialis durch den Druck eines in der Reconvalescenz des Ileotyphus sich entwickelnden grossen Abscesses vor dem Ohr. Die Lähmung verschwand fast plötzlich, als der Abscess den äusseren Gehörgang durchbrach und seinen Eiter durch denselben entleerte.

Als häufigste Ursache der Facialparalyse im Kindesalter müssen wir aber Caries des Felsenbeins betrachten, welche den Nervenstamm im Canalis Fallopii zerstört. Die zahlreichen Fälle dieser Art, welche ich beobachtete, stimmen alle darin überein, dass stets sämtliche Gesichtszweige des Nerven gelähmt waren, während die halbseitige Paralyse des Gaumensegels nicht immer vorhanden war. Die Uvula stand vielmehr in einer Reihe dieser Fälle vollkommen gerade, und die Gaumenbewegung war auf beiden Seiten gleichmässig, denn nicht nur der Schiefstand der Uvula, sondern auch der Stillstand der einen Hälfte des Velum beim Athmen und Phoniren, wodurch eine Verziehung des Segels nach der anderen Seite hin stattfindet, ist hier zu beachten. Wo dies Symptom fehlte, konnte man also schliessen, dass die Destruction des Fallopischen Canals nur diesseits des Abganges des Nerv. petrosus superfic. major stattgefunden hatte. Taubheit auf dem befallenen Ohr ist bei kleinen Kindern schwer oder gar nicht nachweisbar; um so deutlicher spricht die stets vorhandene, zuweilen mit Blutung verbundene Otorrhoe, mit welcher nicht selten kleine und grössere Knochensequester, oder auch wohl die sauber präparirten Gehörknöchelchen aus dem Meatus auditorius entleert werden; auch eine empfindliche Anschwellung des Schläfenbeins hinter dem Ohr, Röthung und fistulöse Oeffnungen können den in der Tiefe zerstörenden Process verkünden. Diese Ursache der Lähmung kommt bisweilen schon in sehr frühem Alter vor. Ich sah sie bereits im dritten und fünften Monat beginnen, und entweder unter dem Allgemeinbilde tuberculöser Atrophie bald tödten, oder auch Jahre lang dauern, bis schliesslich durch Complicationen, besonders Tuberculose des Gehirns oder anderer Organe, Meningitis oder Sinusthrombose, der Tod herbeigeführt wurde. Je länger die Paralyse besteht, um so atrophischer werden die Gesichtsmuskeln, welche ich bei einem Kinde zu

dünnen bräunlich-gelben Streifen verschrumpft fand. Die Sectionen ergaben in den mir vorgekommenen Fällen immer eine extensive cariöse oder cariös-gangränöse Zerstörung des Felsenbeins, die bisweilen bis an die Dura reichte. Aber selbst da, wo dicht unter derselben eine cariöse Höhle sich befand, war die Membran selbst intact, oder höchstens etwas dunkler gefärbt, so dass an einen Durchbruch der Caries in die Schädelhöhle noch nicht zu denken war. Dagegen fand ich wiederholt Pachymeningitis und partielle purulente Arachnitis. Aus dem Meatus auditor. externus liess sich bei der Section zuweilen ein langer Sequester extrahiren, worauf man nach Entfernung des äusseren Ohrs in eine umfängliche, den grössten Theil des Felsenbeins einnehmende Höhle hineinschauen konnte; in einzelnen Fällen konnte man auch schon während des Lebens entweder aus dem Meatus oder aus einer in der Pars mastoidea befindlichen Fistelöffnung nekrotische Knochenstücke herausziehen. Die hinter der Ohrmuschel befindlichen Abscesse und Fisteln communicirten stets mit dem Inneren des cariösen Knochens. Bei einem 3jährigen äusserst cachektischen und anämischen Knaben war das äussere Ohr durch einen halbmondförmigen gangränösen Spalt fast gänzlich vom Kopfe getrennt, und wir konnten einen Sequester von 2 Ctm. Länge und 1 Ctm. Breite aus der Tiefe entfernen.

Fast alle Kinder, bei welchen ich diese Paralyse beobachtete, waren gleichzeitig tuberculös und gingen früher oder später zu Grunde. In einem dieser Fälle fanden sich auf der Dura der betreffenden mittleren Schädelgrube viele hirse- bis hanfkorngrosse Knötchen. Seltener kam die Caries durch eine einfache vernachlässigte Otitis media zu Stande, besonders als Nachkrankheit des Scharlachfiebers, und ich empfehle Ihnen daher, bei allen von Scarlatina genesenen Kindern die etwa zurückbleibenden Otorrhöen sorgfältig zu überwachen. Einige von mir beobachtete Fälle lehrten, dass der vom Mittelohr ausgehende und auf den Knochen sich fortsetzende Destructionsprozess überraschend schnell verlaufen, ja schon wenige Wochen nach dem Ablauf des Scharlachfiebers zu Caries des Felsenbeins mit Facialparalyse führen kann. —

Die weit seltener vorkommenden peripherischen Lähmungen anderer Cerebralnerven bieten für das Kindesalter noch weniger Charakteristisches dar, als die Facialparalyse, und dasselbe gilt von den durch locale Anlässe bedingten Paralysen der Spinalnerven, unter denen nur eine, welche bei der Geburt entsteht eben wegen dieser Ursache hier in Betracht gezogen werden soll. Nicht bloss auf den Nerv. facialis, sondern auch auf den Plexus brachialis kann der Druck der Zange so stark ein-

wirken, dass dadurch Lähmungen einzelner oder mehrerer Muskelgruppen des betreffenden Arms zu Stande kommen. Roger¹⁾ beschreibt einen solchen Fall, in welchem sofort nach der Geburt der Facialis und der eine Arm gleichzeitig gelähmt waren, der Eindruck der Zange über der Clavicula noch deutlich sichtbar war, und nach dem bald erfolgten Tode sowohl in der Umgegend des Foramen stylomastoideum, wie des Plexus brachialis, Blutergüsse gefunden wurden. Dieselbe Wirkung aber, wie der Zangendruck, können auch andere geburtshülfliche Handgriffe hervorbringen, besonders erschwerte Extraktionen, starke Zerrungen des Arms, wobei bisweilen gleichzeitig eine Luxation oder Fractur des Humerus beobachtet wurde. Auch das früher (S. 36) betrachtete Hämatom des Sternocleidomastoideus kann unter diesen Verhältnissen gleichzeitig vorhanden sein. Diese „congenitale“ oder eigentlich „artificielle“ Paralyse der oberen Extremität kann, wie diejenige des Facialis, entweder rasch vorübergehen, oder, wenn durch den lähmenden Anlass degenerative Vorgänge der Armnerven eingeleitet wurden, viele Jahre, ja das ganze Leben hindurch bestehen und auch mit Störungen der Sensibilität verbunden sein. So beobachtete ich bei einem 5jährigen Kinde gleichzeitig Anaesthesie an der Ulnarseite des Vorderarms. Je nach dem Sitz der Lähmung in den verschiedenen Muskeln nimmt der Arm durch die Contraction der Antagonisten verschiedene Stellungen an; am häufigsten wird er durch das Ueberwiegen der Musc. pectorales, subscapularis und latissimus dorsi über den gelähmten Infrapinatus unter starker Pronationsstellung der Hand nach innen gerollt. Die faradische Erregbarkeit der gelähmten Muskeln schwindet rasch, und es kommt bald zu Atrophie der betreffenden Extremität, an welcher, wie ich wiederholt beobachtete, selbst die Knochen Theil nehmen, so dass die Scapula, die Knochen des Arms und der Hand schliesslich gegen diejenigen der gesunden Seite erheblich verkürzt sind und die ganze Extremität verkümmert erscheint. Die Behandlung hat nur in der ersten Zeit der Krankheit noch auf Erfolg zu rechnen. Die beharrliche Anwendung der Elektrizität kann hier so lange noch hilfreich werden, als die Nerven noch nicht fettig degenerirt und die Muskeln noch reactionsfähig sind. Später hat man weder von diesem noch von irgend einem anderen Mittel etwas zu erwarten.

Durch übermässige Dehnung des Plexus brachialis können auch im späteren Kindesalter, wie bei Erwachsenen, Paralysen oder wenigstens

¹⁾ Journ. f. Kinderkrankh. 1864. S. 405.

Paresen der oberen Extremität entstehen, welche mitunter Wochen und Monate lang dauern. Ich beobachtete z. B. eine solche Parese des linken Arms bei einem kleinen Mädchen, welches beim Anziehen des Mäntelchens eine heftige Zerrung des Arms nach hinten und aussen erlitten hatte. Die Bewegung der Extremität, besonders nach oben und aussen, war ausserst beschränkt, und es dauerte mehrere Wochen, bis nach beharrlicher Anwendung von reizenden Frictionen und schliesslich der Elektrizität, die Function des Deltoideus vollständig retabliert war. Solche Fälle können, wenn die Ursache nicht klar vorliegt, zu lebhafter Beunruhigung Anlass geben, indem nicht nur die Eltern, sondern auch der gewissenhafte Arzt den Verdacht eines cerebralen Ursprungs der Lähmung nicht los werden können, bis die Besserung entschieden hervortritt. Dasselbe gilt von denjenigen Paresen und Paralysen einer oberen oder unteren Extremität, welche bisweilen bei Kindern nach heftigen eclamptischen Anfällen einige Tage lang zurückbleiben. Hier ist es nicht möglich, von vorn herein zu bestimmen, ob es sich nur um eine vorübergehende Motilitätsstörung oder um ein Cerebralleiden handelt, da, wie wir bald sehen werden, sehr ernste Gehirnkrankheiten, zumal Tuberkel, sich nicht selten durch plötzlich auftretende Convulsionen und zurückbleibende Paralysen ankündigen, welche nach einiger Zeit wieder schwinden, ganz unerwartet wiederkehren, oder durch den Ausbruch einer Meningitis tuberculosa ihre wahre Natur documentiren. Ich rathe Ihnen daher, in der Diagnose aller partiellen Lähmungen, deren peripherischer Anlass nicht über jedem Zweifel erhaben ist, immer zurückhaltend zu sein und die Möglichkeit eines centralen Leidens auch dann nicht ausser Acht zu lassen, wenn noch kein weiteres Symptom eines solchen vorhanden sein sollte.

Selbstverständlich hat man unter diesen Umständen auch stets an die Möglichkeit einer Verletzung der betreffenden Gelenke, an eine Luxation oder Subluxation des Schulter- oder Vorderarmgelenks, ja selbst an Fracturen der Knochen zu denken und daraufhin genau zu untersuchen. Ich würde dies nicht erwähnen, wenn ich nicht in der Poliklinik ein paar Mal erlebt hätte, dass diese traumatischen Affectionen von unaufmerksamen Aerzten als Paresen gedeutet worden waren. Das Gegentheil kommt bisweilen an der unteren Extremität vor, wo ein Nachziehen des Beins, ein leichtes Hinken fälschlich als beginnende Coxitis aufgefasst wird, während es nur von einer Quetschung der Musculatur durch einen Fall herrührt und bei ruhiger Lage in kurzer Zeit verschwindet.

IX. Die spinale Kinderlähmung.

Diese Krankheit, welche früher, als man ihre anatomischen Verhältnisse noch nicht kannte, unter dem Namen „essentielle Paralyse“ beschrieben wurde, verdient wegen ihrer relativen Frequenz und der schweren Folgen, welche sie für das ganze Leben der von ihr befallenen Kinder haben kann, Ihr besonderes Interesse. Die meisten Fälle, welche Sie zu sehen bekommen, betreffen Kinder von 1½ bis zu 4 Jahren. Die Eltern geben an, dass das Kind seit einigen Wochen oder Monaten einen Arm oder ein Bein oder auch mehrere Glieder nicht mehr bewegen könne. Bei der Untersuchung finden Sie in einem Theil der Fälle die betreffende Extremität in der That ganz bewegungslos; das Kind macht nicht den geringsten Versuch, mit der Hand etwas zu fassen oder auf dem Fusse zu stehen. Das ganze Glied ist schlaff, wie das einer Puppe, so dass Sie es ohne Widerstand hin- und herschleudern können. Dagegen ist die Sensibilität fast immer vollständig intact. In anderen Fällen zeigt die Paralyse bereits eine Abnahme; gewisse Bewegungen des Gliedes können ausgeführt werden, andere sind absolut unmöglich. So wird z. B. der Vorderarm im Ellbogengelenk, die Hand im Handgelenk ziemlich gut flectirt und extendirt, während die Bewegungen des Oberarms nach aussen und oben, die Pronation und Supination der Hand gar nicht oder nur in sehr beschränktem Maasse möglich sind¹⁾. Dabei befindet sich das Kind gewöhnlich vollkommen wohl, alle seine Functionen sind in bester Ordnung, das Aussehen meistens vortrefflich. Ueber Störungen des Blasen- und Mastdarmschliessmuskels wird nur ausnahmsweise geklagt. Die Entstehung des Leidens wird von den Angehörigen fast durchweg in ähnlicher Weise geschildert, wie in den folgenden Fällen, die ich als Beispiele anführe:

Am 20. Juli 1874 wurde ein 4-jähriges Mädchen in meine Sprechstunde gebracht. Von jeher gesund, erkrankte sie im Septbr. 1872, also vor etwa 10 Monaten, plötzlich mit einem heftigen Fieber, wobei die Temperatur bis auf 41° hinaufging. Das Kind klagte dabei über Kopfschmerz und war schläfrig; sonst keine localen Symptome. Nach zwei Tagen Aufhören des Fiebers: beim Versuch aufzustehen bemerkte man Lähmung beider unteren Extremitäten und des rechten Arms. Nach Ablauf von 3—4 Tagen stellte sich die Kraft in den Beinen wieder her; das Kind kann nun gehen, aber der Arm bleibt gelähmt und zeigt bei der Untersuchung die charakteristischen Erscheinungen, von denen gleich die Rede sein wird.

¹⁾ Näheres über die Localisation der Paralyse in gewissen Muskelgruppen und deren Beziehung zu entsprechenden Herden im Rückenmarke s. bei E. Remak, Arch. f. Psychiatrie u. Nervenkrankh. IX. Heft 3.

Kind von 1½ Jahren, in der Poliklinik vorgestellt am 15. Oct. 1881. Vor 3 Wochen mehrtägiges Fieber. Darauf Paralyse aller vier Extremitäten. Bei der Vorstellung sind die Bewegungen der Arme schon wieder beinahe normal, die Paraplegie aber noch unverändert. Eine Woche später wird auch das linke Bein schon leidlich bewegt, während das rechte völlig paralytisch ist. Sensibilität durchaus normal.

Dies ist der gewöhnliche Verlauf. Inmitten völliger Gesundheit werden die Kinder von Fieber, bisweilen mit sehr hoher Temperatur, befallen, klagen dabei, wenn sie alt genug sind, über Kopfschmerzen und sind etwas somnolent; seltener liegen sie in einem wirklich soporösen, halb bewussten Zustande, aus welchem sie nur schwer aufzurütteln sind, oder zeigen gar Zuckungen und Contracturen. Noch seltener eröffnen convulsivische Anfälle die Scene, die sich in einem meiner Fälle wohl 7 bis 8 Mal in einer Nacht wiederholten. Nach einigen Tagen, selten schon nach wenigen Stunden oder erst nach einer Woche, geht dieser Zustand vorüber, und die Eltern sehen nun zu ihrem Schrecken, dass einzelne oder mehrere Glieder nicht mehr bewegt werden können. In einer kleineren Reihe von Fällen soll das fieberhafte Vorstadium absolut gefehlt und die Lähmung ohne alle Vorläufer fast plötzlich, am Morgen nach einer gut durchschlafenen Nacht eingetreten sein. Ohne diese Art des Eintritts leugnen zu wollen, glaube ich doch, dass die Angehörigen, zumal in den niederen Ständen, vorausgehende leichtere Störungen nicht selten übersehen. Was nun die Paralyse betrifft, so sind entweder beide Beine und ein Arm, oder eine obere und eine untere Extremität auf verschiedenen Seiten, selten Arm und Bein derselben Seite in hemiplettischer Form, noch seltener beide Arme, häufiger beide unteren, oder gar alle vier Extremitäten befallen. Oft beschränkt sich auch die Lähmung von vornherein nur auf ein einzelnes Glied. Das Charakteristische liegt darin, dass die Lähmung fast immer gleich im Beginn auf ihrer Acme steht; was sie bringen kann, bringt sie entweder sofort, ähnlich wie die apoplektische Lähmung der Erwachsenen, oder wenigstens in den ersten 24—48 Stunden, und zeigt von da ab entschiedene Tendenz zur Besserung. Nur ausnahmsweise wurde mir berichtet, dass die Paralyse in den ersten Wochen nach ihrer Entstehung noch zugenommen, oder von einer unteren Extremität erst nach einigen Tagen auf die andere übergegangen sei, was schon von Duchenne beobachtet wurde. Die Wiederherstellung der Motilität geht häufig, wie in den eben mitgetheilten Fällen, rasch von Statten; schon nach einigen Tagen oder nach einer Woche ist ein oder das andere Glied wieder functionsfähig, oder es können einzelne Muskelgruppen eines Gliedes

wieder bewegt werden, während andere absolut gelähmt bleiben. An der oberen Extremität sind besonders die Schulter- und Oberarmmuskeln befallen, seltener die des Vorderarms, so dass Hand und Finger meistens beweglich sind, während an den unteren Extremitäten vorzugsweise die vom N. peroneus versorgten Unterschenkelmuskeln, am Oberschenkel der Musc. quadriceps gelähmt erscheinen. Nach einigen Wochen ist die Lähmung oft nur noch auf einzelne Muskelgruppen eines Arms oder eines Beins beschränkt, in welchen sie dann aber eine traurige Beharrlichkeit zu zeigen pflegt. Nach vielen Monaten, nach vielen Jahren ist der Zustand dann noch immer unverändert und bleibt es nicht selten für das ganze Leben. In anderen Fällen können aber die paralytischen Erscheinungen Monate lang bestehen und erst dann auf überraschende Weise sich bessern, wie z. B. in folgendem Fall:

Kind von 2 Jahren, vorgestellt in der Poliklinik am 17. März 1882. Vor 7 Monaten einige Tage lang Fieber und allgemeines Unwohlsein. Darauf Paralyse der Nackenmuskeln und aller vier Extremitäten. Nach einigen Wochen kann der Kopf wieder gehalten werden, aber die Lähmung der oberen und unteren Extremitäten besteht 3 Monate lang fast unverändert fort, so dass das Kind nichts greifen und das Bett nicht verlassen kann. Erst nach dieser Zeit schwindet unter elektrischer Behandlung die Paralyse des rechten Arms und linken Beins, schliesslich auch die der rechten unteren Extremität und des linken Vorderarms, so dass bei der Vorstellung in der Klinik nur noch eine Lähmung und Atrophie des linken Oberarms, zumal des Deltoideus zu constatiren ist.

Sobald die Paralyse einige Wochen oder gar Monate bestanden hat, gesellt sich zu ihr eine Reihe von Erscheinungen, welche als ganz charakteristische gelten müssen und die Diagnose dieser Krankheit sofort ausser Zweifel setzen. Diese Erscheinungen sind: zunehmende Atrophie der gelähmten Extremitäten, Abnahme der Temperatur und der elektro-musculären Erregbarkeit. Das gelähmte Glied nimmt in Folge der Muskelatrophie an Umfang mehr und mehr ab; ganz besonders schwindet die Partie des Deltoideus und der Schultermuskeln, so dass man zwischen Acromion und Oberarmkopf leicht eingehen kann und die Schulter, von hinten gesehen, im Vergleich mit der gesunden, stark abgeflacht erscheint. Aber auch die Extremität im Ganzen wird atrophisch, alle Muskeln sind welk und dünn und die Gelenkbänder auffallend schlaff, wodurch das betreffende Glied etwas länger, als das gesunde, erscheinen kann. Es sind sogar Subluxationen, oder wirkliche Luxationen, z. B. des Caput femoris auf den absteigenden Schambeinast beobachtet worden ¹⁾. Bei sehr fettleibigen Kindern kann die Atrophie der Muskeln durch

¹⁾ Karewski, Deutsche med. Wochenschr. 1889. S. 108.

das überliegende Fett geringer erscheinen, als sie thatsächlich ist. Schon die aufgelegte Hand nimmt die kühlere Temperatur der gelähmten Extremität, verglichen mit der gesunden, deutlich wahr, und durch zweckmässig construirte Thermometer war man im Stande, diese Abnahme, die bis 1° C. betragen kann, zu messen. Sehr charakteristisch ist auch das Verhalten der Muskeln gegen den elektrischen Strom. Ueber die im Eintrittsstadium der Krankheit von Einigen (Benedikt) beobachtete gesteigerte faradische und galvanische Reaction besitze ich keine Erfahrungen. Ist aber erst die Lähmung vorhanden, so erlischt die Reaction fast ebenso schnell, wie bei peripherischen Lähmungen, besonders früh gegen den faradischen Strom, während der galvanische noch wirkt oder gar eine erhöhte Reaction auslösen kann (Entartungsreaction). Bisweilen schon am 5. Tage nach dem Eintritt der Paralyse, häufiger erst nach einer Woche, ziehen sich die Muskeln theilweise nur schwach, theilweise gar nicht mehr auf den faradischen Reiz zusammen, immer ein schlimmes Zeichen, da die Muskeln, welche schon einige Wochen nach dem Beginn der Krankheit keine Reaction mehr zeigen, meistens für das ganze Leben functionsunfähig bleiben. Je weiter die Muskelentartung fortschreitet, um so schwächer wird auch die Reaction gegen den galvanischen Strom, bis sie schliesslich ebenfalls vollständig erlischt¹⁾. Der Plantarreflex (beim Kitzeln der Fusssohle) ist in der Regel nicht vorhanden, ebensowenig der Patellarreflex (Kniephänomen), doch hat man dabei zu beachten, dass der letztere auch bei gesunden Kindern wegen ihres Widerstrebens, besonders wegen der Spannung der Beine, schwerer zu beobachten ist und häufiger vermisst wird, als bei Erwachsenen²⁾.

Neben der Atrophie der Muskeln wird auch ein Zurückbleiben des Knochenwachsthums beobachtet, wodurch die Extremität gegen die

¹⁾ Seligmüller, Gerhardt's Handb. d. Kinderkrankheiten. V. Abth. 1. 2. Hälfte. S. 68.

²⁾ Eulenburg (Deutsche Zeitschrift f. prakt. Med. 1878. No. 31 und Neurol. Centralbl. No. 8. 1882) fand unter 124 Kindern zwischen 1—5 Jahren das Kniephänomen in 5,65 pCt. beiderseitig, in 2,42 pCt. einseitig fehlend. S. auch Haase. Beitr. zur Statistik der Reflexe bei Kindern. Diss. Greifswald, 1882. Bloch (Arch. f. Psychiatrie u. Nervenkrankh. XII. 1882) und Farago (Arch. f. Kinderheilk. VIII. S. 385). Pelizaeus (Archiv f. Psychiatrie. XIV. H. 2) sah unter 2403 Kindern nur eins, bei dem es niemals gelang, den Patellarreflex zu erzielen, während Zeising (Ueber das Kniephänomen u. s. w. Diss. Halle, 1887) denselben bei gesunden Kindern nur in 1,4 pCt. der Fälle vermisste, wohl aber öfters undeutlich oder stark abgeschwächt fand (im Ganzen etwa in 11 pCt.). Man sieht, dass die Sache noch nicht spruchreif ist.

gesunde verkürzt erscheinen kann. Diese Hemmung der F Fortbewegung hält, wie Duchenne und Volkmann hervorheben, im gleichen Schritt mit dem Grad und der Ausdehnung der Paraplegie Muskelatrophie; letztere können vielmehr sehr ausgesprochen sein, das Glied doch kaum verkürzt erscheinen, während in anderen Fällen die Lähmung und Atrophie nur beschränkt auftreten, das Knochenwachstum heftig gehemmt sein kann, eine Thatsache, welche Charcot den directen Einfluss der centralen Erkrankung auf die Nutrition des Nervensystems geltend zu machen sucht.

Wird die Lähmung innerhalb 10—12 Monaten, von ihrem Ausbruch an gerechnet, nicht geheilt, so ist überhaupt nur wenig Hoffnung vorhanden, dass dies überhaupt noch geschehen wird. Um die Zeit, da gepflegt sich dann eine neue Reihe von Erscheinungen zu entwickeln, nämlich die Lähmung und Atrophie nicht alle Muskeln einer Extremität gleichmässig, sondern fast immer nur einzelne Muskeln und Muskelgruppen betrifft, so müssen die Antagonisten derselben, welche ihren Tonus und ihre Contractilität nicht eingebüsst haben, durch ihre Zusammenziehung Deformitäten herbeiführen, die sich bei der grossen Mehrzahl als Pes equinus darstellen, aber auch in der Form des Pes varus, der Klumphand und anderer abnormer Stellungen der oberen und unteren Extremität auftreten können. Diese Erklärung der Deformitäten durch den Tonus der Antagonisten war bis auf die neueste Zeit die allgemein angenommene, und hat auch heute noch zahlreiche Anhänger. Hüter und Volkmann suchten an ihre Stelle eine mechanische Erklärung zu setzen, nach welcher die Deformitäten lediglich durch die Stellung der Glieder und ihre eigene Schwerkraft zu Stande kommen sollte, während Andere (Hitzig) die Bindegewebsschrumpfung der in ihrer Nutrition beeinträchtigten Muskeln zur Erklärung mit heranziehen. Jedenfalls ist mit dem Eintritt der Deformitäten die Krankheit als eine abgeschlossene zu betrachten: es handelt sich dann nur noch um eine Verkrüppelung, mit welcher die Betroffenen das ganze Leben hindurch bis ins höchste Alter sich fortschleppen müssen.

Die anatomischen Untersuchungen, zu denen Cornil, Laborde und Charcot in der Pariser Salpêtrière 1863 und 1864 die ersten Anregung gaben, beweisen, dass die früheren Ansichten über das Wesen der Krankheit als einer „essentiellen“ oder peripherischen Nerven- oder Muskelaffectio, unrichtig waren. Sie haben vielmehr die Vermuthung derjenigen Aerzte (Heine), welche das Rückenmark als den eigentlichen Ausgangspunkt bezeichneten, durchaus bestätigt. Die anatomischen Beobachtungen rühren freilich aus den

das überliegende Fett geringer erscheinen, als sie thatsächlich ist. Schon die aufgelegte Hand nimmt die kühlere Temperatur der gelähmten Extremität, verglichen mit der gesunden, deutlich wahr, und durch zweckmässig construirte Thermometer war man im Stande, diese Abnahme, die bis 1° C. betragen kann, zu messen. Sehr charakteristisch ist auch das Verhalten der Muskeln gegen den elektrischen Strom. Ueber die im Eintrittsstadium der Krankheit von Einigen (Benedikt) beobachtete gesteigerte faradische und galvanische Reaction besitze ich keine Erfahrungen. Ist aber erst die Lähmung vorhanden, so erlischt die Reaction fast ebenso schnell, wie bei peripherischen Lähmungen, besonders früh gegen den faradischen Strom, während der galvanische noch wirkt oder gar eine erhöhte Reaction auslösen kann (Entartungsreaction). Bisweilen schon am 5. Tage nach dem Eintritt der Paralyse, häufiger erst nach einer Woche, ziehen sich die Muskeln theilweise nur schwach, theilweise gar nicht mehr auf den faradischen Reiz zusammen, immer ein schlimmes Zeichen, da die Muskeln, welche schon einige Wochen nach dem Beginn der Krankheit keine Reaction mehr zeigen, meistens für das ganze Leben functionsunfähig bleiben. Je weiter die Muskelentartung fortschreitet, um so schwächer wird auch die Reaction gegen den galvanischen Strom, bis sie schliesslich ebenfalls vollständig erlischt¹⁾. Der Plantarreflex (beim Kitzeln der Fusssohle) ist in der Regel nicht vorhanden, ebensowenig der Patellarreflex (Kniephänomen), doch hat man dabei zu beachten, dass der letztere auch bei gesunden Kindern wegen ihres Widerstrebens, besonders wegen der Spannung der Beine, schwerer zu beobachten ist und häufiger vermisst wird, als bei Erwachsenen²⁾.

Neben der Atrophie der Muskeln wird auch ein Zurückbleiben des Knochenwachsthums beobachtet, wodurch die Extremität gegen die

¹⁾ Seligmüller, Gerhardt's Handb. d. Kinderkrankheiten. V. Abth. I. 2. Hälfte. S. 68.

²⁾ Eulenburg (Deutsche Zeitschrift f. prakt. Med. 1878. No. 31 und Neurol. Centralbl. No. 8. 1882) fand unter 124 Kindern zwischen 1—5 Jahren das Kniephänomen in 5,65 pCt. beiderseitig, in 2,42 pCt. einseitig fehlend. S. auch Haase, Beitr. zur Statistik der Reflexe bei Kindern. Diss. Greifswald, 1882. Bloch (Arch. f. Psychiatrie u. Nervenkrankh. XII. 1882) und Farago (Arch. f. Kinderheilk. VIII. S. 385). Pelizaous (Archiv f. Psychiatrie. XIV. H. 2) sah unter 2403 Kindern nur eins, bei dem es niemals gelang, den Patellarreflex zu erzielen, während Zeising (Ueber das Kniephänomen u. s. w. Diss. Halle, 1887) denselben bei gesunden Kindern nur in 1,4 pCt. der Fälle vermisste, wohl aber öfters undeutlich oder stark abgeschwächt fand (im Ganzen etwa in 11 pCt.). Man sieht, dass die Sache noch nicht spruchreif ist.

der multipolaren Ganglienzellen in den Vordergrund, verbunden mit Sclerose der grauen Vorderhörner und Atrophie der austretenden motorischen Wurzelfasern; in veralteten Fällen, besonders wenn die Section erst im höheren Alter gemacht wird, kann es zu einer diffusen Atrophie der Vorderhörner und der weissen Substanz der Vorderseitenstränge, mit Schwund der grossen Ganglienzellen und reichlicher Entwicklung von Corpora amylacea (Charcot, Leyden¹⁾), ja selbst zu einer Entwicklungshemmung und Verkümmern der der gelähmten Seite gegenüberliegenden motorischen Partie der Gehirnrinde kommen²⁾.

Was den Muskelschwund betrifft, welcher in dieser Krankheit eine so bedeutende Rolle spielt, so scheint schon in einer früheren Periode ein grosser Theil der Primitivbündel einfach zu atrophiren, ohne eine fettige Degeneration einzugehen (Damaschino, Volkmann und Steudener). Die Fettanhäufung in den Sarcolemmaschläuchen tritt erst in einer späteren Zeit an der Stelle der schwindenden Primitivbündel und gleichzeitig auch in den Interstitien derselben auf, bisweilen in solcher Menge, dass die Atrophie der Muskeln dadurch maskirt wird, und das Volumen derselben normal oder sogar vermehrt erscheint (Laborde, Charcot). Diese Fettbildung ist indess keineswegs constant; sie kann in einzelnen Muskeln vorhanden sein, in anderen fast ganz fehlen, wobei dann das interstitielle Bindegewebe mehr oder weniger hypertrophirt erscheint. Nach diesen Verschiedenheiten richtet sich auch das macroscopische Verhalten der Muskeln, die entweder dünn, blassröthlich, gelblich, oder voluminös, dann aber fast ganz in Fett umgewandelt erscheinen. Bei allgemeiner Abmagerung schwindet übrigens auch das Fett, und die Atrophie der Muskeln tritt dann um so deutlicher hervor. Auch die Nervenwurzeln und Nervenstämme der gelähmten Theile wurden nicht selten atrophisch gefunden, erschienen dann verdünnt und grau, während in anderen Fällen die Verdickung ihrer Scheide und die Zunahme des interstitiellen Bindegewebes und Fettes die Atrophie verdeckt³⁾.

Nach den geschilderten Befunden unterliegt es also keinem Zweifel, dass die spinale Kinderlähmung einem herdweise auftretenden myelitischen Processo, welcher vorzugsweise die graue Substanz der Vorderhörner, zumal der Hals- und Lendenanschwellung, befällt, ihre Entstehung ver-

¹⁾ Klinik der Rückenmarkskrankh. Berlin, 1875.

²⁾ Rumpf, Arch. f. Psychiatrie. XVI. Heft 2. — Sander, Oeuvres compl. de Charcot. T. IV. Paris, 1887. p. 38.

³⁾ Vergl. über die Muskel- und Nervenveränderungen Eisenlohr, Deutsches Archiv f. klin. Med. XXVI. p. 543.

dankt¹⁾. Mit der Zeit kann, wie bereits bemerkt wurde, auch ein Uebergreifen des Processes auf die Vorderseitenstränge, und zwar in diffuser Form nach oben und unten stattfinden. In einzelnen Fällen wurde, wie ich auch schon erwähnte, eine Theilnahme der grauen Substanz des Hinterhorns beobachtet, woraus sich die Thatsache erklärt, dass bisweilen auch Störungen der Sensibilität (Anaesthesie, Schmerzen) beobachtet wurden. Mir selbst kam ein Fall dieser Art vor, in welchem der grösste Theil des gelähmten Beins gleichzeitig unempfindlich war, während bei einem anderen 2jährigen Kinde die Krankheit vor 3 Wochen mit einem 4tägigen Fieber und lebhaften Schmerzen im linken Arm begonnen hatte, welcher dann am 5. Tage total gelähmt, aber nicht anaesthetisch war. Diese sensiblen Störungen, besonders in der ersten Zeit der Krankheit, wurden schon von Duchenne, Kennedy, Vulpian u. A. erwähnt, aber wohl deshalb weniger beachtet, weil sie, zumal bei kleinen Kindern, die nicht sprechen können, sehr schwer zu constatiren sind²⁾. Eine Theilnahme der Sphinkteren der Blase und des Mastdarms wurde nur ausnahmsweise beobachtet. Auch die Nackenmuskeln sah ich wiederholt befallen, so bei einem 3jährigen Kinde, welches nach einem 2tägigen febrilen Initialstadium plötzlich Paralyse der rechten Oberextremität und der rechtsseitigen Nackenmuskeln darbot, so dass der Kopf nicht mehr aufrecht gehalten werden konnte, hin und her schwankte und im Liegen nur nach links bewegt werden konnte. Diese Lähmung verlor sich schon nach einer Woche, während die des Arms fortbestand und sich bald mit Atrophie des Deltoideus und der Schultermuskeln, und mit Temperaturabnahme verband.

Alle Autoren negiren die Theilnahme des Gehirns. Leyden³⁾ bemerkt ausdrücklich, dass der Facialis, Hypoglossus und die Augenmuskeln niemals betheiligt gefunden wurden, und dass er nur in einem Fall einen kleinen sclerotischen Herd in der Medulla oblongata gefunden habe, der während des Lebens keine Symptome bedingt hatte. Um so wichtiger erscheint mir die folgende Beobachtung:

Bertha M., 2 $\frac{1}{2}$ Jahr alt, am 1. Mai 1876 in meine Poliklinik gebracht. Vor drei Wochen plötzlich Fieber mit Erbrechen und anhaltender Somnolenz. Dauer desselben zwei Tage. Schon am zweiten Tage Schwäche der rechten Hand bemerkbar, am Tage darauf Lähmung des ganzen rechten Arms. Somnolenz hält noch drei

¹⁾ Kussmaul schlug deshalb vor, die Krankheit Poliomyelitis acuta anterior zu nennen.

²⁾ Laurent, Symptômes prémonitoires de la paralysie spinale aiguë. Thèse de Paris. 1887.

³⁾ l. c. II. p. 555.

Tage an, dann Wohlbefinden, aber Paralyse des rechten Arms und eines Theils des linken Facialis. Letztere war am Tage der Untersuchung noch nicht völlig beseitigt. Das linke Auge blieb beim Schreien und Weinen noch halb geöffnet und der Mund wurde etwas nach rechts verzogen. Der rechte Arm schlaff herabhängend, Oberarm gänzlich immobil, Vorderarm im Ellenbogengelenk beweglich, an der Hand nur die Adduction des Daumens möglich. Die linksseitigen Gesichtsmuskeln reagierten gegen den faradischen Strom normal, während an der rechten oberen Extremität nur der Flexor und Adductor pollicis und einzelne Finger sich contrahierten, alle übrigen Muskeln nur sehr schwache oder gar keine Reaction zeigten. Galvanischer Strom wegen Mangels eines Apparats nicht versucht. Sensibilität, Volumen und Temperatur normal. Vom Mai bis Ende October wurde fast täglich der faradische Strom auf die Armmusculatur applicirt und schliesslich bedeutende Besserung erzielt. Die Flexion des Ellenbogen- und Handgelenks, die Bewegung des Daumens, des 4. und 5. Fingers fast normal, dagegen die Erhebung des Arms nach aussen und hinten unmöglich. Deltoideus und Schultermusculatur stark atrophisch, und die ganze rechte Extremität kühler als die linke, der 2. und 3. Finger in starrer Flexion, spontan nicht zu strecken. Der Facialis war ohne elektrische Behandlung schon Mitte Mai wieder vollständig functionsfähig geworden. Erst am 28. April 1879 sah ich das Kind wieder, welches noch beinahe ein Jahr lang elektrisirt worden war und erhebliche Fortschritte gemacht hatte, so dass nunmehr der Arm auch nach hinten und aussen bewegt werden konnte. Die Atrophie war noch unverändert und die rechte Hand auffallend kleiner als die linke.

Die Charaktere der spinalen Kinderlähmung sind in diesem Fall deutlich ausgesprochen, und die Theilnahme des Facialis an derselben bildet daher eine bisher noch nicht beschriebene Ausnahme. Ich muss annehmen, dass sich hier von vornherein gleichzeitig mit dem myelitischen Herde, der wohl im rechten Vorderhorn der Cervicalanschwellung zu suchen ist, auch ein beschränkter encephalitischer Herd im Wurzelgebiet des linken Facialis entwickelt hat. Letzterer bildete sich nach wenigen Wochen gänzlich zurück, während der myelitische Process weiter fortbestand und zur theilweisen Atrophie der grossen Ganglienzellen führte. Erwägt man, dass andere Medullaraffectionen, z. B. die multiple Sclerose, sich durchaus nicht selten mit analogen Veränderungen des Gehirns combiniren, so ist in der That nicht abzusehen, warum bei der infantilen Spinallähmung nicht dasselbe vorkommen sollte, und das Auftreten von Sopor und Convulsionen in manchen Fällen des fieberhaften Initialstadiums spricht in der That dafür, dass die Theilnahme des Gehirns öfter stattfinden mag, als man anzunehmen pflegt¹⁾.

¹⁾ Einen an den meinigen erinnernden Fall theilt Seligmüller (Jahrb. für Kinderheilk. XII. 1878. S. 348. mit; einen anderen Eisenlohr (Arch. f. Psychiatrie und Nervenkrankh. IX. u. X.), welcher zwar keine eigentlich spinale, sondern eine „bulbäre“ Lähmung betrifft, wobei aber die Atrophie der Ganglienzellen des linken vorderen Facialiskerns nachgewiesen wurde.

Die Erscheinungen der spinalen Kinderlähmung sind so prägnant und charakteristisch, dass eine Verwechselung mit anderen vom Gehirn oder Rückenmark ausgehenden Paralysen bei einiger Sorgfalt kaum möglich ist. Das febrile Initialstadium, die plötzlich eintretende Paralyse, die fast nie progressiv, sondern immer regressiv ist, und von einer Anfangs grösseren Ausdehnung rasch auf ein beschränkteres Gebiet zurückgeht, die fast constante Integrität der sensiblen Sphäre und der Sphinkteren, die schnell verschwindende Reaction der Muskeln gegen den faradischen Strom, die frühzeitige Atrophie und Temperaturabnahme, zuletzt endlich die Deformation — das Alles findet man in diesem Verein bei keiner anderen Krankheit wieder. Dennoch drängt sich die Frage auf, ob in der That alle Fälle, welche die klinischen Charaktere der spinalen Kinderlähmung darbieten, durch jene disseminirten myelitischen Herde, wie sie zuvor geschildert wurden, bedingt sind. In der That lässt sich nicht in Abrede stellen, dass periphere Lähmungen einzelner Glieder, eines Arms oder einer unteren Extremität, sich klinisch ganz ähnlich verhalten können, wie die uns beschäftigende centrale Affection. Durch traumatische Einwirkungen, besonders durch Zerrung oder Compression der Nervenstämme (S. 230), Luxation des Schultergelenks, können Paralysen entstehen, welche nach kurzer Zeit mit Atrophie der Musculatur und Abnahme der Reaction gegen die faradische Elektricität einhergehen, ganz so wie gewisse periphere Lähmungen des Facialis. Schon Duchenne machte auf die angeborene Luxatio humeri als eine in der Erscheinung ähnliche Affection aufmerksam. Eins aber fehlt allen diesen Paralysen, nämlich das febrile und bisweilen mit cerebralen Symptomen verlaufende Initialstadium. Schon vor vielen Jahren beschrieb Kennedy Lähmungen, die bei vollkommen gesunden Kindern urplötzlich ohne alle Vorboten entstehen, mitunter so, dass die Kinder gesund zu Bett gehen und am Morgen mit der Lähmung einer unteren oder oberen Extremität erwachen, die zwar in der Regel nach kürzerer oder längerer Zeit wieder schwindet (sogenannte temporäre Paralyse), aber auch denselben Verlauf nehmen kann, wie unsere spinale Kinderlähmung. Man suchte in solchen Fällen nach localen Anlässen, ohne sie indess immer zu finden, und nahm dann entweder einen Druck des Kopfes auf die Armnerven während des Schlafes, oder eine Erkältung, oder einen Reflexreiz von der Dentition aus, meistens ohne rechte Begründung, an. Besonders die von den englischen Autoren beschuldigte Zahnung konnte ich in keinem einzigen Fall als Ursache solcher Paralyse constatiren. Jedenfalls sind diese Kennedy'schen Para-

lysen sehr verschiedenen Ursprungs, nur ein Theil derselben scheint in der That der spinalen Kinderlähmung anzugehören.

Ein Zweifel in der Diagnose kann wohl nur da aufkommen, wo es sich um eine mit Atrophie der Muskeln und Unempfindlichkeit derselben gegen den elektrischen Strom verbundene Lähmung eines einzelnen Gliedes handelt, denn in Fällen von ausgebreiteter Paralyse ist an der myelitischen Natur derselben nicht zu zweifeln.

Eine Verwechselung mit der bald zu beschreibenden „atrophischen Cerebrallähmung“ ist durch die Theilnahme von Cerebralnerven, durch intellectuelle Störungen und das elektrische Verhalten so gut wie ausgeschlossen.

Nicht unerwähnt will ich lassen, das hie und da einfache Atrophien einer oder der anderen Extremität mit etwas kühlerer Temperatur vorkommen, welche auf den ersten Blick an spinale Kinderlähmung denken lassen, bei denen aber die Muskelkraft kaum oder gar nicht beeinträchtigt ist, und die Elektrizität in normaler Weise einwirkt, also eine Lähmung gar nicht vorhanden ist. Solche Atrophien können auf einem Fehler der ersten Bildung beruhen, wie z. B. bei einem 7jährigen, stets gesunden, aber linkshändigen Mädchen, dessen rechte Hand, linker Ober- und Unterschenkel von jeher in mässigem Grade atrophisch waren, ohne dass die Kraft gelitten hatte, ohne dass überhaupt jemals krankhafte Erscheinungen von Seiten des Nervensystems stattgefunden hatten. In solchen Fällen zeigen alle Gewebe, Knochen, Muskeln, Fett in der betreffenden Extremität eine schwächere Entwicklung, als in dem entsprechenden normalen Gliede. In einem anderen Fall, welcher ein 7 Monate altes Kind betraf, war die Atrophie des linken Unterschenkels und Fusses die Folge einer spiraligen Umschlingung desselben durch die Nabelschnur. Auch hier hatte die Motilität und die elektromuskuläre Contractilität in keiner Weise gelitten. In einzelnen Fällen dieser Art hatten die Mütter die Atrophie noch gar nicht bemerkt, die erst zufällig in der Klinik entdeckt wurde. —

Von den Ursachen der spinalen Kinderlähmung wissen wir so gut wie nichts. Nur in einem kleinen Theil der Fälle gelang es, eine neuropathische Belastung der Familie nachzuweisen. Die Krankheit tritt in der Regel ganz plötzlich, inmitten ungetrübter Gesundheit auf, und es gelingt auch trotz der genauesten Nachforschung fast nie, ein Gelegenheitsmoment nachzuweisen. In einem meiner Fälle wurde ein Fall ins Wasser als Ursache angegeben. Bisweilen beobachtete man die Symptome der spinalen Paralyse nach Infectiouskrankheiten, z. B. nach Scharlach, Masern, Pocken, Typhus.

erfolgt hier eine Rückbildung, doch kann auch Atrophie im weiteren Verlauf sich hinzugesellen, und es muss vorläufig noch dahingestellt bleiben, ob die anatomischen Verhältnisse dieser Fälle denen der spinalen Kinderlähmung vollkommen entsprechen. Dass die letztere mit allen ihren Symptomen, wenn auch viel seltener, auch bei Erwachsenen vorkommt, sei hier beiläufig erwähnt.

In den meisten Fällen wird der Arzt erst dann citirt, wenn die Krankheit schon einige Wochen gedauert hat. Wird man im acuten Initialstadium hinzugerufen, so weiss man natürlich nie, ob sich aus diesem eine spinale Lähmung entwickeln wird, weil die Symptome nur diejenigen eines mehr oder weniger hohen Fiebers mit oder ohne Cerebralerscheinungen sind. Sind diese vorhanden, so wird man eine Eiskappe auf den Kopf appliciren, in sehr intensiven Fällen einige Blutegel hinter den Ohren oder an den Schläfen appliciren, und innerlich Purgantia, Calomel (0,03—0,05 3stündlich) oder Infus. Sennae comp. u. s. w. verordnen. Ist aber die Paralyse einmal ausgebildet, so verspreche ich mir von einer internen Therapie keinen Erfolg mehr. Vielmehr lehrt die Erfahrung, dass nur eine möglichst frühzeitige und consequent fortgeführte elektrische Kur die Rückbildung der Paralyse fördern und Atrophie verhüten kann. Wenn einige, z. B. Heine und Volkmann, behaupten, dass die Elektrizität überhaupt nicht viel leiste, oder dass, wenn sie nach Jahresfrist noch keinen Erfolg gehabt habe, dann überhaupt jede Hoffnung aufzugeben sei, so stehen dieser Ansicht die grossen Erfolge Duchenne's und Anderer gegenüber, welche auch nach dieser Zeit durch beharrliche Fortsetzung der Kur noch Resultate erzielt haben, und der oben (S. 240) mitgetheilte Fall giebt einen neuen Beweis dafür. Man kann daher nur den Rath geben, consequent zu sein. Aber gerade an dieser Consequenz fehlt es vielen Eltern und wohl auch vielen Aerzten. Schon einige Wochen nach dem Beginn der Krankheit kann man die elektrische Behandlung beginnen. Mit Recht empfiehlt man für diese frühe Zeit den galvanischen Strom, weil der faradische zu reizend und schmerzhaft für die Kinder ist, und überdies die Reaction gegen den letzteren schon sehr vermindert oder erloschen sein kann, während der erstere noch deutlich einwirkt. Nach Duchenne's reichen Erfahrungen, die sich allerdings nur auf den faradischen Strom beziehen, soll die Behandlung im Anfang eine sehr vorsichtige sein, mit schwachen Strömen beginnen, nur 3mal wöchentlich stattfinden und nicht länger als 5 bis höchstens 10 Minuten dauern. Im spä-

„passt der faradische Strom ebenso gut, vielleicht noch constanter, weil es dann darauf ankommt, durch einen

kräftigen Reiz die noch nicht entarteten Muskelfasern anzuregen und ihre Nutrition zu fördern. Ich wiederhole, dass die Behandlung in widerstrebenden Fällen Jahre lang fortgesetzt werden muss, bevor man sie als hoffnungslos aufgibt. In Verbindung mit der Elektrizität ist Massage und Gymnastik zu empfehlen, welche, in passender Weise angewendet, durch stete Uebung der noch nicht völlig functionsunfähigen Muskeln eben diese Function gleichzeitig mit ihrer Ernährung zu kräftigen vermag. In den späteren Stadien kommt noch die Orthopädie und Chirurgie als wichtiges Hülfsmittel in der Form von Apparaten und Operationen (Tenotomie, Arthrodese) in Betracht, welche einerseits die Deformitäten zu verhüten, die atrophischen Muskeln zu stützen, andererseits die Contracturen der Antagonisten und die durch Schlottergelenke verursachten Bewegungsstörungen zu ermässigen trachten. Gerade die veralteten Fälle von Kinderlähmung liefern ein ansehnliches Material in die orthopädischen Institute, und Heine's berühmtes Werk¹⁾, welches so viel für die richtige Anschauung der spinalen Kinderlähmung leistete, ist ja selbst die Frucht seiner orthopädischen Beobachtungen. Die Anfertigung solcher Apparate muss, ebenso wie die Art der Gymnastik, dem vorliegenden einzelnen Fall angepasst werden, und meistens wird hier die Erfahrung eines bewährten Orthopäden und eines geschickten Mechanikers dem behandelnden Arzte mit Rath und That an die Hand gehen müssen. In den niederen Ständen erlebte ich es auch ein paar Mal, dass intelligente Väter aus eigener Initiative Apparate construirten, welche trotz ihrer Einfachheit und Billigkeit doch den Anforderungen so ziemlich entsprachen.

Ist auch die Wiederkehr der Reaction gegen den elektrischen Strom stets ein überaus günstiges Zeichen, so lehrt doch die Erfahrung, dass mitunter diese Reaction (gegen beide Stromesarten) noch fehlt, wenn schon die ersten Spuren willkürlicher Bewegung sich bemerkbar machen, und man muss dann mit der Anwendung der Elektrizität um so beharrlicher fortfahren. Andere Verfahrensweisen kann ich Ihnen nicht empfehlen. Von der Anwendung des Jodkali verspreche ich mir weder im Anfang noch später einen Erfolg, und die hie und da empfohlenen Injectionen von Strychnin (0,002—0,003 täglich) blieben wenigstens in meinen Händen ohne Wirkung. Wohl aber empfiehlt es sich, wenn die Verhältnisse günstig sind, solche Kinder die gute Jahreszeit in frischer Wald- und Bergluft zu bringen, und Sool- oder Eisenbäder nehmen zu lassen, welche durch starken Kohlensäuregehalt reizend auf die sen-

¹⁾ Spinale Kinderlähmung. Monographie. 2. Aufl. Stuttgart, 1860.

siblen Hautnerven, und von diesen aus reflectorisch auf die Motilität einwirken, wenn überhaupt noch normale Musculatur vorhanden ist. Aber weder Rehme und Nauheim, noch Schwalbach, Pyrmont oder Driburg, noch endlich die gerühmten Akratothermen (Gastein, Wildbad, Ragaz u. a.) werden, abgesehen von der günstigen Allgemeinwirkung, irgend etwas leisten, wenn der Fall veraltet, die Ganglienzellen bereits atrophisch geworden und die Musculatur verschrumpft und verfettet ist. Unter diesen Umständen hilft überhaupt nichts mehr, und die Kranken müssen sich mit ihren deformirten Gliedern als Krüppel durch das Leben schleppen. Dass aber der vernarbte myelitische Herd zu neuen spinalen Affectionen im Jünglingsalter oder noch später disponirt, wird durch eine Reihe von Beobachtungen wahrscheinlich gemacht¹⁾.

Die „spinale Kinderlähmung“ ist die einzige Krankheit des Rückenmarks, welche das Kindesalter mit besonderer Vorliebe und gewissen charakteristischen Erscheinungen befällt. Unter den übrigen spinalen Erkrankungen spielt nur noch die in Folge von Spondylitis auftretende Paraplegie wegen ihrer Frequenz im Kindesalter eine Rolle, unterscheidet sich aber in keiner Weise von der gleichen Erkrankung Erwachsener. Ich habe um so weniger Veranlassung, mich weiter mit derselben zu beschäftigen, als die ihr zu Grunde liegende Wirbelkrankheit in allen chirurgischen Werken ausführlich abgehandelt wird und auch ihre Behandlung fast ganz der Chirurgie anheimfällt. Dass bei Kindern auch noch andere Krankheiten des Rückenmarks, entzündliche Processe, Hämorrhagien, Tuberkel, selbst Tumoren verschiedener Art vorkommen und Lähmungen veranlassen können, ist sicher, wenn dies auch weit seltener als bei Erwachsenen geschieht. Etwas Eigenthümliches, Charakteristisches aber bieten diese Zustände bei Kindern nicht dar; ihre Erscheinungen sind dieselben, und ihre specielle Diagnose ist in den meisten Fällen ebenso schwierig, ja unmöglich, wie im späteren Alter. Besonders sind es zwei Krankheiten, welche in neuester Zeit auch in Bezug auf das Kindesalter Interesse erregten, die multiple Sclerose und die „spastische Spinalparalyse“. Die erstere ist bei Kindern wiederholt durch die Section constatirt worden, und wir verdanken besonders Friedreich die Kenntniss einer Sclerose der Hinterstränge in ihrer ganzen Längsausdehnung, bisweilen auch mit Betheiligung der Seiten- und Vorderstränge, die sich auf hereditärer Basis, vorzugsweise um die Pubertätszeit, entwickelt, sich klinisch durch ataktische Bewegungs-

¹⁾ Sattler, Contribution à l'étude clinique de quelques accidents spinaux etc. Thèse, Paris, 1888.

störung, zunächst der unteren Extremitäten, später auch durch Störungen der Sprache, Augenmuskellähmungen, Nystagmus, Fehlen der Reflexe kennzeichnet, und einen enorm langsamen, über 30 Jahre ausgedehnten Verlauf nimmt. Die spastische Spinalparalyse ist bekanntlich auch bei Erwachsenen immer noch nicht viel mehr, als ein Symptomencomplex, welchem keine ganze bestimmte anatomische Alteration entspricht. Solche Fälle, die sich durch eine chronische, selbst vom ersten Lebensjahre an bestehende Parese beider unteren Extremitäten, selten der oberen, besonders aber durch Contractur einzelner Muskelgruppen charakterisiren, sind mir durchaus nicht selten bei Kindern vorgekommen. Zumal beim Versuch zu stehen oder zu gehen, erregt das Aufsetzen der Fusssohlen auf den Boden häufig Zittern, besonders aber eine starre Contractur der Wadenmuskeln mit Pesequinusstellung der Füße. Das Kind kann also nur, wenn es gestützt oder geführt wird, mit steifen Beinen auf den etwas einwärts gekehrten Fussspitzen mühselig gehen. Oft erfolgt auch eine solche Zusammenziehung der Adductoren der Oberschenkel, dass dieselben kreuzweise übereinandergeschlagen und jede Bewegung unmöglich gemacht wird. Diese Contractur besteht auch im ruhenden Zustande fort und verhindert sowohl das active wie passive Auseinanderspreizen der Oberschenkel. Der Patellarsehnenreflex ist immer gesteigert, die elektromusculäre Contractilität, die Sensibilität, und die Kraft der Sphinkteren nicht vermindert, auch keine Atrophie bemerkbar¹⁾. Leider entgingen alle diese Fälle meiner ferneren Beobachtung und blieben anatomisch unvollständig. Ebenso wenig sind die von Seeligmüller²⁾, Förster³⁾, Maydl⁴⁾, und d'Heilly⁵⁾, mitgetheilten Fälle dieser Art geeignet, Licht über das dunkle Gebiet zu verbreiten. Die von diesen Autoren und auch von mir selbst öfters, aber keineswegs immer beobachtete Complication mit geringer psychischer Entwicklung, selbst mit Idiotismus, stotternder oder stossweise erfolgender Sprache,

¹⁾ Seeligmüller (Gerhardt's Handb. d. Kinderkrankh. V. Abtheilung 1. 2. Hälfte. S. 167) beobachtete zwar 5 mit Atrophie der Muskeln und Symptomen der Bulbarparalyse verbundene Fälle („amyotrophische Spinalparalyse“), doch fehlt in allen die anatomische Bestätigung der Diagnose.

²⁾ Deutsche med. Wochenschr. 1876. No. 16 u. 17. — Jahrb. f. Kinderheilk. XII. 1878.

³⁾ Jahrb. f. Kinderheilk. XI. S. 201.

⁴⁾ Rupperts, Ueber angeborene Gliederstarre und spastische Contractur. Volkmann's Sammlung Klin. Vorträge. 186. — Maydl, Einige Fälle von spastischer cerebrospinaler Paralyse des Kindes. Wien, 1882.

⁵⁾ d'Heilly, Nouvelle mens. des maladies de l'enfance. Dec. 1884. — Naef, Die spast. Spinalparalyse im Kindesalter. Zürich, 1885.

krampfhaften Verzerrungen des Gesichts und Nystagmus, lässt indess darauf schliessen, dass auch das Gehirn theilnehmen oder gar der Ausgangspunkt einer solchen Symptomenreihe sein kann. In einem dieser Fälle, welcher ein erst 7 Monate altes Kind betraf, hatte die Mutter im 5. Schwangerschaftsmonat durch den Tod ihres ersten Kindes eine heftige lange anhaltende Gemüthsbewegung erlitten. In allen anderen Fällen blieb die Aetiologie gänzlich dunkel. Aehnliche Erscheinungen können übrigens auch durch primäre Alterationen der cerebralen Rindensubstanz bedingt werden, von denen aus secundäre Degeneration der Faserzüge bis ins Rückenmark hinein Platz greifen und microscopisch nachgewiesen werden kann. Durch Tenotomie und Orthopädie gelingt es übrigens, wenigstens in einem Theil der Fälle mehr oder weniger erhebliche Besserung des Gehens, wenn auch keine Heilung zu erzielen. Jede andere Behandlung ist nutzlos.

X. Die Pseudohypertrophie der Muskeln.

Diese zuerst von Duchenne¹⁾ erwähnte, aber erst von Griesinger²⁾ anatomisch genau beschriebene Krankheit entwickelt sich constant in den Kinderjahren, kann sich aber bis in das jugendliche oder erwachsene Alter hinziehen. Im völlig entwickelten Zustande ist das Bild derselben sehr charakteristisch. Während die Muskeln der Waden, der Hinterbacken und Oberschenkel, besonders die ersteren, ungewöhnliches Volumen, öfter auch auffallende Derbheit darbieten, sind die Rücken-, Brust-, Arm- und Schultermuskeln atrophisch, schlaff, aber nicht durchweg, denn bei näherer Untersuchung findet man auch im Deltoideus, Biceps und Triceps brachii hie und da knollige Verdickungen. Auch die Recti abdominis, die Lenden- und Rückenmuskeln, der Biceps, sind oft verdickt, wenn auch nicht in dem Grade, wie diejenigen der unteren Extremitäten. In einzelnen Fällen, z. B. in einem von Bergeron beobachteten, waren sogar sämtliche Muskeln, mit Ausnahme der Pectorales und Sternomastoidei, hypertrophisch und gaben dem Kinde ein athletisches Ansehn. Sehr eigenthümlich ist dabei der Gang der Kranken. Sie gehen breitbeinig, watschelnd, und der in Pessequinusstellung befindliche Fuss brührt nur mit der Spitze den Boden. Durch die verminderte Kraft der Streckmuskeln der Wirbelsäule geräth Patient dabei

¹⁾ Electrification localisée. 2. édit. p. 353. — Arch. gén. Janv.-Mai. 1868.

²⁾ Arch. d. Heilkunde. 1865. VI. S. 1.

in Gefahr, nach vorn zu fallen, und begegnet derselben durch ein gewaltsames Biegen des Oberkörpers nach hinten, wobei die Lordose der Lumbalwirbel viel stärker als im Normalzustande, geradezu sattelförmig hervortritt. Lassen Sie den Kranken sich auf den Boden niederlegen und wieder aufstehen, so bemerken Sie, dass er bei diesem Act, wie man zu sagen pflegt, „an sich selbst heraufklettert“. Er bringt sich nämlich zuerst in eine Stellung, welche ihm gestattet, seine Hände als Hebel zum Aufrichten zu gebrauchen, und bewerkstelligt dies schliesslich dadurch, dass er die Hände erst fest auf den Boden, dann auf die Oberschenkel stützt und damit den Oberkörper in die Höhe richtet. Im letzten Stadium, wo die Schwäche der oberen Extremitäten den höchsten Grad erreicht, ist daher dies Aufrichten nicht mehr möglich. Ich hatte bis jetzt nur in 8 Fällen Gelegenheit, diese seltene Krankheit zu beobachten, aber in keinem einzigen fehlte die eigenthümliche Art des Aufstehens. Ueberhaupt sind alle Bewegungen plump, ungeschickt, schwerfällig, und werden, je mehr die Krankheit fortschreitet, um so kraftloser. Die elektromusculäre Erregbarkeit nimmt, je weiter die Krankheit fortschreitet, mehr und mehr ab. Dabei kann das Fettgewebe, zumal an den unteren Extremitäten, noch gut erhalten sein, schwindet aber beim schliesslichen Eintritt eines marastischen Zustandes. Die atrophischen Muskeln der oberen Körpertheile zeigen bisweilen fibrilläre Zuckungen, ähnlich wie bei der progressiven Muskelatrophie der Erwachsenen. Die Haut der unteren Extremitäten ist nicht selten in Folge von venöser Stauung marmorirt und kühler, aber zu vermehrter Schweissecretion geneigt. Viele dieser Kranken sind geistig schwach und haben eine schwerfällige Sprache, und in vereinzelten Fällen will man auch eine Volumszunahme der Zunge beobachtet haben.

Die Entwicklung der Krankheit lässt sich, wie schon bemerkt wurde, immer auf die mittleren Kinderjahre zurückführen, und von einzelnen wird ausdrücklich angegeben, dass sie schon in früher Kindheit durch die Schwerfälligkeit ihrer Bewegungen aufgefallen wären. Die meisten Patienten bekommt man freilich erst in einem späteren Stadium, wenn sie 7—10 Jahre alt geworden sind, manche auch noch viel später zu sehen. Die Diagnose wird erst sicher, wenn sich die Volumszunahme der Wadenmuskulatur ausgebildet hat; in dem früheren Stadium, wo diese noch fehlt, und nur die motorische Schwäche der unteren Extremitäten, der eigenthümliche Gang und das oben erwähnte charakteristische Aufrichten aus der liegenden Stellung bemerkbar sind, kann man die Entwicklung der Krankheit nur vermuthen, doch ist in neuester Zeit schon in diesem ersten Stadium die Diagnose durch Untersuchung eines

Muskelstückchens festgestellt worden¹⁾. Das Befinden kann sonst ungestört bleiben. Die Beobachtung von Demme, welcher bei einem 10jährigen Knaben einen langsamen Puls (44–60 Schl.) und einen nicht unbedeutenden, aber inconstanten Zuckergehalt des Harns fand, steht bis jetzt vereinzelt²⁾. Bleibt das Wohlbefinden ungestört, so kann sich die Krankheit 10–20 Jahre hinziehen, wobei sie öfters einen Stillstand, fast niemals aber einen wirklichen Heilungsvorgang zeigt. Unterliegen die Kranken nicht einer zufälligen Complication, so macht in der Regel die zunehmende Atrophie und Schwäche der Respirationsmuskeln oder ein marastischer Zustand dem Leben ein Ende.

Der anatomische Vorgang in den Muskeln ist demjenigen, welchen wir von der spinalen Kinderlähmung und der progressiven Muskelatrophie her kennen, sehr ähnlich. Es handelt sich hier wesentlich um Volumsverminderung und Schwinden der Muskelfibrillen, welche in den scheinbar hypertrophischen Partien (Waden und Oberschenkel) durch interstitielle Fettbildung und durch Bindegewebe ersetzt werden (*Atrophia musculorum adiposa*). Partiell können diese Compensationen auch in den atrophischen Muskeln der oberen Körpertheile (*Deltoides* u. s. w.) in der Form einzelner Knoten auftreten; nur sparsam finden sich dazwischen auch hypertrophische Primitivbündel. Wodurch aber diese Atrophie bedingt wird, ob durch den Druck einer primären Bindegewebsbildung zwischen den Muskelbündeln, was Charcot und Duchenne für wahrscheinlich halten (*Paralyse myosclérotique*), oder auf andere Weise, lässt sich bis jetzt nicht bestimmen. Auch die hie und da beschriebenen Veränderungen der Medulla (Befund einer reichlichen feinkörnigen Substanz und vieler *Corpora amylacea*, besonders in den Seitensträngen, ausgedehnter Schwund der grossen Ganglienzellen in den grauen Vorderhörnern) sind keineswegs als constant oder wesentlich zu betrachten, und ebensowenig boten die anatomischen Untersuchungen der peripherischen Nerven und des Sympathicus etwas Beständiges dar, wenn auch hie und da neuritische Veränderungen beschrieben werden. Nur die Störungen der Motilität bestimmten mich daher, diese Affection den Nervenkrankheiten anzuschliessen, welche vom rein anatomischen Standpunkt als primäres Muskelleiden zu betrachten ist³⁾. Ich möchte mich der Ansicht derjenigen Autoren (Seidel, Erb⁴⁾) anschliessen, welche diese Krankheit für nahezu identisch

¹⁾ Bourdel, *Revue mens. des malad. de l'enfance*. Févr. 1885. p. 54.

²⁾ 15. Jahresber. d. Berner Kinderspitals. 1877.

³⁾ Vergl. Krieger, *Deutsches Archiv f. klin. Med.* XXII. Heft 2.

⁴⁾ Erb, *Deutsches Arch. f. klin. Med.* XXXIV. H. 5 u. 6. — Buss, *Klin. Wochenschr.* 1887. No. 4.

mit der infantilen oder juvenilen progressiven Muskelatrophie erklären, die von der bei Erwachsenen beobachteten Form darin abweicht, dass sie nicht, wie bei diesen, zuerst in den *Musc. interossei* der Hand und in den Daumenmuskeln, sondern in den Muskeln des Rückens und der unteren Extremitäten, zuweilen aber auch in den Gesichtsmuskeln beginnt ¹⁾.

Der fortschreitenden Atrophie der Muskelfibrillen, welche schliesslich viele Sarcolemmaschläuche ganz leer erscheinen lässt, entspricht die Verminderung der elektrischen Contractilität, die ebenso gut in den geschwundenen, wie in den verdickten Muskeln bemerkbar ist. Dagegen bleibt die Sensibilität der Haut intact, ja von Steidel und Wagner wurde sogar ein längeres Haften der Tasteindrücke als im Normalzustande constatirt. Der Patellarreflex vermindert sich mit dem zunehmenden Schwinden der Muskelsubstanz, kann also im Beginn der Krankheit und namentlich so lange der *Quadriceps femoris* noch wenig verändert ist, erhalten sein.

Bemerkenswerth ist, dass mit wenigen Ausnahmen, z. B. den von Lutz²⁾ beschriebenen beiden Mädchen zwischen 20—30 Jahren, alle Fälle bei Knaben vorkamen, mitunter bei mehreren Kindern einer und derselben Familie. Abgesehen von dieser unerklärbaren (hereditären?) Disposition sind alle sonst angeführten Ursachen, schlechte Lebensverhältnisse, scrophulöse und rachitische Cachexie, unsicher. Leider kann ich Ihnen auch über den Erfolg der Therapie nur ungünstiges mittheilen. Innere Medication hilft hier ebenso wenig, wie die von Griesinger empfohlene Compression der Waden durch Bindeneinwicklung, welche höchstens die compensatorische Fettbildung beeinträchtigen, auf die Muskelatrophie aber kaum günstig einwirken kann. Immerhin bleibt die Elektricität, zunächst die galvanische, eines Versuchs werth. In einem Fall, welcher alle Symptome der beginnenden Krankheit darbot, in welchem aber keine Excision und Untersuchung eines Muskelstückchens stattfand, sah ich durch dieses Mittel nach 5—6 Wochen alle Symptome schwinden. Auch Duchenne berichtet von zwei Heilungen.

XI. Die apoplektischen Zustände.

Ungleich häufiger als die spinalen, werden Sie bei Kindern die vom Gehirn ausgehenden Paralysen beobachten, deren allgemeine Charakter-

¹⁾ O. Heubner, Ein paradoxer Fall von infantiler progressiver Muskelatrophie. Leipzig, 1887.

²⁾ Hirsch-Virchow, Jahresbericht 1866. II. S. 261; 1867. II. S. 293.

zuge, die hemipletische Form und die lange Erhaltung der elektrischen Contractilität in den gelähmten Muskeln, genau dieselben sind, wie bei Erwachsenen. Atrophie der Muskeln kann zwar auch zu diesen Lähmungen sich hinzugesellen; dieselbe bildet sich jedoch äusserst langsam aus, erreicht nur selten die hohen Grade, wie in der spinalen Kinderlähmung, und scheint mehr von der Unthätigkeit, der langen Nichtübung der Muskeln, als von der Aufhebung des trophischen Nerveneinflusses abzuhängen. Contracturen durch Ueberwiegen der nicht gelähmten Antagonisten, häufiger durch directe centrale Reizungszustände bedingt, Tremor und automatische Bewegungen sind häufige Begleiter.

Das Auftreten einer halbseitigen Lähmung erfolgt in vielen Fällen ganz plötzlich inmitten einer scheinbar ungetrübten Gesundheit, und man ist dann geneigt, die Ursache, wie bei Erwachsenen, in einer Hämorrhagie des Gehirns oder in einem embolischen Vorgang zu suchen. Beide Processe kommen aber im Kindesalter verhältnissmässig selten vor, und die plötzlich auftretenden Hemiplegien sind trotz ihrer apoplektischen Erscheinungsform doch weit häufiger der Ausdruck eines schon länger bestehenden Hirnleidens, besonders der Tuberculosis cerebri.

Bleiben wir zunächst bei der Hämorrhagie des Gehirns als Ursache einer Hemiplegie stehen, so ist die Seltenheit derselben bei Kindern vorzugsweise darauf zurückzuführen, dass die häufigste Ursache dieser Blutung im späteren Alter, nämlich die Sclerose der kleinen Hirnarterien und die Bildung kleiner Aneurysmen an denselben, bei Kindern so gut wie gar nicht vorkommt. Ein Theil der als „Blutung“ beschriebenen Fälle scheint mir vielmehr in das Gebiet der encephalitischen Herde zu gehören, denen eine beträchtliche Menge von Blut beigemischt war. Auf diese Weise glaube ich auch den folgenden von mir beobachteten Fall deuten zu müssen:

Oscar Z., 3jährig, seit einigen Tagen unwohl (?), wurde am 20. Febr. 1882 in die Klinik aufgenommen. Seit der Nacht fast anhaltende Convulsionen, Trismus, tonische und klonische Krämpfe der Extremitäten, Opisthotonus, Genickstarre, Strabismus convergens, vollständige Bewusstlosigkeit und Sopor. P. 144; T. 38,5. Die Anfälle erfolgen alle 10—15 Minuten, begleitet von sehr rascher Respiration und reichlichem Schweiss. Blutige und trockne Schröpfköpfe, Essigklystiere, Eiskappe, Chloroform ohne Wirkung. Den 21. Fortdauer der Symptome. T. 38,5. Ab. 39,5. P. klein, unregelmässig. 164. Tod in der Nacht.

Section. Dura stark gespannt, innen und aussen geröthet. Alle Sinus stark gefüllt. Pia injicirt. Gyri platter. Auf der Scheitelfläche beiderseits grössere und kleinere blutige Infiltrationen der grauen Substanz als blauröthe und dunkelrothe Streifen und Flecke. Pia dabei unbetheiligt. Auf der Schnittfläche ist die Corticalis an einzelnen Stellen fast gleichmässig hämorrhagisch infiltrirt; an anderen viele punktförmige bis stecknadelkopfgrosse Hämorrhagien dicht aneinander, die betreffende

Hirnsubstanz zertrümmert, weich, stellenweise breiartig. An der Basis hie und da eiterige Infiltration der Pia, besonders um das Chiasma und in der Fossa Sylvii. Sonst alles normal.

In diesem Fall handelte es sich in der That um eine mit basilarer Meningitis verbundene äusserst rapid verlaufende hämorrhagische Encephalitis.

Die erfahrensten Kinderärzte, denen ein bedeutendes Material zu Gebote stand, Guersant, Becquerel, Billard, Billiet und Barthez, bekennen sämmtlich, nur vereinzelte Fälle von reiner Gehirnblutung beobachtet zu haben, wohlverstanden solche, welche klinisch erkennbar waren, denn kleine capilläre Apoplexien habe ich selbst oft genug im Gefolge von Gehirntuberkeln, von Meningitis tuberculosa, von Thrombose der Sinus und in anderen Krankheiten angetroffen. Diese capillären Blutungen können aber, da sie sich durch gar kein Symptom verriethen, nur ein anatomisches Interesse beanspruchen, und kommen vorzugsweise bei Kindern in den ersten Lebensmonaten vor, meistens in Folge von Schädlichkeiten, die bei der Geburt eingewirkt haben, Druck oder Fall auf den Schädel, Impressionen der Knochen u. s. w. Parrot fand unter 34 Fällen solcher Hämorrhagien 29 (also 85 %) ohne alle Symptome, nur 3mal fanden Convulsionen, 2mal Coma und Contracturen statt.

Grössere Blutherde habe ich im Kindergehirn bisher nicht gefunden, abgesehen von mehreren Fällen, wo starke Fracturen der Schädelknochen stattgefunden hatten. Die früher¹⁾ von mir mitgetheilten Fälle können daher, weil sie nicht bis zu Ende beobachtet wurden, auch nicht als vollgültige betrachtet werden. Dasselbe gilt von den folgenden, wenn auch die Diagnose der Apoplexia sanguinea wahrscheinlich ist.

Knabe von 7 Jahren, fiel während der Mahlzeit unter Fortbestand des Bewusstseins plötzlich vom Stuhl und war sofort auf der rechten Körperhälfte gelähmt. Später progressive Abnahme der Paralyse, welche ich 10 Monate lang verfolgen konnte. Die untere Extremität besserte sich rascher und entschiedener als die obere, an welcher die starre Contraction der Fingerflexoren der Hand eine klauenförmige Gestalt verlieh und dieselbe fast leistungsunfähig machte. Eintauchen der Hand in warmes Wasser beseitigte die Contractur, und die Extensoren agierten dann ziemlich frei. Anfangs war auch Aphasie vorhanden, die sich nach 10 Monaten so weit verlor, dass der Knabe ein paar Worte sprechen konnte. Die herausgestreckte Zunge zeigte deutlich eine Neigung nach der gelähmten Seite. Sensibilität und Intelligenz völlig normal, ebenso die Circulationsorgane, soweit es sich durch die Untersuchung feststellen liess. Ausgang unbekannt.

Ganz ähnlich verlief der Fall eines 1 $\frac{1}{2}$ jährigen Kindes, welches ganz gesund an einem heissen Sommertage plötzlich, als es in seinem Wägelchen sass, bewusstlos

¹⁾ Beiträge zur Kinderheilk. N. F. S. 62.

wurde und sofort eine Hemiplegie der rechten Körper- und Gesichtshälfte darbot. Im Laufe der Zeit, nach etwa $1\frac{1}{2}$ Jahren, hatte sich durch eine elektrische Behandlung die Motilität des Beins fast ganz hergestellt, während der Arm noch partielle Paresen darbot. Der Facialis war bald nach dem Anfall wieder normal geworden. Reizungserscheinungen in den gelähmten Theilen fanden niemals statt, und das Allgemeinbefinden blieb stets ein durchaus günstiges.

Während in diesen Fällen die Ursache der Krankheit unbekannt blieb, sah ich bei einem 3jährigen Kinde, welches an einem sehr intensiven Keuchhusten litt, unmittelbar nach einem besonders heftigen Anfall Convulsionen und Sopor auftreten, welche 9 Stunden anhielten und Hemiplegie der linken Seite hinterliessen. Dieselbe dauerte noch mehrere Wochen fort. Arm und Bein waren schlaff, ganz unbeweglich, der Facialis intact. Auch von anderen Autoren¹⁾ werden ähnliche Beobachtungen mit günstigem Ausgang mitgetheilt, und mit Rücksicht auf die beim Keuchhusten so häufig erfolgenden Blutungen in dem Bindegewebe der Augenlider, der Conjunctiva, aus der Nase, selbst aus den Ohren, kann man fast mit Sicherheit annehmen, dass es sich hier um Gehirnblutung handelte.

Eine in Folge traumatischen Einflusses entstandene Hämorrhagie im Gehirn glaube ich in dem folgenden Fall annehmen zu müssen.

Knabe von 4 Jahren. Am 7. Aug. 1879 Sturz von einer etwa 12 Fuss hohen Brücke auf die Schienen der Eisenbahn. Bewusstlosigkeit und Blutung aus Mund und Nase; zu Hause gebracht wiederholtes mit Blut vermishtes Erbrechen. Am 8. Aufnahme in die Klinik bei freiem Sensorium. Ecchymose hinter dem rechten Ohr. Ptosis incompleta rechts, starke Erweiterung und Trägheit der rechten Pupille und Parese des rechten Arms. P. etwas unregelmässig, 80—92. T. 36,7. Vom 5. Tage an fortschreitende Besserung. Ptosis und Parese des Arms schwinden nach 8 Tagen. Differenz der Pupillen noch am 24. bemerkbar. Beim Verlassen des Bettes an diesem Tage auch Nachschleppen des rechten Beins. Am 31. gänzlich geheilt entlassen. Therapie: Eiskappe auf den Kopf, wiederholte Gaben von Ricinusöl.

Auch bei Purpura haemorrhagica sah man in einzelnen Fällen Apoplexie bei Kindern zu Stande kommen. Mauthner theilt einen solchen Fall mit Section mit: ich selbst verfüge nur über eine Beobachtung, welcher indess die volle Bestätigung durch die Section fehlt:

Kind von 7 Jahren, vor 4 Jahren Scharlach mit nachfolgender Wassersucht. Seit einem Jahre Morbus maculosus mit wiederholten Blutungen aus Mund, Nase, Ohren, Augen, Darm und Nieren. Dabei grosse Schwäche, Appetitverlust; Milz nicht

¹⁾ Finlayson, Jahrb. f. Kinderheilk. X. 400. — Oesterr. Zeitschr. 1876. II. S. 138. — Casin (Gaz. des hôp. 37. 1881) fand unter ähnlichen Verhältnissen 180 Grm. flüssigen Blutes zwischen Knochen und Dura über der linken Fossa occipitalis (Cerebralhaematoma internum.)

vergrössert. Nach 9tägiger Behandlung plötzlich heftige Convulsionen und Sopor, bald darauf Hemiplegia sinistra mit Lähmung des Facialis. Abends Tod. Section verweigert.

Ob hier das Extravasat, an dem wohl nicht zu zweifeln ist, in der Hirnsubstanz selbst, wie in dem Fall Mauthner's, oder zwischen den Hirnhäuten stattfand, muss dahingestellt bleiben. Dass auch letzteres der Fall sein kann, lehrt unter anderen eine englische Beobachtung¹⁾, in welcher bei einem an Purpura leidenden und im Sopor gestorbenen Knaben ein Bluterguss zwischen Dura mater und Arachnoidea gefunden wurde.

Auch in folgendem Fall, in welchem nur Aphasie bestand, scheint mir die Annahme einer beschränkten Gehirnblutung unzweifelhaft:

Am 29. Mai 1878 wurde ich in der Nähe Berlins bei einem 3jährigen Knaben consultirt, welcher seit 10 Wochen, eine dreiwöchentliche Pause abgerechnet, an Febris intermittens gelitten hatte. Vor 14 Tagen, gerade einen Tag nachdem der Knabe durch einen Fall auf den Kopf eine Gehirnerschütterung erlitten, hatte der letzte Anfall des Wechselfiebers stattgefunden. Um eine beabsichtigte Uebersiedelung auf's Land nicht zu verschieben, musste der Knabe während des Hitzestadiums die Eisenbahnfahrt antreten und wurde im Waggon von eklamptischen Convulsionen befallen, welche fast ohne Unterbrechung 7 Stunden andauerten. Beim Erwachen aus dem soporösen Zustande zeigte sich sofort eine starke Beeinträchtigung der Sprache, welche nach 24 Stunden in vollständige Aphasie überging. Anfangs bestand noch Kopfschmerz und erhöhte Temperatur des Kopfes, die sich indess nach Eisfomenten und Calomelgebrauch bald verloren. Mit Ausnahme der Aphasie vollkommene Euphorie; paralytische Symptome nirgends bemerkbar. Gerade am Tage meines Besuchs hatte der Knabe zum ersten Mal das Wort „auf“ ausgesprochen, doch konnte er auf meine Fragen, obwohl Sinne und Intelligenz durchaus intact waren, keine Antwort geben, sondern nur durch Zeichen andeuten, was er meinte. Die beruhigende Versicherung einer baldigen Heilung, welche ich den Eltern gab, bestätigte sich rasch; schon nach wenigen Tagen stellte sich das Sprachvermögen allmählig wieder her, und nach 14 Tagen war die Genesung eine vollständige.

Bedenkt man das Zusammentreffen verschiedener eine Hyperämie des Gehirns begünstigender Umstände in diesem Fall, die vorausgegangene Gehirnerschütterung, die aufregende Fahrt auf der Eisenbahn während des Hitzestadiums einer Intermittens, so liegt es gewiss nahe, eine in Folge der starken Hyperämie entstandene Blutung anzunehmen, deren Sitz mit Wahrscheinlichkeit in der Gegend der zweiten oder dritten linken Stirnwindung zu suchen ist. Der Mangel anderer Paralyse lässt sich gegen diese Annahme nicht geltend machen, da es nicht an Beispielen fehlt, in denen kleine, durch die Section bestätigte Blutextravasate im Gehirn sich nur durch ganz partielle Lähmungen, z. B.

¹⁾ Journ. f. Kinderkrankh. IV. S. 318.

des Facialis, kund gegeben hatten. Dass die präsumirte Hirnblutung in diesem, wie in einigen anderen eben mitgetheilten Fällen, sich zunächst durch heftige convulsivische Erscheinungen manifestirte, kann um so weniger überraschen, als diese letzteren überhaupt bei jungen Kindern weit häufiger als bei Erwachsenen in Verbindung mit Hämorrhagien des Gehirns auftreten. Jene bereits erwähnten kleinen Blutextravasate, die sich in Form dicht beisammen stehender rother Flecken oder auch bis erbsengrosser Herde besonders im Gewebe der Pia mater und in der Hirnrinde, seltener in anderen Theilen des Centralorgans vorfinden, haben während des Lebens oft kein anderes Zeichen als Convulsionen, welche indess zur Stellung einer sicheren Diagnose nicht ausreichen. Es gilt dies sowohl von denjenigen capillären Blutungen des Gehirns oder der Pia mater, welche bei asphyktischen Neugeborenen und in den ersten Wochen des Lebens beobachtet werden (s. 252) wie von denen, die man in capillärer oder fleckweiser Form bei älteren Kindern im Gefolge schwerer Allgemeinkrankheiten (Typhus, Diphtherie, Scharlach u. s. w.) oder localer Hirnaffectationen (besonders Tuberculose des Gehirns und Meningitis tuberculosa) nicht selten findet. Alle diese Hämorrhagien sind nicht zu diagnosticiren, weil ihre Symptome sich von denen der Grundkrankheit nicht loslösen lassen, häufig auch ganz fehlen. Wiederholt fand ich namentlich bei Meningitis tuberculosa Extravasate in der Pia, mehrmals auch in der Substanz des Gehirns, z. B. in den Commissuren des dritten Ventrikels, ohne irgend eine entsprechende Veränderung der gewöhnlichen Symptome. Ich halte es daher für nutzlos, bei diesen klinisch nicht zu verwerthenden Befunden länger zu verweilen. Die seltenen Fälle grösserer Herde aber, welche bei älteren Kindern mit plötzlicher Hemiplegie auftreten, bieten weder in anatomischer noch klinischer Beziehung nennenswerthe Differenzen von der Apoplexie der Erwachsenen dar. Dasselbe gilt von den Blutungen, welche bisweilen plötzlich in Folge traumatischer Einwirkungen in dem Raum zwischen Dura und Arachnoidea zu Stande kommen (Apoplexia meningea). Dabei will ich gleich bemerken, dass die Krankheit, welche die Franzosen (Legendre, Rilliet und Barthéz) unter dem Namen „Haemorrhagies dans la cavité de l'arachnoide“ beschrieben haben, von uns nicht mehr als Blutung, sondern als Pachymeningitis, d. h. als eine mit kleinen Hämorrhagien einhergehende Entzündung der inneren Fläche der Dura betrachtet wird. —

Wie bei Erwachsenen, können auch im Kindesalter cerebrale Lähmungen plötzlich durch embolische Vorgänge entstehen. Wenn dies auch weit seltener geschieht, so hat doch die Literatur schon eine An-

zahl von Fällen aufzuweisen, in welchen unter den bekannten Symptomen Gerinnsel aus dem linken Herzen oder selbst aus den Lungenvenen durch den Blutstrom in die Carotis und ihre Aeste, zumal in die Arteria fossae Sylvii hineingetrieben wurden und mehr oder weniger ausgedehnte Erweichungsherde in der von dieser versorgten Gehirnpartie zur Folge hatten. Da in solchen Fällen die Lähmung zunächst in Folge der plötzlichen Anämie, welche in den betreffenden Hirntheilen eintritt, unter apoplektischen Erscheinungen sich geltend macht, so begegnen wir hier denselben diagnostischen Schwierigkeiten, wie im späteren Alter, und die Entscheidung, ob es sich um Embolie oder Hämorrhagie handelt, ist nur dann möglich, wenn wir im Stande sind, durch die Untersuchung des Herzens (Endocarditis, Klappenfehler) einen Anhalt für die Diagnose zu gewinnen. Findet man am Herzen kein abnormes Geräusch, so ist freilich damit die Möglichkeit einer Embolie noch keineswegs ausgeschlossen, da der Thrombus, welcher den Ausgangspunkt des weggeschwemmten Embolus bildet, auch zwischen den Trabekeln des linken Ventrikels oder im linken Vorhof, oder selbst in den Lungenvenen seinen Sitz haben und aus diesen in das linke Herz und die Aorta hineingelangen kann.

Ein solcher Fall wurde im August 1877 in meiner Klinik beobachtet. Derselbe betraf einen an chronischer Pneumonie und käsiger Entartung der Bronchialdrüsen leidenden 2¹/₂ jährigen Knaben, bei welchem sich plötzlich eine mit Contractur verbundene Hemiplegia dextra einstellte. Nach dem Tode fanden wir Embolie der linken Arteria fossae Sylvii mit ausgedehnter Erweichung der betreffenden Hemisphäre des Gehirns, und als Quelle des Embolus nicht das Herz, welches ganz normal war, sondern einen mit Thromben angefüllten Hauptast der rechten Vena pulmonalis.

In einem anderen Fall, auf welchen ich später zurückkommen werde, kam es während des Collapsstadiums der Diphtherie zu einer linksseitigen Hemiplegie, als deren Grund die Section Thrombusbildung im linken Vorhof und eine von diesem ausgegangene Embolie der linken Arteria fossae Sylvii ergab.

Solche Thromben kommen auch nicht selten während der Agone durch die Abnahme der Triebkraft des Herzens zu Stande. Bei einem 9 jährigen tuberculösen Mädchen fand ich neben speckhäutigen Gerinnseln in beiden Herzhöhlen einen Hauptast der Art. pulmonalis dextra, beide Artt. vertebrales und die rechte Art. fossae Sylvii durch Embolie verstopft, ohne weitere Veränderungen des Parenchyms. —

Das plötzliche Auftreten einer Hemiplegie kann endlich auch durch Gehirnkrankheiten bedingt werden, welche schon längere Zeit entweder vollkommen latent bestanden oder sich durch andere cerebrale Erscheinungen, besonders durch convulsivische Anfälle kundgegeben haben. Unter diesen Krankheiten nimmt die folgende entschieden die erste Stelle ein.

XII. Die Tuberculose des Gehirns.

Von allen chronischen Hirnaffectationen, welche das Kindesalter betreffen, ist diese unbedingt die häufigste, ja so überwiegend, dass man nur selten fehlgehen wird, wenn man beim Vorhandensein chronischer Cerebralsymptome die Diagnose auf Hirntuberkel stellt. Dieselben kommen, wie diejenigen anderer Organe, schon bei Kindern von sehr zartem Alter vor. Die Behauptung von Rilliet und Barthez, Hirntuberkel nie vor dem dritten Lebensjahre beobachtet zu haben, erklärt sich wohl daraus, dass diese Autoren in ihrem Krankenhaus nur über zwei Jahre alte Kinder zu sehen bekamen. Unter 14 Fällen meiner Beobachtung befinden sich aber 12 im Alter zwischen neun Monaten und zwei Jahren, und Demme fand sogar bei dem erst 23 Tage alten Kinde einer tuberculösen Mutter einen haselnussgrossen Tuberkel im kleinen Gehirn¹⁾.

Die Diagnose der Gehirntuberkel wird durch einen eigenthümlichen Complex von Symptomen und Verhältnissen unterstützt. Zunächst sind die betreffenden Kinder fast niemals völlig gesund, tragen vielmehr meistens die Spuren der Scrophulose oder Tuberculose an sich; eczematöse Ausschläge, Augenentzündungen, Otorrhoe, Anschwellungen der Lymphdrüsen, osteomyelitische Processe an den Fingern- und Zehenphalangen oder an anderen Knochen; besonders Caries des Felsenbeins habe ich wiederholt im Verein mit Hirntuberkeln angetroffen. Freilich sind diese krankhaften Zustände nicht immer in dem Augenblick, wo die Cerebralsymptome sich einstellen, noch vorhanden; es genügt aber, dass die Kinder früher an denselben gelitten haben, dass man noch ihre Spuren nachweisen kann, ja selbst dass Geschwister an „Lungen- oder Drüsenkrankheiten“ zu Grunde gegangen sind. Diese anamnestischen Momente erleichtern die Diagnose, und daraus ergiebt sich, dass diese in einem Hospital, wo man die Kinder oft ohne jede Anamnese in Behandlung bekommt, grössere Schwierigkeiten darbieten kann, als in der Poliklinik oder Privatpraxis. Nur selten wird man bei der sorgfältigen Ausforschung der Angehörigen die Antwort bekommen, dass das Kind stets vollkommen frei von allen „scrophulösen“ Erscheinungen gewesen sei.

Auf einer solchen Basis kommt es nun in einer Reihe von Fällen plötzlich zu einem epileptiformen Anfall, der sich in unbestimmten Intervallen wiederholen kann. Bei Kindern, die noch im Alter der

¹⁾ 17. Jahresber. d. Berner Kinderspitals.

ersten Dentition stehen oder gar rachitisch sind, ist es kaum möglich, diese Krämpfe von den weit unschuldigeren, welche wir früher (S. 152) besprochen, zu unterscheiden, und man achte deshalb sorgfältig auf das Befinden in den Intervallen, die viele Monate dauern können. Jedes cerebrale Symptom während dieser Intervalle wird für die Diagnose bedeutsam. Schon kleine Kinder, besonders aber ältere, klagen häufig über Kopfschmerz, welcher in Anfällen, ähnlich der Migräne, auftritt, sich nicht selten mit Erbrechen verbindet und die Kinder zwingt, entweder still zu liegen oder den Kopf mit der Hand zu stützen. Bei anderen macht sich ein bis dahin nie beobachteter Strabismus, meistens auf einem Auge, bemerkbar, der in der Armenpraxis oft gar nicht beachtet oder auf eine schlechte Angewöhnung geschoben wird. Plötzlich tritt nach einem der erwähnten convulsivischen Anfälle, mitunter auch ohne einen solchen, Paralyse eines einzelnen Gliedes, oder Hemiplegie mit oder ohne Theilnahme des Facialis und der Augennerven ein. Wie bei allen centralen Paralysen des Facialis pflegen auch hier nur einzelne Aeste, besonders die der Lippen, gelähmt zu sein, während die Lähmung des N. oculomotorius sich durch Ptosis, Strabismus divergens und Erweiterung der Pupille, diejenige des Abducens durch Schielen nach innen und Unmöglichkeit, den Augapfel nach aussen zu stellen, kund giebt. Auch diese Lähmungen können nach einigen Tagen oder Wochen vorübergehen, und der Unkundige ist dann geneigt, dieselben nur als Residuen eines epileptiformen Anfalls zu betrachten, bis die Scene sich wiederholt und dann leicht einen rasch tödtlichen Verlauf nimmt.

Martha M.¹⁾ 2 Jahre alt, rachitisch und scrophulös; wiederholte Krampfanfälle, kann den Kopf nicht aufrecht halten, verdriessliche Stimmung. Am 29. Juni 1864 wiederum Krampfanfall, ausschliesslich auf der linken Körperhälfte, welche unmittelbar darauf gelähmt war. Cerebralnerven und Sensibilität normal. Ich diagnosticirte Tuberculose der rechten Hemisphäre und Hyperämie der Umgebung. Calomel 0,03 2stündlich und 4 Blutegel am Kopf applicirt. Schon am 1. Juli bedeutende Besserung, am 8. Lähmung ganz verschwunden. Am 26. wiederum heftige Convulsionen der linken Seite, 3 Stunden dauernd, mit darauf folgendem Sopor, aber ohne Paralyse. Am 16. October Wiederholung des Anfalls mit 5stündiger Dauer, ein kurzer Anfall im Februar 1865 und ein sehr heftiger am 30. März mit tödtlichem Ausgang im Sopor.

Section: Starke Hyperämie der Pia, besonders links, stellenweise kleine Ecchymosen. Etwas Serum in den Ventrikeln. Im hinteren Lappen der rechten Hemisphäre mitten im Mark ein erbsengrosser graugelber Tuberkel, von einer dünnen Bindegewebskapsel umgeben. Keine Meningitis tuberculosa. Miliartuberculose der Pleura und käsige Schwellung der Bronchialdrüsen.

¹⁾ Beitr. zur Kinderheilk. N. F. S. 64.

Ich mache Sie hier besonders auf die schon früher (S. 156) erwähnte Halbseitigkeit der Convulsionen aufmerksam, welche um so mehr berechtigt, ein ernstes Leiden in der gegenüberliegenden Hemisphäre anzunehmen, wenn, wie es hier geschah, Paralyse auf derselben Seite zurückbleibt, welche der Sitz der Convulsionen war. Dieser Fall bietet Ihnen zugleich ein Beispiel des sogenannten Solitärtuberkels dar, denn nirgends sonst im Gehirn fand sich ein ähnliches Gebilde vor. Sie dürfen sich aber dadurch nicht etwa zu dem Glauben verleiten lassen, dass nur bei Solitärtuberkeln oder bei einer auf die eine Hirnhälfte beschränkten Tuberculose halbseitige Convulsionen und Hemiplegien vorkommen können, was man allerdings erwarten sollte. Der folgende Fall zeigt vielmehr, dass auch die tuberculöse Erkrankung beider Hemisphären mit Hemiplegie einhergehen kann.

Otto A., 2¹/₂ Jahre alt, am 24. Oct. 1876 in meine Klinik aufgenommen. Vor einem Jahre ein convulsivischer Anfall. Vor 4 Tagen plötzlich Hemiplegia sinistra mit Theilnahme des linken Facialis. In den nächsten Tagen Entwicklung einer tuberculösen Meningitis. Tod am 30.

Section: Vielfache Adhäsionen zwischen Dura und Pia mater. In der Rindensubstanz beider Hemisphären vielfache hasel- bis wallnussgrosse Tuberkel (6 in der rechten, 4 in der linken Hemisphäre) und ein ebenso grosser im hinteren Theil der linken Hälfte des Cerebellum. Meningitis tuberculosa.

Sie sehen, dass hier nur die Tuberkel der rechten Hemisphäre Lähmung der gegenüberliegenden Körperhälfte zur Folge hatten, diejenigen der linken aber, obwohl die anatomische Untersuchung hier genau dasselbe ergab, wie rechterseits, gar keinen Einfluss auf die Motilität ausübten. Wir berühren hier einen wichtigen Punkt in der Pathologie der Hirntuberkel, nämlich ihre Latenz. Wie in dem eben erwähnten Fall die Tuberkel der linken Hemisphäre sich durch kein Symptom während des Lebens verriethen, so kann auch eine noch ausgedehntere Gehirntuberculose während des Lebens völlig latent bleiben, und erst bei der Section zufällig gefunden werden. Ja ich möchte nach meinen Erfahrungen behaupten, dass multiple Tuberkel weit mehr zu dieser Latenz neigen, als solitäre. Als Beispiele mögen folgende, von mir beobachtete Fälle dienen:

Knabe von 4 Jahren mit Phthisis pulmonum. Cerebralsymptome nie beobachtet. Tod an einer schnell verlaufenden Meningitis basilaris. Section: Ausser der letzteren ein taubeneigrosser Tuberkel auf der Convexität des rechten Vorderlappens, ein ebenso grosser an der Vorderfläche des rechten Corpus striatum, endlich eine pomeranzengrosse, weiche, innen zerklüftete und leicht adhärente Tuberkelmasse zwischen dem kleinen Gehirn und dem Tentorium cerebelli¹⁾.

¹⁾ Beiträge. N. F. 67.

und Tremor der linken Hand. Entwicklung einer Meningitis tuberculosa.
 21. Section: Nussgrosser tuberculöser Herd am hinteren Umfang der rechten Hemisphäre des Cerebellum. An der Convexität des linken Stirnlappens ein $1\frac{1}{2}$ Zoll Durchmesser haltender käsiger Herd, welcher den ganzen Gyrus bis in die Substanz hinein durchsetzt. Hydrocephalus internus. Am hinteren Theil des Corpus striatum dicht unter dem Ependym drei erbsengrosse Tuberkel. Der hinterste Hügel in ihrem oberen Theil in eine höckerige käsige Masse umgewandelt.

Wilhelm J., 2 Jahre alt, seit 6 Monaten hustend und abmagernd, aufgenommen am 3. April 1875. Anhaltendes Zittern, öfter auch stärkeres Zittern des rechten Arms und der rechten Gesichtshälfte, wobei der Mund nach rechts verzogen wird. Paralyse nicht bemerkbar. Sensibilität anscheinend normal. In den Lungen Verdichtungssymptome. Nach einigen Tagen zunehmender Tremor, an dem auch der Kopf und die rechte Unterextremität Theil nimmt. Auch die Brust- und Bauchmuskeln, sowie der Cremaster der rechten Unterextremität zeigen deutlich in kurzen Intervallen sich wiederholende Zuckungen. Leichter Tremor des rechten Arms. Am 6. April anhaltende Contractur des rechten Arms. Am 7. Nystagmus des rechten Auges. Tod unter hohem Fieber und Delirium.
 Section: Oedem der Pia, besonders auf der Convexität der linken Hemisphäre. Vielfache miliare Tuberkel eingebettet sind. Dicht vor der Rolando'schen Furchung in der Mitte ein gelber haselnussgrosser Tuberkel der Rindensubstanz mit weicher Umgebung. Phthisis pulmonum u. s. w.

Die Dauer der Krankheit, so weit wir sie überhaupt zuverlässig bestimmen vermögen, kann eine sehr verschiedene sein; in einem Theile der Fälle vergehen, von dem ersten Auftreten der Symptome an gerechnet, bis zum tödtlichen Ende viele Monate und selbst Jahre, während in anderen Fällen erst verhältnissmässig kurze Zeit vor dem Tode die ersten Symptome beobachtet werden, so dass man hier eine Latenz der Krankheit annehmen muss. Häufig sah ich die ersten Symptome der Hirntuberkel, z. B. convulsivische Anfälle mit Hemiplegie, fast unmittelbar in die Symptome der Meningitis tuberculosa übergehen, welche dann den lethalen Schluss bilden. In anderen Fällen der Regel durch einen ungewöhnlich stürmischen Verlauf; Andere gehen in einem abnorm langen und heftigen Anfalle in Convulsionen oder auch durch den Fortschritt der gleichzeitigen Erkrankung anderer Organe ohne Meningitis zu Grunde. —

Die mitgetheilten Krankengeschichten gaben Ihnen Gelegenheit, die anatomisch-pathologischen Verhältnisse kennen zu lernen. Es scheinen die Hirntuberkel in der Form erbsengrosser, grau-gelber, käsiger Knoten von meist runder Form, welche vorzugsweise die graue Substanz der grossen Hirnganglien, den Pons Varolii, die Gänge des Trigeminus wählen, aber auch die weisse Substanz des Cerebellum, des Rückenmarkes u. s. w. keineswegs ver-

der *Dura mater basalis*, *Meningitis tuberculosa* und haselnussgrosser Tuberkel im mittleren Theil des linken *Thalamus opticus*.

In diesen und anderen ähnlichen Fällen bestand immer gleichzeitig eine weit vorgeschrittene Tuberculose und Verkäsung in anderen Organen, und dass gerade unter diesen Verhältnissen die Latenz der Hirntuberkel am häufigsten vorkommt, wurde schon von Rilliet und Barthez hervorgehoben. Ich unterschreibe daher noch heut den Satz, den ich schon 1868¹⁾ aufstellte, dass bei Kindern, welche an ausgedehnter tuberculöser Entartung der Lymphdrüsen, der Lungen, der Unterleibsorgane oder der Knochen leiden, und unter den Erscheinungen einer normal, häufiger aber anomal verlaufenden *Meningitis tuberculosa* zu Grunde gehen, auch eine Tuberculose des grossen oder kleinen Gehirns mit Wahrscheinlichkeit angenommen werden kann, sollte sich diese auch niemals durch ein bestimmtes Symptom kundgegeben haben. Diese Wahrscheinlichkeit ist um so grösser, wenn unter den cariösen Knochen sich das Felsenbein befindet.

Das Auftreten der Hirntuberculose mit wiederholten epileptiformen Anfällen und sich anschliessender Hemiplegie ist aber nur eine von den Formen, unter welchen sich die Krankheit offenbart. In einer anderen Reihe von Fällen entwickelt sich allmählig eine halbseitige Parese, die sich mehr und mehr steigert und oft mit Tremor oder Contractur einer oder beider Extremitäten verbindet; oder die Krankheit beginnt mit Strabismus, partiellen Contracturen, sei es der Extremitäten oder der Nackenmuskeln, und anderen Cerebralsymptomen, Anfällen von Kopfschmerz mit Erbrechen, momentanen Pausen des Bewusstseins, ohne begleitende paralytische Erscheinungen, Aphasie, Hallucinationen des Gehörs. Erst nach vielen Monaten oder selbst Jahren, in welchen der Zustand viele Schwankungen zeigte, bilden heftige Convulsionen oder *Meningitis tuberculosa* den tödtlichen Schluss. Die folgenden in meiner Klinik beobachteten, aus vielen anderen ausgewählten Fälle²⁾ werden Ihnen diese Form besser veranschaulichen, als eine detaillirte Beschreibung.

Carl Sch., 3 Jahre alt, aufgenommen am 15. Januar 1874, mager und blass. Beginn der Krankheit vor 7 Monaten mit Tremor der rechten Hand, 2 Monate später Parese der ganzen rechten Körperhälfte und des *Facialis dexter*. Seit November 1872 fast anhaltende Contractur des rechten Arms im Ellenbogengelenk. Bei der Aufnahme starre Contracturen aller vier Extremitäten, rechtsseitige Lähmung

und Tremor der linken Hand. Entwicklung einer Meningitis tuberculosa. Tod am 21. Section: Nussgrosser tuberculöser Herd am hinteren Umfang der rechten Hemisphäre des Cerebellum. An der Convexität des linken Stirnlappens ein $1\frac{1}{2}$ Ctm. im Durchmesser haltender käsiger Herd, welcher den ganzen Gyrus bis in die Marksubstanz hinein durchsetzt. Hydrocephalus internus. Am hinteren Theil des linken Corpus striatum dicht unter dem Ependym drei erbsengrosse Tuberkel. Beide Sehhügel in ihrem oberen Theil in eine höckerige käsigte Masse umgewandelt.

Wilhelm J., 2 Jahre alt, seit 6 Monaten hustend und abmagernd, rachitisch, aufgenommen am 3. April 1875. Anhaltendes Zittern, öfter auch stärkeres Zucken des rechten Arms und der rechten Gesichtshälfte, wobei der Mund nach oben und rechts verzogen wird. Paralyse nicht bemerkbar. Sensibilität anscheinend normal. In den Lungen Verdichtungssymptome. Nach einigen Tagen Zunahme des Tremor, an dem auch der Kopf und die rechte Unterextremität Theil nehmen. Auch die Brust- und Bauchmuskeln, sowie der Cremaster der rechten Seite zeigen deutlich in kurzen Intervallen sich wiederholende Zuckungen. Leichte Parese des rechten Arms. Am 6. April anhaltende Contractur des rechten Daumens, am 7. Nystagmus des rechten Auges. Tod unter hohem Fieber und Collaps. — Section: Oedem der Pia, besonders auf der Convexität der linken Hemisphäre, wo vielfache miliare Tuberkel eingebettet sind. Dicht vor der Rolando'schen Furche in der Mitte ein gelber haselnussgrosser Tuberkel der Rindensubstanz mit mässig erweichter Umgebung. Phthisis pulmonum u. s. w.

Die Dauer der Krankheit, so weit wir sie überhaupt zu beurtheilen vermögen, kann eine sehr verschiedene sein; in einem Theil der Fälle vergehen, von dem ersten Auftreten der Symptome an gerechnet, bis zum tödtlichen Ende viele Monate und selbst Jahre, während in anderen erst verhältnissmässig kurze Zeit vor dem Tode die ersten Symptome beobachtet werden, so dass man hier eine Latenz der Krankheit bis zu ihrem letzten Stadium annehmen muss. Häufig sah ich die erste Manifestation der Hirntuberkel, z. B. convulsivische Anfälle mit oder ohne Hemiplegie, fast unmittelbar in die Symptome der Meningitis tuberculosa übergehen, welche dann den lethalen Schluss bildete und sich in der Regel durch einen ungewöhnlich stürmischen Verlauf auszeichnete. Andere gehen in einem abnorm langen und heftigen Anfall von Convulsionen oder auch durch den Fortschritt der gleichzeitigen Tuberculose anderer Organe ohne Meningitis zu Grunde. —

Die mitgetheilten Krankengeschichten gaben Ihnen bereits ein Bild der anatomisch-pathologischen Verhältnisse. Am häufigsten erscheinen die Hirntuberkel in der Form erbsen- bis haselnussgrosser, grau-gelber, käsiger Knoten von meist rundlicher oder auch höckeriger Form, welche vorzugsweise die graue Substanz, die Rindenschicht, die grossen Hirnganglien, den Pons Varoli und das kleine Gehirn zu ihrem Sitz wählen, aber auch die weisse Marksubstanz, die Vierhörn-Hirnschenkel u. s. w. keineswegs verschonen. Die Tuber

substanz, welche unmittelbar unter der Arachnoidea und Pia liegen, lassen sich kaum von denjenigen unterscheiden, die in den Hirnhäuten selbst ihren Ausgangspunkt haben und sich von diesen aus in die Rindensubstanz einsenken, was in klinischer Beziehung auf dasselbe herauskommt. In beiden Fällen findet man die über den Rindentuberkeln liegende Arachnoidea und Dura mehr oder minder miteinander verwachsen, so dass beim Abziehen der Dura leicht ein Stück des Tuberkels an derselben hängen bleibt. Mitunter ist das Volumen der Knoten weit beträchtlicher; ich selbst habe wallnussgrosse und noch grössere beobachtet, welche dann auf dem Durchschnitt in der Regel nicht mehr homogen käsige erschienen, sondern Klöfte und Höhlungen enthielten, die mit einer molkigen Flüssigkeit gefüllt waren. Bei einem Kinde fand ich an der äusseren Fläche des rechten Thalamus opticus sogar eine hühnereigrosse, innen zerklüftete Tuberkelmasse, in anderen Fällen eine diffuse käsige Entartung der Rindenschicht, oder käsige Umwandlung einer ganzen Hemisphäre des kleinen Gehirns. Verkalkungen von Hirntuberkeln gehören nicht zu den häufigen Erscheinungen; ich selbst beobachtete sie nur in zwei Fällen, deren einer bereits (S. 260) erwähnt wurde. Im zweiten Fall enthielt ein Tuberkelknoten des kleinen Gehirns harte verkalkte Partien.

An den umfangreichsten Tuberkelmassen lässt sich bei genauer Untersuchung in der Regel deutlich erkennen, dass sie aus der Confluenz benachbarter kleiner Knoten hervorgegangen sind. Ihr Inneres ist, abgesehen von den erwähnten Klüften, theils derb und homogen, theils körnig und bröckelig. Die äusserste Schicht derselben bildet oft eine schmale, grauweiss durchscheinende Zone, in welcher man zahlreiche miliare Knötchen nachweisen kann, durch deren Confluenz, zum Theil auch wohl durch eine verkäsende chronische Encephalitis, die grösseren Knoten zu Stande zu kommen scheinen. Kleinere Tuberkel sind nicht selten durch eine dünne Bindegewebshülle abgekapselt, während die grösseren sich gewöhnlich mehr diffus verhalten, und in einer stark vascularisirten, durchfeuchteten, erweichten Hirnsubstanz eingebettet sind. Die Zahl der Hirntuberkel ist sehr verschieden; am seltensten findet man nur einen (Solitärtuberkel), meistens mehrere in verschiedenen Hirnthteilen zerstreute, mitunter sogar viele (ein Dutzend und mehr), wofür ich oben Beispiele mittheilte. In den meisten Fällen findet man auch die Erscheinungen der lethalen Meningitis tuberculosa und Serumanhäufung in den Ventrikeln, von denen später die Rede sein wird, nicht selten auch kleine Ecchymosen in der Pia oder Hirnsubstanz. Wiederholt beobachtete ich, dass in der unmittelbaren Umgebung käsiger Knoten,

zumal an der Convexität, die Anhäufung miliarer Tuberkel in der Pia am prägnantesten war. Mehr oder minder fortgeschrittene Tuberculose und Verkäsung anderer Organe begleitet meistens, keineswegs aber constant. In dem schon (S. 259) erwähnten Fall, wo fast ein Dutzend grosser Tuberkel im Gehirn gefunden wurde, waren nur in der rechten Lunge einzelne miliare Knötchen nachweisbar, alle anderen Organe aber, selbst die Bronchialdrüsen, durchaus intact.

Die Frage, ob wir im Stande sind, aus den Symptomen den Sitz der Tuberkel in diesem oder jenem Hirntheil zu diagnosticiren, gehört streng genommen, nicht hierher, da die Verhältnisse hier ebenso liegen, wie bei Erwachsenen. Ich verweise Sie daher auf eine in dem VI. Jahrgange der Charité-Annalen von mir veröffentlichte Arbeit, aus welcher hervorgeht, dass trotz der in neuester Zeit gewonnenen experimentellen und klinischen Erfahrungen die Localdiagnose der Tuberkel noch auf schwachen Füßen steht, wofür schon die oben berührte Latenz derselben den Beweis liefert. Allerdings stehen mir 3 Fälle zu Gebot, in welchen ein Solitärtuberkel des einen Frontallappens Reizungs- oder Lähmungserscheinungen auf der gegenüberliegenden Körperhälfte zur Folge hatte, und man kann daraus mit voller Sicherheit schliessen, dass diese Symptome durch die ausschliessliche Erkrankung der erwähnten Windungen bedingt werden können. Ich sage absichtlich „können“, denn eine Nothwendigkeit liegt nicht vor. Genau dieselben Störungen, Hemiplegie und Contracturen, sah ich oft genug in Fällen, deren Section jene Rindenpartien ganz intact ergab, während die verschiedensten anderen Theile des Gehirns oder des Cerebellum Sitz der Tuberkel waren. Wenn schon die Multiplicität der letzteren in vielen Fällen alle Bemühungen, zu einer Localdiagnose zu gelangen, zu Schanden machen muss, so bieten doch selbst die Solitärtuberkel oft Erscheinungen dar, welche mit den Resultaten der Hirnexperimente im Widerspruch stehen. Ich rathe Ihnen daher, in der Localdiagnose die grösste Reserve zu beobachten und besonders die „psycho-motorischen Rindencentra“, welche jetzt eine so grosse Rolle spielen, nicht zu überschätzen, wenn Sie sich nicht argen Täuschungen am Sectionstisch aussetzen wollen. Es wäre eine vergebliche Mühe, wollte ich hier auf einige Fälle von Solitärtuberkeln näher eingehen, welche dazu benutzt worden sind, Schlüsse auf die Functionen dieses oder jenes Hirnthails zu ziehen, da wir hier überall auf bedenkliche Widersprüche stossen würden. Ich will mich hier nur auf den S. 260 mitgetheilten Fall von Solitärtuberkel des linken Thalamus beziehen, der mit choreatischen Bewegungen der rechten Körperhälfte verlief. Ganz abgesehen davon, dass die letzteren er-

der terminalen Meningitis eintraten, und nach meiner Erfahrung nur dieser zugeschrieben werden dürfen, habe ich öfters Fälle von Tuberculose der Sehhügel beobachtet, in denen solche Bewegungen absolut fehlten. Einer derselben mag hier eine Stelle finden:

Hedwig F., 4jährig, aufgenommen am 24. April 1881. Gesund bis Mitte Februar. Nach einem Fall auf die Stirn kränkelnd. Nach 14 Tagen Strabismus int. sinister, häufiges Erbrechen, Schwindel. Später Retroversio capitis und Contracturen im Hüft- und Kniegelenk, die sich in der Chloroformnarcose lösen, mitunter auch spontan schwinden. Kopfschmerzen, Somnolenz. Im Mai kurze epileptiforme Anfälle. 1. Juni. Geringe Ptosis links, zunehmende Amblyopie mit Nystagmus. 14. Juni. Auf beiden Augen wird Neuroretinitis constatirt. Am 5. August beginnt Meningitis tuberculosa. Tod am 9. unter hoher, agonaler Temperatur (40,0 bis 41,2).

Section: Meningitis tub. basil., Hydrocephalus acutus. Der linke Thalamus opticus geröthet und höckerig, der rechte glatt. Beide Thalami enthalten mehrere von einer graurothen durchscheinenden Zone umgebene käsige Knoten, deren einer im linken Thalamus haselnussgross ist und bis an die Oberfläche reicht. Im Wurm des kleinen Gehirns ein innen erweichter Käseknoten von der Grösse einer kleinen Wallnuss, auch in beiden Hälften des Cerebellum ein haselnussgrosser Tuberkel. Medulla normal.

Dagegen beobachtete ich choreatische Bewegungen in einem Fall, in welchem die Centralganglien des Gehirns ganz intact, und nur der Pedunculus cerebelli ad p. Sitz des Tuberkels war.

2jähriges Kind, aufgenommen am 6. August 1883, wohlgenährt. Vor 8 Monaten Scharlach. Bald darauf choreatische Bewegungen der linken Seite. Leichter Strabismus convergens links, Tremor der Zunge beim Ausstrecken derselben, Contractur des linken Arms im Ellenbogen-, des linken Beins im Kniegelenk. Athetose-Bewegungen der Finger und des Fusses linkerseits. Im Schlaf hören dieselben auf, finden aber im Wachen ununterbrochen statt. Beide Extremitäten sind paralytisch. Cervicaldrüsen geschwollen, theilweise vereitert. Auch im linken Orbicularis palpebr. finden im Wachen andauernd zuckende Bewegungen statt. Vom 29. Sept. an Fieber, Erbrechen, zunehmender Sopor. Am 30. Tod bei 40,5 Temp.

Section: Haselnussgrosser Solitärtuberkel im rechten Pedunculus cerebelli ad pontem.

Unter allen Hirnthteilen schien mir die Partie des Pons und der Corpora quadrigemina diejenige zu sein, welche durch die gleichzeitige oder successive Affection mehrerer Nerven, deren Wurzelgebiet sich bis in diese Region verfolgen lässt, noch am ehesten eine annähernde Diagnose zulässt. Die gleichzeitigen Lähmungen eines oder beider Oculomotorii, der Optici, des Facialis, des Abducens, welche entweder das Hauptkrankheitsbild darstellen oder wenigstens der Hemiparesen, werfen ein schweres Gewicht zu Gunsten dieser in die Waagschale, und ich verweise Sie in dieser Beziehung

auf einige von mir mitgetheilte Beobachtungen über Tuberculose der Vierhügel resp. des Pons¹⁾, wobei ich auch die aus der Literatur bekannten Fälle dieser Art berücksichtigt habe. Ich füge denselben noch einen Fall von Tuberculose eines Pedunculus cerebri hinzu, welcher zeigt, dass hier, ebenso wie bei Tumoren des Pons, durch den Druck auf den benachbarten Oculomotorius Lähmung dieses Nerven neben gekreuzter Lähmung der Extremitäten vorkommen kann.

Max Sch., 3jährig, aufgenommen am 26. März 1883, von gesunden Eltern stammend, scrophulös, seit längerer Zeit kränkelnd. Seit 9 Wochen Tremor der linken Hand, der sich allmählig auf den ganzen Arm ausdehnte und mit Contractur desselben im Ellenbogengelenk verband. Seit 6 Wochen auch Tremor des linken Beins. Derselbe verstärkt sich beim Versuch zu greifen, hört aber im Schlafe auf. Finger flectirt. Keine Paralyse. Dabei Ptosis des rechten Augenlids, bedeutende Erweiterung der rechten Pupille und Strabismus divergens, so dass der rechte Bulbus nach aussen gerichtet und nicht über die Mittellinie hinaus nach innen gebracht werden kann. N. facialis intact. Nachdem er in der Klinik Scharlach glücklich durchgemacht, wird der Knabe Mitte April immer apathischer, theilnahmslos, bekommt vom 25. an auch Ptosis, Mydriasis und Strabismus divergens auf dem linken Auge, und geht am 8. Mai an den Masern und Bronchopneumonie zu Grunde.

Section: Im rechten Grosshirnschenkel ein kirschgrosser derber Tuberkel, der in den dritten Ventrikel hineinragt. An der Basis ist der rechte Oculomotorius durch den Druck des Tuberkels abgeplattet, verdünnt und grau entfärbt. In der linken Lungenspitze eine wallnussgrosse Höhle, in welcher sich ein dicker halbgelöster käsiger Pfropf befindet. Bronchopneumonie, Laryngitis. Sonst nirgends Tuberkel. —

Es bleibt mir noch übrig, einer nicht seltenen Folgekrankheit der Hirntuberkel, nämlich des Hydrocephalus chronicus, mit einigen Worten zu gedenken. Man nimmt an, dass besonders Tuberkelknoten, welche im Mittelwurm des kleinen Gehirns oder zwischen diesem und dem Tentorium cerebelli gelegen sind, durch Druck auf die Vena magna Galeni und ihre Hauptäste eine Stauung und Ausschwitzung in den Ventrikeln herbeiführen können. Diese kann sich schon während des Lebens durch Volumszunahme des Kopfes, selbst wenn die Nähte desselben bereits geschlossen waren, kund geben. Der erste Fall dieser Art, welcher mir vorkam, betraf ein 3jähriges Mädchen, bei welchem sich zu den Symptomen der Hirntuberkel später Vergrösserung des Kopfes mit Abnahme der Intelligenz und doppelseitiger Blindheit gesellten, als deren Ursache v. Graefe Neuroretinitis mit starker Schwellung der Papille und Schlängelung der Venen nachwies. Da indess die Section nicht gemacht wurde, bleibt es dahingestellt, ob es sich hier um Tuberkel oder

¹⁾ Beitr. z. Kinderheilk. N. F. S. 72. — Charité-Annalen. IV.

um einen anderen Tumor handelte, welcher durch Compression der Venen dies Resultat herbeiführte. In zwei anderen Fällen¹⁾ war die Tuberculose des Vermis cerebelli zwar mit mässiger seröser Füllung der Ventrikel verbunden, doch kann nur der zweite Fall, in welchem keine Meningitis tuberculosa stattfand, hier als maassgebend in Betracht kommen. Bedeutsamer ist die folgende in meiner Klinik gemachte Beobachtung:

Clara G., 3 Jahre alt, früher gesund. Seit einem halben Jahre allmählig zunehmende Vergrösserung des Kopfes, zu welcher eine langsam sich steigernde rechtsseitige Hemiplegie hinzutrat. Letztere jetzt nicht mehr so stark, als früher, so dass namentlich der rechte Arm ziemlich brauchbar ist. Seit 7 Wochen besteht Tussis convulsiva. Aufnahme in die Klinik am 4. Januar 1879. Kopf hydrocephalisch, Umfang 54 Ctm., Fontanelle weit offen und in die Nähte hineingreifend, prall und elastisch. Augen etwas vorgewölbt. Somnolenz. Starke Keuchbustenanfälle, diffuser Bronchialcatarrh, remittirendes Fieber, welches bis zu dem am 15. erfolgten Tode an Intensität zunahm. Temp. zuletzt 40,6, Puls 160 und etwas unregelmässig. Section: Sehr bedeutender Hydrocephalus ventriculorum chronicus mit Compression der Hirnsubstanz, Abflachung der Windungen und starker Ausdehnung des Schädels. Der Abstand zwischen den beiden Tubera parietalia beträgt 15 Ctm., die Nähte enorm breit, sehr stark gezackt, an einzelnen Stellen auseinandergedrängt, fibrös. Die linke Hemisphäre des kleinen Gehirns fast ganz in eine homogene gelbweisse Käsemasse umgewandelt, welche von einem schmalen Saum normaler Hirnsubstanz umgeben ist. Sonst nichts Wesentliches.

Ohne Zweifel bestand diese Tuberkelmasse schon seit längerer Zeit latent, bevor sie Hemiparese hervorrief und durch den wachsenden Druck auf die venösen Gefässe Stauung erzeugte. Die Mittellage des Knotens in der Richtung der Vena magna ist demnach nicht unbedingt nothwendig, denn auch jede rechts oder links von derselben liegende Geschwulst kann durch den vermehrten Seitendruck Stauung im Gebiet der benachbarten Venen herbeiführen, die sich ja durch den Augenspiegel bei den verschiedensten Hirntumoren nachweisen lässt. Dennoch wäre zu bedenken, ob die mechanische Auffassung des chronischen Hydrocephalus als eine Folge der Venencompression für alle solche Fälle die allein berechtigte ist, oder ob nicht auch ein von der überkleidenden Pia ausgehender und durch die Tela chorioidea auf das Ependyma ventriculorum übertragener Reizzustand als Ursache der serösen Ausschwitzung mit in Anschlag zu bringen ist. —

Von einer wirksamen Behandlung der Hirntuberkel kann selbstverständlich nicht die Rede sein. Weder durch das beliebte Jodkalium, noch durch andere antiscrophulöse Mittel ist man im Stande, die einmal

¹⁾4-Annalen. IV. S. 498, 499.

entwickelten käsigen Knoten aus dem Gehirn wegzuschaffen. Wohl aber muss die Möglichkeit der Naturheilung, zumal eines Solitärtuberkels, durch Abkapselung oder Verkalkung zugegeben werden, und Sie mögen daher, wenn auch nur mit sehr schwacher Aussicht auf Erfolg, immer den Versuch machen, diesen Vorgang durch eine tonisirende Therapie (Jodeisen, Leberthran, Salzbäder, frische Luft, nahrhafte Kost) möglichst zu fördern und störende Schädlichkeiten fern zu halten. Eine temporäre Besserung (Verschwinden der Paralyse, langes Aussetzen der Convulsionen u. s. w.) darf, wie einige der mitgetheilten Fälle zeigen, noch nicht zur Annahme einer schon gelungenen Heilung verleiten, welcher ja schon die meistens begleitende Tuberculose anderer Organe störend in den Weg tritt. Ganz hoffnungslos wird aber der Fall, sobald sich die ersten sicheren Anzeichen der Meningitis tuberculosa entwickeln. Epileptiforme Anfälle mit oder ohne fieberhafte Erscheinungen, welche sich plötzlich im Verlauf der Krankheit einstellen und Sopor, auch wohl partielle Lähmungen hinterlassen, sind zwar immer verdächtig, weil die tuberculöse Meningitis gerade unter diesen Umständen nicht selten mit diesen Anzeichen beginnt, doch bedenke man, dass dieselben auch durch eine plötzliche Hyperämie oder eine beschränkte Encephalitis in unmittelbarer Umgebung von Tuberkeln entstehen können, und verfehle daher nicht, einige Blutegel an den Kopf, Eisumschläge und Purgirmittel (F. 7) zu verordnen. Unter dieser Behandlung erfolgt dann bisweilen eine Rückbildung der drohenden Symptome, bis nach einiger Zeit ein neuer Anfall oder die terminale Meningitis tuberculosa dem Leben ein Ende bereiten.

XIII. Geschwülste des Gehirns.

Ueber die im Gehirn der Kinder vorkommenden Geschwülste habe ich Ihnen nur wenig mitzutheilen, da dieselben in allen Beziehungen denen der späteren Lebensalter gleichen. Am häufigsten werden die verschiedenen Formen des Sarcoms beobachtet, welche entweder inmitten der Substanz des Gehirns, zumal im Pons Varoli und dessen Umgebung, oder von den Schädelknochen aus sich entwickeln und dann durch ihren Druck das Gehirn beeinträchtigen. Mir selbst steht eine Reihe von Fällen dieser Art mit Section zu Gebot, während andere wegen des Mangels der Leichenöffnung unvollständig blieben.

Alice G., 6 Jahre alt, in die Klinik aufgenommen am 16. Juli 1874¹⁾. Seit einigen Monaten heftige Kopfschmerzen, besonders in der linken Stirngegend.

¹⁾ Charité-Annalen. Jahrg. I. S. 561.

seit 6 Wochen doppelseitige Amaurose, welche binnen wenigen Tagen zu Stande kam. Die Untersuchung ergab: Ptosis incompleta links, vollständige Immobilität des linken Auges mit weiter reactionsloser Pupille. Rechtes Auge gut beweglich, Pupille ebenfalls erweitert. Neuroretinitis auf beiden Augen. Zuweilen Schmerz in der linken Nasenhöhle, graue eiterige Secretion aus derselben. Euphorie bis zum 24., wo das Kind von schwerem Scharlach befallen wurde. Tod am 2. August. Section: Ein Myxosarcom von der Grösse einer halben Faust, von den Knochen der mittleren Schädelgrube ausgehend, füllte diese vollständig aus, war nach Durchbrechung der Lamina cribrosa in den obersten Theil der linken Nasenhöhle hineingewuchert und umfasste das Chiasma opticum und sämtliche linksseitige Augenerven. Gehirn und Meningen normal, nur wenig nach oben gedrängt.

Die Section erklärt vollständig die Amaurose beider Augen, die Paralyse sämtlicher Muskeln des linken, und die eiterige Secretion aus der linken Nasenhöhle. Bemerkenswerth ist das Fehlen aller paralytischen Symptome an den Extremitäten trotz der Compression der Gehirnschubstanz von der Basis her.

Anton H., 11jährig, am 26. Juni 1872 in die Klinik gebracht ¹⁾, früher gesund, nur hin und wieder Kopfschmerz. Vor 6 Jahren Aufregung und Erkältung bei einer Feuersbrunst. Eine Woche später unvollkommene Ptosis rechts und schwanken der Gang, Zunahme der Kopfschmerzen. Bei der Untersuchung ergab sich Ptosis rechterseits, mässige Erweiterung beider Pupillen, stupider Gesichtsausdruck, grosse Unruhe, häufige rotatorische Bewegung des Kopfes, besonders von rechts nach links. Obere Extremitäten gebrauchsfähig, wenn auch schwächer. Gehen ohne Stütze unmöglich; unter beiden Achseln gehalten, vermag er sich mühsam in ataktischer Weise fortzuschleppen. Im Liegen werden die unteren Extremitäten gut bewegt. Am rechten Bein stellenweise Verminderung der Sensibilität. Sprache lallend, kaum verständlich, Schlucken erschwert, Sehvermögen intact, Sensorium frei. P. 54—84. Nach einigen Tagen Sprache noch undeutlicher, Kopfbewegungen stärker, Sensorium bekommen. Am 4. Juli plötzlich Bewusstlosigkeit und Asphyxie. Künstliche Respiration und Faradisation hatten, obwohl 2 Stunden lang beharrlich fortgesetzt, immer nur vorübergehenden Erfolg (Hebung des Pulses und Verminderung der Cyanose). Tod am Nachmittag. Section: Dura stark gespannt, Gehirn abgeplattet. In der Region des Pons Varoli eine grosse unförmliche Geschwulst vom Umfang eines Hodens, die Brücke und das linke Crus cerebelli ad p. umfassend, röthlich grau, weich; in ihrem Inneren eine kirschkerngrosse, mit schwammiger schwefelgelber Masse gefüllte Höhle. Hydrocephalus chronicus der Ventrikel. Der Tumor erweist sich unter dem Microscop als grosszelliges Sarcom, dessen Ausläufer noch bis in die Grosshirnschenkel verfolgt werden konnten.

Anna D., 11 Jahre alt, am 4. Mai 1876 in die Klinik aufgenommen, immer gesund bis auf eine vor 4 Jahren überstandene Pneumonie. Seit längerer Zeit (?) zunehmende Unsicherheit des Ganges, seit April d. J. Schielen auf dem rechten Auge, Schwindel, Uebelkeit, zuweilen Erbrechen. Bei der Untersuchung erschien der Gang

¹⁾ l. c. S. 562 und Scheibe, Inaug.-Dissert. über Hirngeschwülste im Kindes-

im hohen Grade unsicher, schwankend, besonders bei geschlossenen Augen. Motilität und Sensibilität aller Extremitäten fast intact. Lähmung des linken Abducens mit Strabismus internus und Unmöglichkeit, das Auge nach aussen zu bringen. Pupillen normal. Sensorium frei, aber grosse Apathie und Stumpfheit. Sprache nasal, undeutlich; Flüssigkeit beim Trinken bisweilen aus der Nase wieder ausgestossen; Velum schlaff, beim Athmen und Phoniren nur wenig bewegt. In den nächsten Tagen Vomitus, sehr erschwelter Stuhlgang, Retentio urinae (durch Einführung des Catheters gehoben), Sprache undeutlicher, Schlucken täglich schwerer. Am 8. auch der rechte Abducens gelähmt. Intelligenz stets abnehmend, Somnolenz. P. gewöhnlich 80—100, bisweilen auf 64 und darunter sinkend und unregelmässig. Vom 24. an völlige Theilnahmslosigkeit; wegen Unfähigkeit zu schlucken ernährende Klystiere; Verfall der Kräfte. Tod den 29. an Oedema pulmonum. Mit Rücksicht auf den vorigen Fall hatte ich auch hier die Diagnose auf einen Tumor des Pons Varoli gestellt. — Section: Pons um das Doppelte, Medulla obl. besonders rechts ebenfalls, aber nur in geringem Grade vergrössert. Pons weich, stellenweise fluctuirend. Auf dem Durchschnitt mehrere bohnen- bis kirschgrosse Tumoren von markiger Beschaffenheit und grauröthlicher Farbe, diffus in die Umgebung übergehend. Die Untersuchung ergab die sarcomatöse Natur derselben. Sonst nirgends Abnormitäten.

Die beiden letzten Fälle dürfen wegen der Uebereinstimmung einer Reihe von Symptomen (doppelseitige Abducenslähmung, Paralyse der Gaumenmuskulatur mit erschwertem Schlucken und undeutlicher Sprache, Ataxie der unteren Extremitäten) eine Bedeutung für die Diagnose der Ponskrankungen in Anspruch nehmen. —

Auch das Vorkommen gummöser Tumoren im Gehirn von Kindern wird hie und da erwähnt, und in der That lässt sich kein Grund absehen, warum gerade diese syphilitische Manifestation das Kindesalter verschonen sollte. Nur möchte ich Sie darauf aufmerksam machen, dass die Unterscheidung dieser Geschwülste von Tuberkeln, selbst die microscopische, oft sehr schwer ist, dass daher mancher Gehirntuberkel als Gumma passirt sein mag und umgekehrt. Selbst die Tuberkelbacillen können nicht als ganz sichere Kriterien für solche Fälle betrachtet werden, da sie in alten käsigen Herden zu Grunde gehen, andererseits aber auch in syphilitischen Producten ähnliche Bacillen gefunden worden sind. In solchen Fällen entscheidet daher die käsige Beschaffenheit anderer Organe, zumal der Lungen und Bronchialdrüsen, zu Gunsten der Tuberkel. Wenn nicht gleichzeitig sichere Zeichen von Lues vorhanden sind, und die völlige Abwesenheit von Tuberkeln in anderen Organen durch eine sehr sorgfältige Section constatirt ist, würde ich mich gerade bei Kindern hüten, Gummata im Gehirn anatomisch zu diagnostizieren, weil eben in diesem Alter die Tuberculose so enorm überwiegt. Mir selbst ist bisher nur ein, wie ich glaube, sicherer Fall begegnet, welcher schon oben (S. 103) mitgetheilt wurde.

Andero Geschwulstformen (Gliome, Medullarsarcome, Echinococcen, Cysticerken), welche im Gehirn der Kinder bisweilen vorkamen, bieten ebenso wenig etwas Charakteristisches dar, wie die encephalitischen Herderkrankungen, die mit Erweichung oder Abscessbildung enden. Die Verhältnisse liegen hier genau so wie bei Erwachsenen. Abscesse des Gehirns werden bei Kindern nicht ganz selten beobachtet, besonders nach traumatischen Einflüssen, die gerade in diesem Lebensalter häufig sind. Ausserdem kommt hier noch die grössere Frequenz der Caries des Felsenbeins in Betracht, deren Tendenz, Abscesse im Gehirn zu erzeugen, festgestellt ist. Meine persönlichen Erfahrungen beziehen sich zwar nur auf die schon erwähnte Combination von Gehirntuberkeln mit dem erwähnten Knochenleiden, doch mache ich darauf aufmerksam, dass mancher Abscess dieser Art eigentlich nur erweichte Tuberkelmasse gewesen sein mag. Bei einem 12jährigen scrophulösen Mädchen beobachtete ich einen colossalen Hirnabscess, welcher fast den ganzen Vorderlappen der rechten Hemisphäre einnahm, in Verbindung mit Caries der Lamina cribrosa des Siebbeins. In diesem Fall hatten viele Wochen lang gewaltige neuralgische Schmerzanfälle in der Region des Nerv. supraorbitalis dexter bestanden, deren Linderung nur durch Morphiuminjectionen möglich war, während die Intervalle fast ganz frei von krankhaften Erscheinungen waren und nur der Druck auf den Orbitalrand, besonders nach der Nasenseite hin, Schmerz erregte. Ganz plötzlich traten heftige epileptische Krämpfe, Sopor und Hemiplegie auf, welche nach wenigen Tagen mit dem Tode endeten¹⁾. Sie ersehen daraus, dass die Krankheiten der Nasenhöhle (chronische Rhinitis) bei Kindern, zumal scrophulösen, mit nicht geringerer Sorgfalt behandelt werden sollten, als diejenigen des Ohrs, deren gefährliche Ausgänge längst gewürdigt sind.

XIV. Die atrophische Cerebrallähmung.

Wie die „spinale“ kann auch diese Form der Kinderlähmung sich bis in ein höheres Lebensalter hinausziehen und erst in diesem zur Beobachtung des Arztes gelangen. Weit häufiger aber geschieht dies noch im Kindesalter, und zwar schon in den ersten Lebensjahren. Die betreffenden Kinder bieten Ihnen das Bild einer mehr oder weniger vollständigen Hemiplegie mit oder ohne Theilnahme der Labialzweige des Facialis und anderer Hirnnerven dar. Die obere Extremität ist in ihren Bewegungen meistens erheblicher beeinträchtigt, als die untere, welche

¹⁾ Eulenburg, Berl. klin. Wochenschr. 1882. No. 15.

oft noch zum Gehen benutzt, aber nachgeschleppt wird. Die Lähmung ist entweder angeboren, macht sich also schon gleich nach der Geburt bemerklich, oder entsteht in der ersten Lebenszeit, etwa im Alter von 3—12 Monaten oder noch später, nach Angabe der Eltern meistens nach einer „Gehirnentzündung“, d. h. in der Regel nach einem Tage oder Wochen langen fieberhaften soporösen Vorstadium und mehr oder minder heftigen Convulsionen, die, wie wir oben (S. 233) sahen, der spinalen Kinderlähmung nur ausnahmsweise vorausgehen. Mit der Zeit aber bilden sich auch bei der in Rede stehenden cerebralen Lähmung allmählig Contracturen und Atrophie der gelähmten Theile aus, welche schliesslich nicht nur kühler, magerer und welker als die gesunden, sondern auch kürzer und verkümmert erscheinen. Den Unterschied von der spinalen Kinderlähmung bildet zunächst die halbseitige Erscheinungsform, dann aber vor allem der lange Fortbestand der Reflexe und der elektrischen Contractilität in den gelähmten Muskeln, welche erst erlischt, wenn die Atrophie derselben bis zum äussersten Grade fortgeschritten, d. h. überhaupt kein normales Muskelgewebe mehr vorhanden ist. Fast immer kommt aber die Atrophie der Glieder in der cerebralen Form nur sehr langsam, erst nach mehrjähriger Dauer zu Stande, und erreicht selten die hohen Grade, welche die spinale Paralyse so häufig darbietet. Dennoch habe ich in vielen Fällen eine deutliche Verkürzung der betreffenden Extremität, und verminderte Dimensionen der Hand und der Finger beobachtet¹⁾. Sensible Störungen werden auch hier selten beobachtet. In einem Fall (7jähriger Knabe), in welchem die Krankheit im Alter von 18 Monaten begonnen hatte, soll Anfangs Anaesthesie des gelähmten Arms vorhanden gewesen sein, welche später verschwand. Auch hier, wie in der spinalen Form, kommt es bisweilen zum Herabsinken des Humeruskopfes aus der Gelenkgrube, so dass man zwischen dieser und dem Gelenkkopf mit dem Finger eingehen kann. Oefters zeigte die gelähmte obere Extremität choreaartige athetotische Bewegungen der Finger, zumal bei intendirten Muskelactionen. Auch leidet mehr oder weniger die Entwicklung der Sprache und der Intelligenz, welche alle Zwischenstufen vom leichten Stumpfsinn bis zum völligen Idiotismus darbieten kann. Sehr häufig gesellen sich epileptiforme Anfälle hinzu, welche das Bild der Krankheit vervollständigen. Wie bereits erwähnt, können zwar die Kinder, die ihren Angehörigen nur

¹⁾ Vergl. Seeligmüller, Jahrb. f. Kinderheilkunde. N. F. XII. S. 356. — Förster, Ibid. XV. S. 268. — Osler, The cerebral paralysies of children. London, 1889. — Giboteau, Note sur le développement des fonctions cérébrales et sur les paralysies d'origine cérébrale chez les enfants. Paris, 1889.

eine Last sind, zu einem Alter von 20 und mehr Jahren heranwachsen, die meisten aber sterben früher, sei es in einem convulsivischen Anfall, im Sopor oder in Folge einer zufälligen Complication.

Die Unheilbarkeit dieses Zustandes ist in seinen anatomischen Verhältnissen begründet. Es handelt sich nämlich hier um Atrophie oder um vollständigen Mangel einzelner Hirnpartien, z. B. eines Theils der Windungen einer Hemisphäre, eines halben oder ganzen Lappens, der grossen Hirnganglien u. s. w., welcher durch Anhäufung von Serum, oft auch gleichzeitig durch Verdickung der Schädelknochen ersetzt wird. Einen der exquisitesten Fälle dieser Art beschrieb ich schon in meiner Inauguraldissertation¹⁾.

Mädchen von 19 Jahren, gesund geboren, im Alter von 3 Monaten Convulsionen, nach welchen rechtsseitige Hemiplegie zurückbleibt. Später Atrophie der betreffenden beiden Extremitäten bis zur Verkrümmung. Sensibilität normal. Cerebralnerven frei von Lähmung. Flexionsstellung der Finger. Intelligenz fast auf dem Stande des Idiotismus bei einsilbiger, doch ungehinderter Sprache. Tod an Phthisis. Section: Linke Schädelhöhle $\frac{1}{2}$ Zoll schmäler als die rechte, linkes Stirnbein verdickt. Der mittlere obere Theil der linken Hemisphäre fehlt ganz und ist durch eine mit Serum gefüllte Cyste ersetzt, welche bis an den Seitenventrikel reicht. Dieser ist stark erweitert und mit Serum angefüllt. Corpus striatum und Thalamus opticus bis auf die Hälfte des normalen Volumens geschrumpft. Die Atrophie setzt sich zum Theil in gekreuzter Richtung dergestalt fort, dass der Tractus opticus, die Eminentia mamillaris, das Crus cerebri, der Pons links und die Pyramide der rechten Seite erheblich dünner erscheinen, namentlich von der Pyramide kaum der vierte Theil übrig ist.

In allen diesen Fällen findet man eine durch secundäre (regressive) Degeneration bedingte Atrophie der Pyramidenfasernzüge, die, von der atrophischen Hirnpartie ausgehend, sich in gekreuzter Richtung bis in die gegenüberliegende Hälfte des Rückenmarks verfolgen lässt. Dagegen fehlt uns eine klare Einsicht in das Wesen der eigentlichen Erkrankung. Fälle, wie der eben erwähnte, können schon angeboren sein; es scheint sich also entweder um einen fötalen oder erst bei und nach der Geburt (Fissuren, Zangendruck) entstandenen meningo-encephalitischen oder hämorrhagischen Process zu handeln, durch welchen der befallene Hirntheil zertrümmert wird. Mit der Zeit kommt es in Folge einer reactiven Entzündung der nächsten Umgegend zu cystenartiger Abkapselung der zertrümmerten Gehirnmasse, welche allmähig verfettet, resorbirt wird, und an deren Stelle schliesslich ein mehr oder weniger klares Serum den Inhalt der Cyste bildet²⁾. In anderen Fällen findet

¹⁾ Knoch, De atrophia cerebri. Berolini, 1842.

²⁾ Moncey, Hémicéphalie. Eine anatomische Studie. Graz, 1882.

man zwar mehr oder weniger von dieser Form abweichende Veränderungen, deren Entwicklung indess auf dieselbe Weise gedeutet werden muss.

Elisabeth R., 12 Jahre alt, in die Klinik aufgenommen am 8. Januar 1879, leidet seit ihrer frühen Kindheit an unregelmässig sich wiederholenden epileptiformen Krämpfen, mitunter 3—5 mal an einem Tage, dann wieder Wochen lang pausirend. Dabei besteht, so lange sie denken kann, eine rechtsseitige Lähmung, besonders des Arms. Die Aufnahme erfolgte wegen Phthisis pulmonalis. Die in der Klinik beobachteten Anfälle waren entschieden epileptischer Art und betrafen vorzugsweise die rechtsseitigen (gelähmten) Extremitäten, den Kopf, die Augen und den rechten Facialis. Der gelähmte rechte Arm war nur in sehr beschränkter Weise brauchbar, mässig atrophirt und im Ellenbogengelenk leicht flektirt. Nach dem am 25. erfolgten Tode ergab die Section folgende Veränderungen im Gehirn: Pia mater an der Convexität beider Hemisphären stark ödematös. Alle Gyri linkerseits sehr klein und schmal, Sulci sehr tief. In den Furchen zwischen der zweiten und dritten Stirnwindung, sowie in der Centralfurchen ist die Pia verdickt und nur sehr schwer abzulösen. Die betreffenden äusserst schmalen Gyri zeigen eine Depression und rostbraune Farbe, welche offenbar von früheren Hämorrhagien herrührt. Rechterseits alles normal. Die erwähnte grubenförmige Depression ist von seröser Flüssigkeit, welche von der Arachnoidea überspannt wird, ausgefüllt.

In diesem Fall scheint sich ein ursprünglicher Bildungsfehler (Kleinheit sämmtlicher Gyri der linken Convexität) mit einem später hinzutretenden hämorrhagisch-exsudativen Leiden der Meningen an der bezeichneten Stelle combinirt zu haben. Durch den Druck des Exsudats entstand Atrophie und Depression der Frontalwindungen, welche allmählig durch Serum ersetzt wurde. Sowohl in diesem wie auch in dem folgenden Fall sehen wir durch die Affection der vorderen Rindenpartie Lähmungs- und Reizungserscheinungen auf der gegenüberliegenden Körperhälfte entstehen, während in dem zweiten der mitzutheilenden Fälle bei gleichen Symptomen der Schläfen- und Parietallappen bei weitem mehr betheiligt erscheinen, als die vorderen Partien.

Margarethe G., 5jährig, in die Klinik aufgenommen am 11. Juli 1875, gesund bis zum Alter von 1½ Jahren. Um diese Zeit heftige Erschütterung durch Achsenbruch bei einer Spazierfahrt. Einige Tage darauf nach einem lauen Bade plötzlich linksseitige Hemiplegie. Mit der Zeit Besserung bei guter geistiger Entwicklung. Erst seit dem Frühjahr 1875 Störung der Sprache, indem Worte, die vorher schon geläufig gesprochen wurden, nicht mehr herauszubringen waren; dabei Veränderung des Charakters, Zerstörungssucht, grosse Heftigkeit. Gang unsicher und schwankend. Die Hemiplegie bestand jetzt nur noch in einer geringeren Energie der linksseitigen Extremitäten, welche atrophisch sind. Tod am 24. September durch Diphtherie. — Section: Pia mater rechts entsprechend der oberen Frontalwindung beträchtlich verdickt, weisslich und undurchsichtig. Diese Stelle äusserst fest an der Hirnsubstanz, welche atrophisch erscheint. Die ganze rechte obere Frontalwindung atrophisch, aber immer noch merkbar atrophisch.

lappens. Die verkleinerte Windung ist zugleich eigenthümlich durchscheinend und intensiv hellroth, bis auf das hintere Drittel, welches stark uneben und weisslich gefärbt erscheint. Sonst alles normal.

Georg St., 5 Jahre alt, aufgenommen am 23. Juli 1877. Vor 3 Jahren „Gehirnentzündung“, nach welcher sich allmählig Aphasie, Stumpfsinn und rechtsseitige Hemiplegie einstellten. In den beiden folgenden Jahren wiederholte epileptische Anfälle, bisweilen 3—4 mal in einem Tage. Kind kräftig, gut genährt. Stupider Gesichtsausdruck, Strabismus divergens rechts. Sensorium benommen. Pat. antwortet nur mit unarticulirten Lauten, ohne die Frage verstanden zu haben. Sprache aufgehoben, Gehör- und Sehvermögen intact. Hemiplegia dextra mit starrer Contractur der Flexoren, die nur schwer zu überwinden ist. Faradische Erregbarkeit der Flexoren erhalten, die der Extensoren abgeschwächt. Analgesie der gelähmten Theile (gegen Nadelstiche). Gang unsicher, taumelnd; das rechte Bein wird nachgeschleppt, tritt nur mit der Spitze auf. Rechter Arm welk, magerer, Umfang 1,5 Ctm. geringer, als der des linken. Stuhl und Urin werden ins Bett entleert. Kein Fieber. Am 5. August Scharlach, am 13. doppelseitige Bronchopneumonie, am 20. Tod.

Section. Partielle Synostose der Sutura coron. und sagitt., innere Fläche der Schädelknochen zeigt hier und da eine sehr dünne, weisse Verdickung, namentlich am Stirnbein. Dura besonders links sehr schlaff, breite Falten bildend, beiderseits vielfach mit der Pia verwachsen. Pia rechterseits stark geröthet, sehr gefässreich, hier und da verdickt. Die linke Hemisphäre auffallend verkleinert, Pia hier überall fibrös verdickt. Besonders atrophisch erscheint der Schläfenlappen, über welchem die Pia und die unmittelbar unter ihr liegende Rindensubstanz ödematös infiltrirt und grauröthlich durchscheinend ist, fast wie ein mit Wasser gefüllter Schlauch. Pia der Basis, besonders in der Foss. Sylvii verdickt. Gefässe intact; Ventrikel, zumal der linke, durch Serum stark ausgedehnt, ihre Wandungen stark verdickt, mit warziger Oberfläche. Bei genauerer Untersuchung zeigt sich, dass die Atrophie sich vom Schläfenlappen nach hinten auf einen beträchtlichen Theil des Parietallappens und nach vorn auf die untersten Theile beider Centralwindungen erstreckt. Beim Einschnitt in diese Theile zeigt sich auch ein beträchtlicher Schwund der betreffenden weissen Substanz. Die Hirnsubstanz ist hier röthlich grau, zäh, stark vascularisirt, von blassen härlichen Herden durchsetzt (Sclerose). Rechte Hemisphäre bis auf die Atrophie einer Stelle des Parietallappens intact. —

Seltener, als die bisher beschriebenen Fälle kommen solche mit doppelseitiger Atrophie der Gehirnsubstanz vor, wodurch krankhafte Erscheinungen auf beiden Seiten des Körpers entstehen können.

Ein 6jähriger Knabe¹⁾, aufgenommen am 20. Juli 1874, hatte im 6. Lebensmonat Masern überstanden. Bald darauf „Krämpfe“, welche sich acht Tage hintereinander häufig wiederholten, dann immer seltener wurden und zuletzt nur noch sehr selten auftraten. Gleich nach dem ersten Krampfanfall soll sich das jetzige Leiden entwickelt haben. Eine wirkliche Paralyse war nirgends bemerkbar, wohl aber eine weit verbreitete Rigidität der Muskeln. In liegender Stellung erschienen beide unteren Extremitäten starr, mit geringer Beugung im Kniegelenk, jede Flexion wegen der Spannung der Beuge- und Streckmuskeln nur schwer zu

bewirken. Die oberen Extremitäten, besonders die rechte, im Ellenbogengelenk flektirt, Extension sehr schwer, vom Kranken allein nicht ausführbar. Sobald der Knabe auf die Füße gestellt und zum Gehen aufgefordert wurde, trat augenblicklich eine starre Contraction der Wadenmuskeln ein mit Pes-equinusstellung des Fusses und gleichzeitiger starker Dorsalflexion der Zehen, so dass Stehen und Gehen absolut unmöglich war. Auch in den Hand- und Fingergelenken geringe Contractur; beim Greifen von Gegenständen unzweckmässige choreaartige Bewegungen bemerkbar. Sprache stotternd, mühsam, schwer verständlich, die geistige Energie sehr abgeschwächt, sonst alles normal. Tod durch Diphtherie am 12. — Section: Verkürzung des rechten Arms um $2\frac{1}{2}$ Ctm. von der Achsel bis zum Proc. styloid. radii, mit Atrophie der Musculatur. Das Schädeldach zeigt leichte Asymmetrie, indem das rechte Scheitelbein stärker gewölbt und grösser als das linke, und der schräge Durchmesser (von vorn links nach hinten rechts) grösser als der entsprechende der anderen Seite ist. Dura normal. Pia auf den Frontallappen zu beiden Seiten der Incisura magna verdickt, trübe, und durch eine klare Flüssigkeit blasenartig abgehoben, nach deren Entleerung die betreffende Hirnpartie eingesunken erscheint. Die erste und zum Theil auch die zweite Frontalwindung beiderseits atrophisch, Gyri kaum $\frac{1}{3}$ so breit, als die normalen, sehr weich, auf dem Durchschnitt gleichmässig grauröthlich. Auch der anstossende Theil des Markes ebenso beschaffen und atrophisch. Die dritte Frontalwindung nur in geringem Maasse betheiligt, Insula normal. Corpus callosum, Fornix und Septum pellucid. erheblich atrophirt. Seitenventrikel stark erweitert, mit Serum angefüllt, besonders die Vorderhörner, welche einen grösseren Raum einnehmen, als Seitenkammern und Hinterhörner zusammen. Ependyma aller Ventrikel stark verdickt, derb, fein höckerig. Sonst keine Abnormität.

So mancher Fall von „spastischer Spinalparalyse“, welcher nicht zur Section kam, mag auf solchen doppelseitigen Defecten der Gehirns-Substanz beruhen, besonders solche, die mit einer geschwächten oder ganz daniederliegenden Intelligenz einhergehen (S. 246).

Die microscopische Untersuchung der atrophischen Gyri in diesen Fällen ergiebt einen sclerotischen Process, d. h. Zertrümmerung und schliesslich Schwund der eigentlichen Nervelemente, an deren Stelle eine interstitielle Wucherung der Neuroglia, Fettkörnchenzellen und mehr oder minder zahlreiche Corpora amylacea treten. Oft geben auch Hämatoidinkrystalle noch Kunde von ursprünglich stattgehabten hämorrhagischen Vorgängen. Diese sclerotischen Atrophien scheinen also die letzten Ausläufer foetaler oder in frühester Kindheit entwickelter encephalitisch-hämorrhagischer Processe darzustellen, zu welchen noch eine exsudative Entzündung der bekleidenden Pia als comprimirendes Element hinzutreten kann. Dass unter solchen Verhältnissen die Prognose absolut schlecht und die Therapie machtlos sein muss, lehren die mitgetheilten und viele andere Fälle. Will man durchaus etwas thun, um den Ansprüchen der Eltern gerecht zu werden, so bleibt nur die Anwendung der Cität übrig, welche hier vielleicht noch besser als in der

lähmung die Muskelatrophie aufzuhalten vermag. Auch Frictionen der Glieder, anregende Bäder, Gymnastik sind hier wie dort am Platz. Die Muthlosigkeit des Arztes tritt aber wegen der gleichzeitigen Beeinträchtigung der Intelligenz, die bis zum Idiotismus steigen kann, hier früher ein, und das unglückliche Kind bleibt schliesslich als eine Last der Familie seinem Schicksal überlassen. — Dass sclerotische Herde (Sclérose en plaques) ausser in der Corticalschicht auch in anderen Hirnpartien bei Kindern auftreten können, ist eine Thatsache¹⁾, wenn sie auch selten vorkommt, und von mir selbst nur in einem Fall auf dem Leichentisch beobachtet worden ist. Der grösste Theil der von den Autoren mitgetheilten Fälle schwebt in der Luft, weil die Sectionsbefunde fehlen. In den beschriebenen Symptomen finde ich nichts Charakteristisches, wenigstens nichts, was nicht auch bei anderen chronischen Hirnkrankheiten der Kinder (Tuberkeln, Geschwülsten, chronischer Meningitis, Porencephalie) beobachtet worden wäre. Die von Moncorvo angenommene Beziehung zur Syphilis entbehrt noch des sicheren Beweises.

XV. Der chronische Wasserkopf, Hydrocephalus chronicus.

Das einzig sichere Kennzeichen dieser Krankheit ist die mehr oder weniger rasche Volumszunahme des Kopfes, welche durch den wachsenden Druck einer die Gehirnventrikel, seltener den Raum zwischen Dura und Arachnoidea füllenden Flüssigkeit bedingt wird. Geringe Grade des Hydrocephalus, in welchen die Vergrösserung des Kopfes fehlt, sind unserer Diagnose nicht zugänglich. Mehr als 100 Grm. Serum können sich in den erweiterten Gehirnhöhlen von Kindern finden, die an verschiedenen cachektischen, besonders tuberculösen Krankheiten gestorben sind, ohne dass während des Lebens irgend ein Zeichen diesen Befund vermuthen liess. Von allen diesen Fällen ist hier nicht die Rede.

Andererseits darf aber ein ungewöhnlich grosses Volumen des Kopfes für sich allein nicht sofort zur Annahme des Hydrocephalus verleiten. Oft genug wurden mir Kinder vorgestellt, welche von Aerzten zum Schrecken der Eltern für hydrocephalisch erklärt worden waren, weil ihr Kopf sehr voluminös, die Fontanellen und Nähte noch nicht geschlossen waren, und doch konnte ich den Eltern bald die beruhigende

¹⁾ ten Cate Hoedemaker, Deutsches Archiv f. klin. Med. XXIII. p. 443. — Förster, l. c. p. 272. — Pierre Marie, Revue de méd. 1883. No. 7. — Moncorvo, Contributions à l'étude de la sclérose multiloculaire chez les enfants. Paris, 1884. — Richardière, Sclérose encéphalique primitive de l'enfance. Paris, 1885. — Kast, Archiv f. Psychiatrie. XVIII. H. 2. — Unger, Ueber multiple inselförmige Sclerose etc. Leipzig u. Wien, 1887.

Versicherung geben, dass ihre Besorgnisse unbegründet seien, dass kein Hydrocephalus, sondern nur ein rachitischer Schädelbau vorlag, welcher die Aerzte irre geleitet hatte. Ich gebe zu, dass die Diagnose mitunter schwer ist, wenn man eben nur die Grösse und die gehemmte Ossification des Schädels in Betracht zieht, aber die sorgfältige Beobachtung der Intelligenz, der Bewegungen, des Blickes wird bald die Entscheidung bringen. Nur in den nicht ganz seltenen Fällen, in welchen eine Combination von Rachitis mit Hydrocephalus stattfindet, wird man eine Zeit lang in der Diagnose schwankend sein können.

Die meisten Kinder mit Hydrocephalus chronicus kommen schon im ersten Halbjahr des Lebens zur ärztlichen Behandlung, weil die stete Zunahme des Kopfumfanges, mit welcher das Wachsthum des übrigen Körpers nicht gleichen Schritt hält, die Aufmerksamkeit der Angehörigen bald erweckt. Die Volumszunahme ist Anfangs nicht sehr erheblich, so dass man versucht sein kann, sie überhaupt in Abrede zu stellen, und eine Täuschung der Mutter durch die im früheren Kindesalter stets vorhandene Präponderanz des Kopfumfanges anzunehmen; bald aber entscheidet die Messung, welche mit einem Centimetermaass in der Art vorgenommen wird, dass man 1) die Circumferenz des Kopfes (Glabella und Tuber occipitale als Mittelpunkte genommen¹⁾, 2) den Querdurchmesser (von einem Proc. mastoid. über den Scheitel hinweg zum anderen), und 3) den Längsdurchmesser (von der Nasenwurzel über den Scheitel zum Tuber occipitale) bestimmt. Man kann dann von Zeit zu Zeit eine Zunahme der Maasse um 1 Ctm. und mehr nachweisen. Die meisten hydrocephalischen Schädel zeichnen sich durch starke Prominenz des Stirnbeins und seitliches Herausdrängen der Scheitelbeine aus, welches besonders deutlich wird, wenn man den Schädel von oben betrachtet; nur ausnahmsweise kam mir die dolichocephalische Form, d. h. Verlängerung des Längsdurchmessers mit seitlicher Abflachung des Schädels in Verbindung mit collossaler Hydrocephalie vor. Fast immer sieht man die subcutanen Venen des Kopfes zu blauen Strängen erweitert. Die Betastung des Schädels ergiebt fast constant ein Stehenbleiben der Ossification; alle Fontanellen, besonders die grosse, sind weit geöffnet, die Suturen klaffend, so dass man die fibröse zwischen den Knochen ausgespannte Membran durch den Druck des Gehirnwassers vorgewölbt, elastisch und mehr oder weniger deutlich fluctuirend fühlt. Mitunter,

¹⁾ Bei Neugeborenen beträgt der Kopfumfang im Durchschnitt 39—40 Ctm., von 6—12 Monaten etwa 40—45 Ctm. und nimmt nun allmähig bis 50 Ctm. zu, welche er etwa im 12. Jahr erreicht (Steffen).

aber nur in sehr hochgradigen congenitalen oder sehr früh entstandenen Fällen, wo die Knochenbildung noch äusserst mangelhaft war, konnte ich inmitten der fluctuirenden Membran, welche die Schädelknochen mit einander verband, zerstreute Knochenkerne fühlen, und in einem dieser Fälle war die Membran dicht über der Schuppe des Hinterhauptbeins zu einem wallnussgrossen runden Divertikel herausgestülpt, welches, wie die Probepunction ergab, mit Flüssigkeit gefüllt war und als Meningocele betrachtet werden musste. Die Annahme, dass hier gleichzeitig Hydrocephalus externus, d. h. Wasseransammlung unter der Dura bestand, wurde durch die Section bestätigt.

Nur ausnahmsweise kam mir eine normale Ossification oder gar ungewöhnliche Verdickung des äusserst voluminösen Schädels vor, die sich in einem Fall vorzugsweise in der Gegend der Schläfenbeine kundgab und dem Schädel ein auffallend in die Breite gezogenes Ansehn verlieh.

In Folge der bedeutenden Volumszunahme wird der Kopf allmähig so schwer, dass die Kinder denselben nicht aufrecht tragen können. Ohne Stütze folgt er nur dem Gesetz der Schwere, schwankt hin und her. Der mächtige Schädelumfang contrastirt mit der Kleinheit des Gesichts, welches durch zunehmende Abmagerung noch kleiner und fast dreieckig sich gestaltet. Auffallend ist dabei der eigenthümlich starre Blick, oder die schon von den alten Aerzten hervorgehobene Stellung der Bulbi nach unten, wobei die Iris zur Hälfte vom unteren Augenhilde bedeckt und ein grosser Theil des oberen Scleraabschnittes anhaltend sichtbar sein kann. Die Ansicht, dass diese, übrigens nicht ganz constante Augenstellung nur durch Abwärtsdrängung der Orbitalplatte des Stirnbeins entstehen soll, ist deshalb unsicher, weil in diesem Fall zunächst eine Raumbeschränkung der Augenhöhle und dadurch Exophthalmus entstehen muss. In der That findet man einen gewissen Grad des letzteren nicht selten, und überzeugt sich dann auch durch die Palpation, dass die knöcherne Decke der Orbita pergamentartig verdünnt ist, wie sie denn auch bei der Section in einem äusserst stumpfen Winkel zur Frontalplatte des Stirnbeins erscheint. Dies ist indess nicht immer der Fall, denn ich fand bei zwei Kindern, deren Augenstellung gewiss eine Herabdrückung der Orbitalplatte annehmen liess, bei der Section zu meiner Ueberraschung dieselbe in normaler Lage. Die Stellung des Bulbus nach unten kann auch durch partielle Paralyse des Oculomotorius, nämlich derjenigen Zweige bedingt werden, welche den Rectus superior versorgen, wobei der Rectus inferior das Uebergewicht erhält.

Häufig kommen auch Lähmungen anderer Zweige desselben Nerven

vor, welche statt des Schielens nach unten Strabismus divergens oder andere abnorme Augenstellungen, auch mehr oder weniger entwickelte Ptosis zu Stande bringen. Nur selten weicht der Blick und die Stellung der Bulbi von der normalen in keiner Weise ab. Der Augenspiegel ergiebt meistens Druckatrophie der Papilla N. optici, und Venenectasie der Retina durch die in Folge der Compression entstehende Erschwerung des Blutrückflusses im Sinus cavernosus. In den meisten Fällen bleibt die Entwicklung der Intelligenz weit hinter der normalen zurück. Die Kinder sind im hohen Grade apathisch, scheinen weder deutlich zu sehen noch zu hören, kennen ihre Umgebung nicht und bieten oft das Bild des vollständigen Idiotismus dar, wobei der Speichel aus dem halbgeöffneten Munde rinnt und die Haut der Unterlippe und des Kinns macerirt. Dies ist indess keineswegs immer der Fall, ja man ist mitunter erstaunt über den Grad von Intelligenz und Sinnesenergie, welcher selbst in entwickelten Fällen von Hydrocephalus noch erhalten sein kann. So beobachtete ich ein 1½jähriges Kind mit sehr hochgradigem Wasserkopf, welches seine Umgebung erkannte, „Papa“ und „Mama“ rief und mit den Augen allen vorgehaltenen Gegenständen folgte. Selbst noch einige Wochen vor dem Tode, der unter heftigen Convulsionen erfolgte, war das Sehvermögen vollkommen erhalten, das Kind sprach wie zuvor und kannte seine Mutter, welche es anlächelte. Aehnliche Fälle sind nur wiederholt vorgekommen und enthalten eine Warnung, bei der Diagnose des chronischen Hydrocephalus nicht zu grossen Werth auf ein gänzliches Zurückbleiben der Intelligenz zu legen.

Die Motilität der oberen Extremitäten ist in der Regel nicht wesentlich beeinträchtigt, allenfalls bemerkt man, dass die Kinder beim Versuch, einen Gegenstand zu fassen, unangemessene Bewegungen machen, welche mit Chorea entfernte Aehnlichkeit haben. Dagegen ist sehr oft Paraplegie vorhanden; beide Beine sind entweder gänzlich gelähmt oder wenigstens unfähig den Körper zu tragen. Von Stehen, Gehen ist keine Rede, oft nicht einmal von einem ungestützten Sitzen, und die meisten Kinder kreuzen, wenn man sie auf ihre Füsse stellen will, die schlaff herabhängenden Beine, ohne einen Schritt zu versuchen. Auch von dieser Regel giebt es aber Ausnahmen, und die Literatur hat Fälle aufzuweisen, in welchen die Beweglichkeit der unteren Extremitäten fast vollständig erhalten war. Convulsivische Zufälle verschiedener Art, Spasmus glottidis, Verdrehen der Augen, Nystagmus, Zusammenzucken des Körpers mit einer Neigung vornüber zu fallen, endlich allgemeine Anfälle oder Contracturen gesell-

alle animalischen Functionen, At^l

Jahre lang durchaus normal verhalten, wobei aber doch die Ernährung beträchtlich leidet, und die Kinder schliesslich in einen atrophischen Zustand verfallen, mit welchem das Volumen des Kopfes um so auffallender contrastirt. Bei einem 6 Monate alten Kinde entstand durch das anhaltende Liegen des schweren Kopfes auf der rechten Seite ein umfangreicher Decubitus des rechten Scheitelbeins und Ohrs. Wenn nun auch die meisten dieser Kinder schon während der ersten Lebensjahre durch Atrophie und Marasmus oder in einem convulsivischen Anfall zu Grunde gehen, so müssen Sie doch die Prognose der Krankheitsdauer vorsichtig stellen. Anscheinend verzweifelte Fälle erreichten nicht selten ein Alter von 5—6 Jahren und darüber, und es fehlt auch nicht an Beispielen, in welchen die Krankheit sich bis in die Jünglingsjahre und noch weit länger hinauszog. Nur ausnahmsweise wurde schliesslich Durchbruch des Wassers in den Raum zwischen Dura und Arachnoidea, oder selbst durch die Schädeldecke nach aussen beobachtet. Ich selbst habe diesen Ausgang aber niemals gesehen.

Die Section ergibt zunächst eine durch den Druck des ausgedehnten Gehirns bewirkte, mehr oder minder starke Verdünnung der Schädelknochen, welche oft schon bei Lebzeiten durch die Palpation erkennbar sein kann. Bei einem 9 Monate alten Kinde, dessen Intelligenz nicht wesentlich zurückgeblieben war und welches nirgends eine Spur von Paralyse zeigte, fand ich die Verdünnung und das Schwinden der Diploë bis zur Transparenz fortgeschritten, so dass man nach dem Abziehen der Kopfhaut durch die Knochen hindurch deutlich die Farbe und Blutgefässe der Dura sehen konnte. Fontanellen und Nähte erscheinen weit klaffend, die Diastase der letzteren durch fingerbreite oder noch breitere fibröse Membranen, welche eingesprengte Knochenkerne enthalten, geschlossen. Das grosse Gehirn besteht aus zwei mehr oder minder schlaffen schwappenden Säcken, den enorm erweiterten, mit seröser Flüssigkeit gefüllten Seitenventrikeln, welche von der verdichteten, mitunter nur wenige Centimeter dicken Gehirnmasse schalenartig umgeben sind. Die Menge dieser Flüssigkeit beträgt im Durchschnitt 250—500 Gr., kann aber bis auf 1200 Gr. und mehr steigen. Eiweiss ist in derselben meistens nur in äusserst geringer Menge oder gar nicht enthalten. An der umgebenden Schale, zu welcher die Gehirnmasse der Hemisphären comprimirt ist, sieht man noch deutlich die Grenzen der grauen und weissen Substanz. Sowohl die Gyri, wie die grossen Hirnwindungen durch den Druck abgeflacht. Auch der 3. und 4. Ventrikel erweitert und mit Flüssigkeit gefüllt, ja selbst den Ventrikel wiederholt an dieser hydropischen Dilatation Theil

nehmen. Fast immer findet man die Centralgebilde (*Corpus callosum*, *Fornix* u. s. w.) ungewöhnlich fest, sobald nur das Gehirn möglichst frisch untersucht wird. Das *Ependyma ventriculorum* hat meistens eine fein granulirte Oberfläche und erscheint wie bestäubt mit äusserst kleinen, grau durchscheinenden Körnchen, welche sich microscopisch als Hyperplasie des *Ependyma* ausweisen. Nur selten finden sich Fetzen fibrinösen Exsudats, welche das Foramen Monroi verlegen und dadurch die Communication der Höhlen untereinander verhindern können, oder entzündliche Verdickungen der *Plexus chorioidei*. Die Grade der beschriebenen Veränderungen sind sehr verschieden; insbesondere bietet die Erweiterung der Ventrikel und die Dicke der comprimierten Hemisphärenmasse grosse Differenzen dar. Als Beispiel einer selten hochgradigen Entwicklung mag der folgende Fall dienen:

Anna P., 3 Monate alt, aufgenommen am 26. März 1877 mit *Hydrocephalus chronicus*. Ernährung leidlich. Circumferenz des Kopfes 45, Längsdurchmesser 25, Querdurchmesser 27 Ctm. Bulbi abwärts gerichtet. Nervöse Störungen nicht bemerkbar, das Kind nimmt in normaler Weise die Flasche, schreit viel und kräftig, und weicht in seinem ganzen Verhalten von dem eines gesunden Kindes nicht ab. Vom 3. April an Collaps, Bronchopneumonie. Tod am 7. — Section: Nach Entfernung des sehr dünnen dolichocephalischen Schädeldachs und Einschnneiden der *Dura mater* blickt man in eine mit Wasser vollständig gefüllte Schädelhöhle, in deren unterstem Grunde ein länglicher Klumpen als Rest des Gehirns sichtbar ist. Bei näherer Untersuchung ergibt sich, dass die Hemisphären des grossen Gehirns fast gänzlich verschwunden sind. Unter der normal erhaltenen *Dura mater* zeigen sich nur stellenweise papierdünne Platten, Leisten und Streifen mit einem an die *Pia* erinnernden Ueberzug, die einzigen Reste der verschwundenen Hemisphären, deren Raum eine den ganzen Schädel füllende klare wässerige Flüssigkeit einnimmt. Der auf dem Schädelgrunde befindliche unförmliche Klumpen besteht aus dem Rest der grossen Hirnganglien, an welche sich das *Cerebellum* und das Rückenmark in normaler Weise anschliessen. Diese Theile, wie die Hirnnerven und Gefässe, sind völlig intact.

Obwohl bei diesem Kinde die Compression der Hemisphärenmasse fast bis zum völligen Schwund derselben gediehen war, sehen wir doch alle Functionen in normaler Weise vor sich gehen, und das ganze Verhalten von dem eines gesunden Kindes gleichen Alters in keiner Weise abweichen. Genau dasselbe Sectionsresultat ergab sich in einem zweiten Fall, bei welchem ebenso wenig eine Beeinträchtigung der Motilität beobachtet worden war. Von einem „psycho-motorischen Centrum“ war hier gewiss keine Rede mehr; die Fälle liefern daher einen klaren Beweis für die Ansicht, dass die Action

unwillkürliche (reflectorische, automatische) au

Ueber die Pathogenese des Hydroce

nicht durchweg im Klaren. Dass derselbe in einer Reihe von Fällen angeboren ist, also schon im Fötusleben sich entwickelt, steht fest; er kann unter diesen Umständen ein ernstes Geburtshinderniss abgeben, welches auf operativem Wege beseitigt werden muss. In diesen Fällen findet man bisweilen gleichzeitig verschiedenartige Hemmungsbildungen, Defecte des Balkeus, des Fornix u. s. w., ferner Spina bifida, Klumpfüsse und -Hände u. s. w. Weit häufiger aber kommen die Kinder scheinbar gesund zur Welt, und erst einige Monate nach der Geburt fällt die ungewöhnliche Volumszunahme des Schädels den Angehörigen auf. Was geht nun hier vor? Die eigenthümlich körnige, hyperplastische Beschaffenheit des Ependyma, welches sich bisweilen sogar in derben Streifen von der Ventrikelwand abziehen lässt, spricht für einen schleichend verlaufenden entzündlichen Zustand des Ependyma, welcher entweder schon im Fötusleben, oder erst einige Zeit nach der Geburt beginnt, und zwar so unmerklich, dass die Ausdehnung des Kopfes durch den stets zunehmenden Druck der Ventrikelflüssigkeit das erste Zeichen der Krankheit bildet¹⁾. Diese entzündliche Anschauung passt aber nicht für alle Fälle, weil auch die granulirte Beschaffenheit des Ependyma und damit jeder Anhalt für einen irritativen Vorgang innerhalb der Ventrikel fehlen kann. Ebenso werden comprimirende Anlässe (Tumoren), von welchen oben (S. 266) die Rede war, nur in dem kleinsten Theil der Fälle, und am seltensten in den congenitalen oder sehr frühzeitig entstehenden angetroffen. Es bleibt dann nur übrig, sich mit der unbefriedigenden Annahme eines „Bildungsfehlers“, einer excessiven „Secretion von Cerebrospinalflüssigkeit“ zu behelfen. Die Anhänger der entzündlichen Theorie pflegen sich auf die immerhin nicht häufigen Fälle von Hydrocephalus zu stützen, welche sich bei älteren Kindern, also etwa von der zweiten Hälfte des ersten Lebensjahrs an, nach vorausgegangenen meningitischen Erscheinungen entwickeln können. Ich selbst habe einige Fälle dieser Art beobachtet, die aber nur dann Beweiskraft haben, wenn durch die Section der Sitz des Wassers in den Ventrikeln und die Veränderung des Ependyma nachgewiesen ist. Geschieht dies nicht, so bleibt man im Zweifel, ob es sich in der That um einen Hydrops ventriculorum oder um eine Wasseranhäufung zwischen den Hirnhäuten (Hydrocephalus meningealis, s. externus) handelte, deren klinische Unterscheidung von dem inneren Wasserkopf grosse Schwierigkeiten

¹⁾ Eine Beziehung zur Syphilis hereditaria, welche hie und da angenommen wird, kann ich nicht finden; wenigstens sah ich in vereinzeltten Fällen von Hydrocephalus chronicus, in denen Lues constatirt werden konnte, von der specifischen Behandlung nicht den geringsten Erfolg (Sandoz, Revue mens. Januar, 1887. p. 42).

darbietet. Immerhin glaube ich in dem Fehlen oder wenigstens in der geringen Entwicklung cerebraler Symptome, insbesondere in dem guten Zustande der Intelligenz, ein Moment zu finden, welches zu Gunsten des Hydrocephalus externus geltend gemacht werden kann.

Die französischen Autoren (Legendre, Rilliet-Barthez u. A.) beschrieben diesen Hydrocephalus meningealis, wie ich schon (S. 255) bemerkte, als das zweite Stadium der Hämorrhagie im „Sack der Arachnoidea“. Nach unserer jetzigen Auffassung handelt es sich hier aber nicht um eine primäre Hämorrhagie, sondern um einen mit Blut-extravasaten einhergehenden entzündlichen Process auf der inneren Fläche der Dura (Pachymeningitis), welche in mässiger Intensität und Ausdehnung, wenn auch nicht so häufig wie bei alten Leuten, doch auch bei Kindern nicht ganz selten vorkommt. Ich habe mehr oder weniger dicke fibrinöse, blutig gefärbte Auflagerungen auf der inneren Fläche der Dura, mit grösserer oder geringerer Ansammlung röthlichen Serums zwischen dieser und der Pia. unter verschiedenen Verhältnissen gefunden, ohne dass während des Lebens ein bestimmter Symptomen-complex an einen solchen Befund denken liess. Es waren eben nur die gewöhnlichen meningitischen Symptome, Somnolenz, Strabismus, Pupillen-erweiterung, Nackenstarre, Aufschreien, Krämpfe vorhanden, und dass auch diese, selbst in hochgradigen Fällen, fehlen können, ist durch die Erfahrung bewiesen¹⁾. Dagegen sind mir bisher nur zwei Fälle von Pachymeningitis vorgekommen, welche den Beobachtungen der französischen Autoren entsprachen, d. h. wo die Masse der exsudirten Flüssigkeit durch ihren Druck die Schädelkapsel hydrocephalisch ausgedehnt hatte.

Otto R., 10 Monate alt, äusserst atrophisch und anämisch, aufgenommen den 5. September 1883 mit beträchtlichem Hydrocephalus chronicus (sehr grossem Kopf, weit offener Fontanelle, weit klaffenden Suturen, zurückgebliebener Intelligenz) und Rachitis. Tod am 15. September.

Section. Schädeldach auffallend gross, namentlich die beiden Scheitelbeine, welche der Grösse eines 2—3jährigen Kindes entsprechen. Beim Durchsägen fliessen etwa 300,0 klarer gelbröthlicher Flüssigkeit aus dem Schädelraum ab, ohne dass das Gehirn selbst im Mindesten verletzt wurde. Bei Abnahme des Schädeldachs zeigt sich zwischen Dura und Pia eine dritte Haut, welche mit Ausnahme der hinteren Schädelgruben das ganze Gehirn umgiebt, und sich als eine durchscheinende farblose, nur wenig vascularisirte Membran von der Innenfläche der Dura abheben lässt. Pia überall dünn und zart, hie und da mit der Pseudomembran verwachsen. Gefässe blutleer. Das Gehirn füllt den Schädelraum nicht aus, erscheint vielmehr nach Ab-
 laufen des Exsudats an der Convexität um mehrere Centimeter vom Knochen ab-

¹⁾ Moses, Jahrb. f. Kinderheilk. 1873. VI. Rilliet et Barthez, l. c. u. A.

liegend. Ventrikel mittelweit, leer. Gehirn sehr anämisch, sonst unverändert. Alle anderen Organe normal, bis auf die rachitischen Knochenveränderungen und eine Perisplenitis adhäsiva.

In diesem Fall wurde der pachymeningitische Ursprung des Hydrocephalus durch die Section (Pseudomembran, blutig gefärbtes Serum) unzweifelhaft nachgewiesen. Auch bei einem 6 Monate alten Mädchen mit stark hydrocephalischem Schädel, unentwickelter Intelligenz und Contracturen der Augen- und Extremitätenmuskeln, ergab die Section „Pachymeningitis pseudomembranacea haemorrhagica“ mit fibröser Verdickung der Arachnoidea und Pia.

In dem folgenden Fall, welcher geheilt wurde, ist zwar der entzündliche Ursprung des Hydrocephalus unzweifelhaft; es muss aber dahingestellt bleiben, ob die Flüssigkeit in den Ventrikeln, oder im Meningealraum oder an beiden Orten zugleich exsudirt war¹⁾.

Paul W., 3 Jahre und 2 Monate alt, am 14. Februar 1861 zuerst vorgestellt, früher gesund. Seit 8 Wochen Klagen über Kopf- und Nackenschmerzen, Neigung zu Retroversio capitis, abendliches unregelmässiges Fieber, Blässe und Abmagerung. Die Untersuchung ergab: Unmöglichkeit den Kopf aufrecht zu halten, Retroversion desselben, Nackenschmerz bei Druck und Bewegung, Stirnschmerzen. Gehen und Stehen unmöglich, aber keine Paralyse. Anorexie und Obstruction. Nachmittags mässiges Fieber, Puls 96—100, regelmässig. Antiphlogose (Blutegel und Einreibungen von Unguent. mercur. in Hinterhaupt und Nacken) bewirkte bis zum 19. eine bessere Kopfhaltung; aber schon am 20. neue Steigerung mit Erbrechen, heftigem Stirn- und Nackenschmerz und starker Retroversion des Kopfes (Calomel 0,03 3mal täglich). Die Schmerzen exacerbirten besonders zwischen 11—3 Uhr Nachmittags, gleichzeitig mit dem Fieber (Vesicator von Thalergrösse am Hinterhaupt). Geringe Besserung durch Chinin, während Erbrechen, Zähneknirschen im Schlaf und ein gewisser Grad von Incontinentia urinae neu hinzutraten. Erst am 22. März waren Fieber und Schmerzanfälle gänzlich verschwunden, und der Kopf konnte besser nach vorn bewegt werden, erschien aber nun stark vergrössert, und die Untersuchung ergab eine Diastase der Scheitelbeine. Diese Erscheinungen nahmen täglich zu, so dass am 26. das Kind genöthigt war, statt seiner Mütze diejenige des Vaters zu tragen. Sutura sagittalis klaffend und leicht eindrückbar, wobei die Mutter bemerkte, dass dieselbe, wie die anderen Nähte, schon im 2. Lebensjahre fest geschlossen war. Schwache Pulsation an der ehemaligen Fontanelle. Intelligenz ganz normal, der rechte Arm schwächer als der linke, welcher fast ausschliesslich gebraucht wurde. Puls regelmässig. (Calomel 0,015 2mal täglich und Ung. mercur. 0,6 täglich in die Kopfhaut einzureiben.) Nach 21 Tagen (16. April) Durchmesser des Kopfes unverändert, derselbe wird aber gut aufrecht getragen und nicht mehr retrovertirt. Der rechte Arm wieder gut beweglich. Allgemeinbefinden ungestört. (Behandlung auf dieselbe Weise noch 4 Wochen fortgesetzt, dann Ol. jecoris 2mal tägl. 1 Kinderlöffel.) Mitte Mai fing das Kind an zu laufen, und am 11. Juni war

¹⁾ Beitr. zur Kinderheilk. N. F. S. 28.

bis auf die Volumszunahme des Kopfes jede Spur der Krankheit verschwunden. Die Suturen zeigten bereits wieder beginnende Verknöcherung. Im Mai 1863, also $2\frac{1}{4}$ Jahr nach dem Beginn der Krankheit, sah ich das Kind vollkommen gesund wieder; die Schädelnähte waren sämmtlich wieder ossificirt.

Hier war noch im 3. Lebensjahr, bei schon vollendeter Ossification der Nähte und Fontanellen, der starke intracranielle Druck im Stande, diese wieder auseinander zu drängen. Dieselbe Erscheinung, nur beschränkt auf die Sutura coronalis, beobachtete ich bei einem 7jährigen Knaben, dessen Hydrocephalus sich mit erheblicher Zunahme des Kopfumfanges nach einem Fall vor 2 Jahren entwickelt hatte. Schon Goelis, Rilliet und Barthez u. A., sprechen von diesem jedenfalls seltenen Ereigniss. Vielleicht muss gerade dieser Umstand, welcher das Gehirn von einem Theil des Druckes entlastet, günstig aufgefasst werden, insofern der Eintritt schwerer Cerebralsymptome dadurch verhütet werden kann. Immerhin zeigt unser Fall, dass selbst bei massenhafter Wasseranhäufung noch Resorption und schliessliche Heilung möglich ist, wenn eben der Ursprung der Krankheit ein „meningitischer“ war. Es ist kaum begreiflich, auf welche Weise der leere Raum, welcher nach der Resorption einer so beträchtlichen in den Ventrikeln angehäuften Flüssigkeitsmenge entstehen muss, ausgefüllt werden soll, da die zu einer dichten Schale comprimirte Hirnsubstanz sich schwerlich wieder zu dem früheren Volumen ausdehnen dürfte. Schon dies Bedenken spricht meiner Ansicht nach im obigen Fall zu Gunsten eines durch Pachymeningitis entstandenen Hydrocephalus externus, nach dessen Resorption die Wiederausdehnung des nur von aussen comprimierten Gehirns keine Schwierigkeiten fand. Die Verknöcherung der ligamentösen Nahtsubstanz erfolgte dann allmählig, theils von den Rändern her, theils durch Schaltknochen. Ganz ähnlich verhielt sich eine 9jährige Russin mit vortrefflicher Intelligenz, deren Kopf nach einer im zweiten Jahr überstandenen Meningitis sich stark vergrössert hatte, schliesslich aber vollkommen ossificirte.

Der mitgetheilte Fall veranschaulicht Ihnen zugleich die Behandlung, welche Sie unter diesen Verhältnissen anzuwenden haben. Im Anfang sind topische Blutentleerungen durch einige hinter den Ohren oder an die Schläfen applicirte Blutegel, Eisfomentationen des Kopfes und Purgirmittel zu empfehlen, am besten Calomel (0,015—0,03 ein paar Mal täglich). Später, wenn das entzündliche Stadium vorüber ist und es darauf ankommt, die Resorption der Flüssigkeit anzubahnen, würde ich die Fortsetzung der Mercurialien in kleinen Dosen, Einreibungen des Unguent. ciner. in Kopf und Nacken (1,0 pro die), Aufpinselungen von Jodoformcollodium (1:15) empfehlen. Auch Jodkali (F. 13), lange Zeit

fortgebraucht, ist hier am Platz. Dagegen halte ich den Hydrocephalus chronicus ventricularis, sobald er eine bedeutende Volumsvermehrung des Kopfes bewirkt hat, immer für unheilbar. Die Erfolge, welche Goelis mit seinen Mercurialeinreibungen erzielt haben will, erscheinen mir nach dem, was ich selbst erfahren, äusserst zweifelhaft und auf Täuschungen beruhend. Man lese nur seinen 4. Fall¹⁾, welcher nach einer 30tägigen Cur völlig geheilt worden sein soll, aber sicherlich gar kein Hydrocephalus, sondern eine diphtheritische Lähmung war. Mir wenigstens hat weder die Goelis'sche Methode, noch Jodkali, noch Bepinselung des Kopfes mit Jodtinctur oder Jodoformcollodium irgend etwas geleistet, und ebensowenig kann ich Ihnen von der Compression des Schädels durch Heftpflasterstreifen oder von der Punction durch die Fontanelle (seitlich von der Mittellinie) einen Erfolg versprechen. Wo diese Verfahrensweisen geholfen haben, und dies sind leider nur Ausnahmefälle, da kann aus den oben erörterten Gründen wohl nur Hydrocephalus externus bestanden haben²⁾. Wer Neigung zum Operiren hat, der möge diese immerhin befriedigen, da die Gefahr der Meningitis dabei nicht allzugross ist, aber man wird gut thun, von vornherein auf einen radicalen Erfolg zu verzichten. In 5 Fällen, in denen wir die Punction vornahmen, blieb diese absolut unwirksam.

Gustav P., 3 Monate alt, in die Klinik aufgenommen am 13. Juli 1878. Einige Wochen nach der Geburt Zunahme des Kopfes, Zuckungen der Augenmuskeln. Jetzt deutlicher Hydrocephalus. Kopfumfang $40\frac{1}{2}$ Ctm., Längsdurchmesser 24 Ctm., Querdurchmesser 23 Ctm. Am 18. Punction des rechten Seitenventrikels mit der Pravaz'schen Spritze und Entleerung von 30,0 einer schwach albuminhaltigen Flüssigkeit. Gleich darauf Druckverband mit Heftpflasterstreifen. Bis zum 21. keine Folgesymptome. An diesem Tage die zweite Punction; Einführung einer Probe-Canüle von mittlerem Caliber, $2\frac{1}{2}$ Ctm. von der Mittellinie entfernt am seitlichen Winkel der grossen Fontanelle bis in den linken Seitenventrikel, und Aspiration mit dem Dieulafoy'schen Apparat. Entleerung von 120,0 Flüssigkeit. In der darauf folgenden Nacht Convulsionen. Den 22. Tod. — Section: Hydrocephalus chronicus internus, auch zwischen Dura und Pia Flüssigkeit. Vom Stichkanal nichts mehr wahrzunehmen. Keine Meningitis. —

Einjähriges Kind, aufgenommen am 21. Juni 1883 mit (congenitalem) Hydrocephalus chronicus und Rachitis. Kopfumfang 59, Durchmesser 21 Ctm. Auf den Wunsch der Eltern werden in der Sutura coron., etwa 3 Finger breit nach rechts oder links von der Mittellinie mit der Dieulafoy'schen Spritze 6 Punctionen gemacht.

1. Punction am 23. Juni. Entleerung von 100,0 klarer Flüssigkeit, die (nach der Untersuchung von Prof. Salkowsky) neutral reagirt, beim Kochen klar bleibt,

¹⁾ Prakt. Abhandl. über die vorzüglicheren Krankheiten des kindlichen Alters. II. S. 214.

²⁾ Rehn, Ueber einfache chron. Hydrocephalie im ersten Kindesalter. Verhandlungen d. Congresses f. innere Med. IV.

sich aber im heissen Zustande mit Essigsäure und Kochsalz versetzt trübt und Spure von Albumen zeigt, und keine Zuckerreaction giebt. Abends 3 Stunden lang Convulsionen. Temp. bis 39,7. Fieber, Contracturen, Tremor dauert 9 Tage. Dann Wohlbefinden.

2. Punction den 6. Juli. 200,0 entleert. Fontanelle sinkt bedeutend ein.

3. Punction den 12. Juli. 200,0 entleert. Durch den Troicart werden 50,0 der Flüssigkeit mit 1,0 Tinct. Jodi versetzt, injicirt. Euphorie bis auf leichte Starr der Glieder.

Drei folgende Punctionen am 19. Juli, 1. und 9. August; immer Entleerung von 250 bis 300,0. Einspritzung von Jodtinctur wie oben. Keine cerebralen Symptome. Kopfumfang unverändert. Vom 15. an Bronchopneumonie und Diarrhoe. Den 29. Tod. Section verweigert. —

Bei dieser Gelegenheit will ich mit einigen Worten des acuten Hydrocephalus gedenken, welcher früher eine so grosse Rolle in der Pädiatrik spielte. Die weitaus grösste Zahl aller unter diesem Namen beschriebenen Fälle gehört der Meningitis tuberculosa an. Selten begleitet der acute Hydrocephalus eine die Basis cerebri befallende einfache Meningitis, welche sich durch die Plexus chorioidei auf die Ventrikel fortsetzt. Zieht man diese Fälle ab, so bleiben nur wenige, in denen man von einer rapide vor sich gehenden Ausschwitzung in den Ventrikeln oder zwischen den Meningen im klinischen Sinne reden kann. Allerdings findet man bei den Sectionen vieler Kinder seröse Ergüsse mit mässiger Erweiterung der Höhlen, die, wenn man nach den Symptomen urtheilen darf, erst seit kurzer Zeit, binnen wenigen Tagen oder noch rascher zu Stande gekommen sein könnten, und zwar sind es vorzugsweise Kinder mit acuter Miliartuberculose, mit Morbus Brightii und Scharlachwassersucht, welche am häufigsten diese acute Hydrocephalie darbieten. Sicher zu diagnosticiren sind aber solche Fälle nicht, weil ganz dieselben Symptome auch ohne Wasserbildung in den Ventrikeln durch ein unter denselben Verhältnissen nicht selten vorkommendes Oedem der Pia oder des Gehirns selbst bedingt werden können. Sopor, Convulsionen, lethaler Ausgang in wenigen Stunden oder Tagen, dies alles ist noch nicht dazu angethan, ein eigenes Krankheitsbild zu begründen, wie es z. B. Goelis mit seinem „Wasserschlag“ (Hydrocephalus acutissimus) versucht hat. Gestehen wir lieber ein, dass hier unserem Können, wenigstens bis jetzt, eine Grenze gezogen ist, dass wir acute seröse Ausschwitzungen im Centralorgan, sei es nun in den Ventrikeln, zwischen den Häuten, in der Pia oder in der Substanz, zwar nach den Verhältnissen, in welchen die Kranken zu Grunde gehen, vermuthen, nicht aber aus den eben erwähnten cerebralen Symptomen mit Sicherheit diagnosticiren können.

XVI. Hyperämie des Gehirns. Thrombose der Sinus.

Die Sectionen lehren, dass der Blutgehalt des kindlichen Gehirns ein sehr wechselnder ist, dass zwischen einer geringen Füllung der Pia-gefässe, einer blassen anämischen Farbe der grauen Substanz, bis zur feinsten Injection des Gefässnetzes und zahlreichen Blutpunkten der Hirndurchschnitte alle nur denkbaren Nüancen liegen, aber der Versuch, diese verschiedenen Füllungszustände des Gefässsystems mit bestimmten Symptomen in Beziehung zu bringen, ist ein vergeblicher. Mann kann nur darüber lächeln, wenn einige Autoren gar so weit gehen, selbst die Hyperämie der Pia von derjenigen des Gehirns klinisch unterscheiden zu wollen. Auch hat man immer zu bedenken, dass Hyperämien, welche bei der Section gefunden werden, eben so gut die Folgen, wie die Ursachen tödtlicher Cerebralerscheinungen, z. B. sehr heftiger und in die Länge gezogener Convulsionen, sein können. Selbst reine Reflexkrämpfe können durch die begleitenden Respirationshindernisse schliesslich Stauungshyperämie in den Cerebralvenen herbeiführen, welche mit Oedem der Pia oder des Gehirns, und mit serösem Transsudat zwischen Dura und Pia mater abschliesst.

Die Hyperämie des Gehirns und seiner Häute kann, wie jede andere, entweder durch einen verstärkten Andrang von den Arterien her, oder durch eine Stauung des venösen Blutes zu Stande kommen. Die erste Art dürfen wir erwarten bei Hypertrophie des linken Herzventrikels und als Vorstadium entzündlicher Processe (Meningitis), mit denen sie dann in klinischer Beziehung zusammenfällt. Ausserdem scheinen locale Reizungsherde (Tuberkel oder Geschwülste) durch Erregung von Hyperämie in ihrer unmittelbaren Umgebung von Zeit zu Zeit „meningitische“ Symptome (Fieber, Erbrechen, Somnolenz, Convulsionen) erzeugen zu können, welche sich entweder spontan oder unter einer antiphlogistischen Behandlung rasch wieder zurückbilden, bei häufiger Wiederholung aber auch zu entzündlich-hämorrhagischer Erweichung oder zu abkapselnder Bindegewebswucherung führen. So weit stehen wir auf dem festen Boden der pathologischen Anatomie. Nun treffen wir aber in der Praxis gar nicht selten auf Fälle, welche man unter Berücksichtigung aller Verhältnisse kaum anders, als durch eine arterielle Hirnhyperämie erklären kann, wenn auch ihre Entstehungsweise nicht immer klar vorliegt und die anatomische Bestätigung glücklicher Weise ausbleibt. Unter den Anlässen, welche hier in Betracht kommen, nimmt wohl der traumatische in Bezug auf Frequenz die erste Stelle ein. Unmittelbar nach einem Fall auf den Kopf kann das Kind betäubt oder gänzlich bewusstlos sein, Erscheinungen, die man als „Commotio cerebri“ zu

bezeichnen pflegt, die indess keineswegs constant sind. In drei früher¹⁾ von mir mitgetheilten Fällen dieser Art befanden sich die Kinder gleich nach dem Fall vollkommen wohl, und erst nach einigen Stunden oder Tagen traten anhaltender Kopfschmerz, Apathie, Somnolenz, Gähnen, Farbenwechsel, nächtliche Unruhe, Anorexie, wiederholtes Erbrechen und Fieber ein, wobei der Puls auf 140—160 in der Minute heraufging, aber regelmässig blieb. Eins dieser Kinder litt gleichzeitig an nächtlichen Angstanfällen, so dass es aus dem Bett stieg und nach Licht rief, wahrscheinlich in Folge ängstlicher Träume, welche sich einige Wochen nach der Genesung von Zeit zu Zeit wiederholten. Der rasche Eintritt dieser Symptome nach einer traumatischen Einwirkung auf den Schädel, und vor allem der überraschend schnelle Erfolg der antiphlogistischen Behandlung sichern hier meiner Ansicht nach die Diagnose. Schon die Application einiger Blutegel hinter den Ohren, deren Stiche ich aber um zu grossen Blutverlust zu vermeiden, nicht nachbluten liess, genügte, um die Symptome erheblich zu mildern. Solche Fälle gehören keineswegs zu den Seltenheiten. Die blutscheue Therapie, welche in unserer Zeit Platz gegriffen hat, ist hier nicht am Platz. Man kann durch die Emissaria Santorini Blut direct aus der Schädelhöhle entziehen und darf damit nicht zögern, weil die Vernachlässigung der Prodromalsymptome eine wirkliche Meningitis zur Folge haben kann. Gleichzeitig applicire man eine Eiskappe auf den Kopf und gebe innerlich Calomel oder Inf. Sennae comp. und Syrup. spin. cerv. (F. 7), um reichliche Ausleerungen zu erzielen. Unter dieser Behandlung erfolgte schon nach 36—48 Stunden völlige Genesung. Auch in den beiden folgenden Fällen scheint eine in Folge von Gehirnerschütterung entstandene Hyperämie den Symptomen zu Grunde gelegen zu haben.

Knabe von 9 Jahren, bleibt nach einem Sturz auf's Hinterhaupt von einem Wagen herab 24 Stunden bewusstlos. Keine Wunde bemerkbar. Augen starr nach rechts gerichtet, Pupillen reactionslos. Kein Fieber, Temp. 36,8°. Puls klein, 100, unregelmässig, wiederholtes Erbrechen. Nach 24 Stunden nur noch Kopfschmerz, öfteres Erbrechen und unregelmässiger Puls, sonst Euphorie. Diese Symptome dauern eine volle Woche und machen dann einem ungetrübten Wohlbefinden Platz. Therapie: 4 Blutegel hinter dem Ohr, Eiskappe, Calomel.

Knabe von 6 Jahren, nach einem Fall von hoher Treppe am 29. April 1881 Bewusstlosigkeit und Erbrechen, welche die Nacht hindurch fortdauern. Am nächsten Morgen Rückkehr des Bewusstseins, aber Apathie und Sehen von Doppelbildern. Oedem, Ecchymosen und Hautabschürfungen in der rechten Gesichtshälfte, auf dem rechten Scheitelbein ein ansehnliches Cephalhämatom. Puls 84, etwas unregel-

¹⁾ Beitr. zur Kinderheilk. N. F. S. 2.

mässig, selten noch Vomitus, sonst Euphorie. Consequente Application einer Eiskappe, wiederholte Abführmittel. Bis zum 12. Mai Heilung, nur noch eine leichte Verdickung an der Stelle des Cephalhämatoms bemerkbar.

In diesem Fall glaubte ich wegen der starken Blutung aus den Gefässen des Pericranium eine locale Blutentziehung unterlassen zu dürfen. Dass diese überhaupt unterbleiben muss, so lange die eigentlichen Symptome der Commotio cerebri (Bewusstlosigkeit, grosse Blässe, kleiner Puls, Kühle der Haut) fort dauern, dass vielmehr hier Reizmittel am Platz sind, versteht sich von selbst.

Erwägt man, dass die Symptome der Hirnhyperämie nach einem Fall auf den Kopf nur bei einer relativ geringen Zahl von Kindern eintreten, während die meisten ganz frei bleiben oder mit einer vorübergehenden Betäubung davon kommen, so sollte man annehmen, dass neben der Intensität der Commotion noch eine individuelle Disposition zur Erweiterung der kleinen Gefässe eine Rolle spielt. In der That handelte es sich in einem Theil meiner Fälle um Kinder, welche kurz vorher Keuchhusten oder eine chronische Pneumonie überstanden hatten, oder aus tuberculöser Familie stammten. Auch die Beschaffenheit des Schädels muss wohl mit in Anschlag gebracht werden, denn kleine Kinder mit noch häutigen Fontanellen und Nähten scheinen im Allgemeinen den schlimmen Folgen einer Commotion eher zu entgehen, als ältere, deren Schädelknochen in ihrer ganzen Ausdehnung bereits verknöchert sind.

In einer kleineren Reihe von Fällen sieht man Symptome von Hyperämie des Gehirns auch ohne nachweisbare traumatische Einflüsse, welche sogar entschieden in Abrede gestellt werden, auftreten, besonders bei Kindern im Alter der ersten Dentition; Fieber, Somnolenz, abwechselnd mit grosser Unruhe, Verlust der Laune, Apathie, häufiges Zusammenzucken, Unfähigkeit den Kopf aufrecht zu tragen, erhöhte Temperatur desselben, gespannte und lebhaft pulsirende Fontanelle, auch wohl Erbrechen. Ich führe dies nur als Thatsache an, ohne die Abhängigkeit dieser Symptome von der Dentition beweisen zu können, erinnere aber daran, dass gleichzeitig oft starke Hyperämie der Mundschleimhaut, vermehrte Speichelsecretion, Erytheme und Papeln der Gesichtshaut, Catarrhe der Conjunctiva und der Bronchien beobachtet werden. Abführmittel (kleine Dosen Calomel) und kalte Fomentationen des Kopfes genügen hier meistens, um die Erscheinungen binnen wenigen Tagen zu beseitigen. Doch kommt man nicht immer so leicht zum Ziel. Jeder Arzt hat Fälle erlebt, in welchen die Symptome sich allmählig verschlimmerten, und dadurch den Hinzutritt von Zuckungen.

Retroversion des Kopfes und Sopor einen meningitischen Charakter annehmen.

Endlich müssen noch übermässige Geistesanstrengungen der Kinder als Quelle von Gehirnhyperämie bezeichnet werden, welche in einer Ueberreizung des in der Entwicklung begriffenen Organs ihre Erklärung findet. Wenn auch unter diesen Verhältnissen die früher betrachteten hysterischen Symptome und neuralgische Kopfschmerzen häufiger aufzutreten pflegen, so fehlt es doch nicht an Beispielen, wo nach ungewöhnlicher Geistesanstrengung auch hyperämische Symptome sich geltend machten. Schon früher¹⁾ beschrieb ich den Fall eines 9jährigen Knaben, der nach einem solchen Anlass nicht nur heftige Kopfschmerzen und Lichtscheu, sondern auch Schwindel, Anorexie, Uebelkeit, Aufseufzen, Verstopfung, Nackenschmerzen, intermittirenden Puls und Schwanken beim Gehen darbot. Während Brechmittel und Chinin ganz wirkungslos blieben, erfolgte nach der Application von 5 Blutegeln, einer Eiskappe auf den Kopf und wiederholter Abführmittel schnelle Besserung.

Die zweite Form der Hirnhyperämie wird durch mechanische Stauung im venösen System des Centralorgans bedingt. Herzfehler mit Erweiterung des rechten Ventrikels, Compression der grossen Venenstämmen durch angeschwollene Drüsen innerhalb des Thorax oder am Halse, besonders aber Thrombose der Sinus Durae matris können allmählig, hochgradige Herzschwäche durch erschöpfende Krankheiten aber in mehr acuter Form diese Hyperämie erzeugen. In den Fällen der letzten Art wird während des Lebens oft Anämie des Gehirns als Grund der Krankheitserscheinungen angenommen. In der That ist der geschwächte Herzmuskel zwar nicht im Stande, so viel arterielles Blut wie im normalen Zustande in die kleinen Hirnarterien zu treiben, aber die daraus resultirende Verlangsamung der Circulation bewirkt eine venöse Stauung, welche schliesslich zu Oedem der Pia und zu seröser Transsudation in den Ventrikeln führt. Das von Marshall Hall unter dem Namen „Hydrocephaloid“ entworfene Krankheitsbild setzt sich daher aus den Erscheinungen arterieller Anämie und venöser Hyperämie des Gehirns zusammen, und charakterisirt sich vorzugsweise durch zunehmende Apathie und Somnolenz, halbgeschlossene Augen, Abflachung oder Einsinken der grossen Fontanelle, Trübung der Cornea durch Schleimflöcken oder Gewebsvertrocknung, grosse Schwäche des Pulses und Sinken der Temperatur, besonders an den extremen Körpertheilen, Erscheinungen, welche zum Theil von der venösen Hirnhyperämie, zum anderen Theil

¹⁾ Beitr. N. F. S. S.

von der Herzschwäche und dem allgemeinen Collaps abhängen. Besonders geben anhaltende Diarrhöen oder sehr acut auftretende Brechdurchfälle zur Entwicklung dieses Symptomencomplexes Anlass:

Kind von 6 Monaten, Diarrhoe seit beinahe 3 Monaten, aufgenommen am 3. October 1873 im äussersten Collaps, somnolent, wachsbleich, mit eingesunkenen, starren, zeitweise emporrollenden Augen, fadenförmigem Puls; in den nächsten Tagen trotz der stimulirenden Behandlung Sinken der Temperatur auf 36,0, fast unfühlbare Puls, Trübung beider Hornhäute, Sopor. Tod am 5. October. — Section: Schwellung der Peyer'schen Plaques, Catarrh und Verdickung der Dickdarmschleimhaut, besonders im Colon descendens und Rectum mit zahlreichen folliculären Geschwüren. Fettleber und Fettdegeneration der Nierenepithelien. Herz und Lungen normal. Alle venösen Gefässe der Pia enorm überfüllt, Pia ödematös. Gehirndurchschnitt mit zahlreichen Blutpunkten. Alle Sinus vollkommen frei.

Die Behandlung solcher Fälle darf natürlich keine schwächende sein, weil diese das Sinken der Herzenergie und damit die venöse Stauung im Gehirn noch steigern würde. Vielmehr muss die Hebung der Herzkraft unser Hauptziel bleiben, um die Circulation möglichst schnell wieder in Gang zu bringen. Wiederholte Gaben von Wein (ein Löffel Ungarwein, Portwein oder Sherry 1—2stündlich), warme durch Zusatz von Senfmehl geschärfte Bäder (28° R.) mit kalter Fomentirung des Kopfes oder Begiessung desselben mit kühlem Wasser finden hier ihre Anwendung. Selbstverständlich hat man die etwa noch fortbestehende Quelle des Collapses, also meistens die Diarrhoe, durch entsprechende Mittel zu behandeln. In vielen Fällen hat diese aber bereits aufgehört, wenn die Cerebralsymptome sich bemerkbar machen, und man kann dann sofort durch stimulirende Mittel die Energie des Herzens zu heben versuchen. Unter diesen Mitteln steht nach meinen Erfahrungen der Campher in erster Reihe (je nach dem Alter zu 0,05—0,2 2stündlich in Pulver oder Emulsion, F. 14). Gelingt es diesem oder dem Wein nicht, die Herzkraft über Bord zu halten, so verspreche ich mir von anderen Mitteln keinen Erfolg mehr. Insbesondere leisteten mir der Moschus und die gerühmten Ammoniumpräparate so gut wie Nichts. Milch und starke Bouillon, Eigelb in Wein geschlagen, müssen in kurzen Pausen dem Kinde eingeflösst werden. Immerhin bleibt die Prognose in hohem Grad bedenklich, und eine grosse Zahl dieser Kinder geht ungeachtet aller Bemühungen im Sopor, oft auch unter Convulsionen zu Grunde. Die Verlangsamung des venösen Blutstroms führt unter diesen Umständen nicht selten zur völligen Stagnation und Gerinnung des Blutes in den grossen Sinus der Dura mater, zur „marantischen“ Thrombose. Man findet am häufigsten den Sinus longitudinalis, seltener auch andere Blutleiter mit mehr oder weniger entfärbten derben Thromben gefüllt,

welche sich in die einmündenden Venen mehr oder weniger weit verfolgen lassen, und die venöse Stauung im Gehirn und der Pia, sowie die Gefahr der serösen Transsudation erheblich steigern müssen. Dieselbe Wirkung hat natürlich auch jede andere Sinusthrombose, sei es, dass dieselbe in einer Compression des Sinus, oder in einer von den benachbarten Schädelknochen sich fortsetzenden Entzündung begründet ist. Vor allem sind der Sinus petrosus und transversus dem Einfluss des cariösen Felsenbeins, in dessen Nähe sie liegen, ausgesetzt, und ihre Thromben erstrecken sich zuweilen weit in die Jugularvene hinein. Dass dieser Process auch ohne sichtbare Veränderung der freien Fläche der Dura sich bilden kann, beweist der Fall eines am 2. Februar 1877 in die Klinik aufgenommenen

9jährigen Mädchens. Seit dem 1. Lebensjahre rechts Otitis media, Perforation des Trommelfells, durch welches man eine rothe pulsirende, mit Eiter bedeckte Fläche erblickt. Heftige anhaltende Kopfschmerzen, kein Fieber. Ausspülung des Ohrs in der Chloroformnarcose. In der Nacht vom 4. zum 5. Februar plötzlich grosse Unruhe, Delirien, Geschrei. Den 5. Sopor. P. 116, regelmässig, T. 38,5. Am nächsten Tage derselbe Zustand fortdauernd, Zuckungen der rechten Extremitäten. P. 132, klein; tiefes Coma. T. 38,0. R. 60. Copiöser Schweiss. Tod. — Section: Starkes Oedem des Gehirns. Pia normal. Sinus transversus und Sinus petrosus inf. dexter thrombosirt. Das rechte Felsenbein cariös. Die Caries dringt bis dicht unter die Dura mater, an welcher Stelle sich ein erbsengrosser Abscess befindet. Dura selbst völlig intact. Nephritis parenchymatosa. Im Ileum eine etwa $\frac{3}{4}$ Meter lange Strecke dunkelroth mit diphtheritischem Belag. Leber fettig.

Die Thatsache, dass die Caries eines Schädelknochens. speciell des Felsenbeins. eine grosse Ausdehnung bis dicht an die Dura erreichen kann, ohne diese selbst zu verändern, habe ich wiederholt beobachtet. Sie bleibt lange Zeit intact und silberglänzend, und doch kann der benachbarte Sinus petrosus Sitz einer Thrombose werden, die wahrscheinlich aus der Hineinschwemmung oder Hineinwucherung kleiner Thromben von den Knochenvenen her zu erklären ist. In ähnlicher Weise deutet man ja auch die Sinusthrombosen, welche bisweilen in Folge stark eiternder erzematöser Kopfausschläge beobachtet wurden (Fortleitung der Thrombose durch die Emissaria Santorini).

Man hat sich viele Mühe gegeben, die Diagnose der Sinusthrombosen möglich zu machen. Gerhardt und Huguenin legen für die Thrombose des Sinus transversus oder des Anfangsstücks der Jugularis interna besonderen Werth darauf, dass die äussere Jugularvene, weil sie ihren Inhalt leichter in die leere Jugularis interna ergiesst, auf dieser Seite weniger gefüllt erscheint, als auf der gesunden, während bese des Sinus cavernosus die Staunung der

durch venöse Hyperämie des Augenhintergrundes, leichten Exophthalmus und Oedem des oberen Augenlids oder der ganzen Gesichtshälfte kundgeben soll. Obwohl ich wiederholt auf die angegebenen Zeichen aufmerksam war, konnte ich mich doch von der Sicherheit derselben nicht überzeugen, schon aus dem Grunde, weil, was Gerhardt selbst zugiebt, die Halsvenen überhaupt nicht immer jenen Grad von Turgescenz besitzen, der zur Wahrnehmung der Differenz nöthig ist. Immerhin scheint mir die genaue Untersuchung der Hals- und Augenvenen, so wie die scharfe Beachtung eines halbseitigen Gesichtsoedems in Fällen, welche der Sinusthrombose verdächtig sind, für die Diagnose mehr zu versprechen, als die von den Autoren angegebenen Zeichen einer Thrombose der Arteria pulmonalis. Dass diese und ihre Folgen (hämorrhagischer Infarct) von der Thrombose des Sinus aus durch Embolie zu Stande kommen können, ist ja unzweifelhaft und auch anatomisch nachgewiesen, aber die Diagnose dieser Embolie ist bei einem Kinde unter den betreffenden Verhältnissen, d. h. beim Vorhandensein verschiedenartiger Cerebralstörungen, so schwierig, dass wohl nur ausnahmsweise die Abhängigkeit derselben von einer Sinusthrombose vor der Section festgestellt werden kann. Unter diesen Umständen kann von einer Therapie um so weniger die Rede sein, als selbst im Fall einer sicher gestellten Diagnose wohl niemand daran denken wird, die Thrombose beseitigen zu können.

XVII. Die tuberculöse Meningitis.

Die Krankheit gehört zu den häufigsten und tödtlichsten, welche das Kindesalter treffen können. Sobald Sie die ersten sicheren Zeichen derselben bemerken, können Sie dreist das Todesurtheil fällen, und wenn der Arzt in zweifelhaften Fällen alles aufbietet, um zu einer festen Diagnose zu gelangen, so denkt er dabei leider nicht an therapeutische Erfolge, sondern nur an die Gewissheit des traurigen Ausgangs, auf welchen er die Angehörigen des Kindes vorzubereiten hat. Vergleicht man die in den älteren Werken über den „Hydrocephalus acutus“ mitgetheilten, verhältnissmässig zahlreichen Erfolge, deren sich ihre Autoren zu erfreuen hatten, mit den unserigen, so erkennt man sofort, dass die früheren Aerzte unter jenem Collectivnamen eine Reihe verschiedener Krankheitszustände (einfache Hyperämien des Gehirns, Meningitis simplex, Typhus) beschrieben und behandelt haben. Heute aber, ~~da~~ ^{da} die Diagnose eine bestimmtere geworden, und wir den Begriff des Hydrocephalus fast ganz auf die Meningitis tuberculosa beschränken, mit Lächeln auf therapeutische Empfehlungen zurück-

blicken, welche zu ihrer Zeit in hohen Ehren standen. Die Unheilbarkeit dieser Meningitis ist ja schon in dem Zusatz „tuberculosa“ ausgesprochen. Die Meningitis, welche auf diesem Boden wurzelt, tödtet eben durch ihre Combination mit den Tuberkeln der Pia und vieler anderer Organe. Sie ist keine locale, sondern vielmehr eine über viele wichtige Theile ausgebreitete Krankheit, mit einem Wort eine terminale Form der Tuberculose.

Die Schilderung dieser Krankheit ist wegen der vielfachen Abweichungen ihres Verlaufs schwierig, und trotz des grossen Materials, welches mir zu Gebot steht, wage ich kaum zu hoffen, Ihnen ein völlig umfassendes und anschauliches Bild vorführen zu können. Am zweckmässigsten scheint es mir, zunächst die gewöhnliche „klassische“ Form der Krankheit, wie ich sie nennen möchte, zu schildern, und die Variationen später anzuschliessen.

In vielen Fällen geht dem Ausbruch der Krankheit ein Prodromalstadium voraus, welches sich auf Wochen und selbst auf Monate erstrecken kann. Die Kinder werden mager und welk, ohne dass die Mütter, welche dies besonders beim Waschen der Kleinen bemerken, eine Erklärung dafür finden. Das Allgemeinbefinden ist dabei oft ungetrübt, während in anderen Fällen verschiedene Störungen vorkommen, ungleicher Appetit, Mattigkeit, wechselnde Laune, unregelmässige Fieberbewegungen, Kopfschmerzen, Erbrechen, also unbestimmte Symptome, welche der Arzt trotz sorgfältiger Untersuchung nicht sicher zu deuten vermag. Diese Erscheinungen bekunden die langsam vor sich gehende Entwicklung von Tuberkeln in den verschiedenen Organen, und die Anamnese hat daher in allen solchen Fällen eine erbliche Anlage zur Tuberculose ins Auge zu fassen, deren Nachweis immer als ein lichter Punkt in dem Dunkel der Erscheinungen gelten kann. Man darf aber nicht vergessen, dass eine solche Familienanlage zur Tuberculose keineswegs nothwendig ist, dass vielmehr in Folge langwieriger Catarrhe, des Keuchhustens, der Masern, des Typhus oder wiederholter Diarrhöen Hyperplasien und Verkäsungen der Bronchial- und Mesenterialdrüsen bestehen können, welche schliesslich den Infectionsherd für die Miliartuberculose abgeben. Auf ähnliche Weise können käsige Processe in peripherischen Lymphdrüsen oder in den Knochen (Spondylitis, Osteomyelitis) einflussreich werden. Wir müssen diese Thatsachen als die Resultate unzähliger sicherer Erfahrungen vom ärztlichen Standpunkt aus festhalten und es weiteren Forschungen überlassen, dieselben mit den Tuberkelbacillen in Einklang zu bringen. Dass die Invasion der Bacillen vom Darm, von den Lungen, von der Haut (Eczem) oder von

der Nasenschleimhaut her erfolgen und schliesslich zur Meningealtuberculose führen kann, ist kaum zu bezweifeln; namentlich die Nase, deren Lymphräume durch das Siebbein hindurch mit denen der Meningen communiciren, verdient hier beachtet zu werden¹⁾. Uebrigens sind die oben erwähnten Prodromalsymptome durchaus nicht constant; trotz genauer Nachforschung erhielt ich von den Müttern oft genug die Antwort, ihre Kinder seien bis zum wirklichen Ausbruch der Krankheit völlig gesund gewesen, und das blühende wohlgenährte Aussehen sprach für die Richtigkeit dieser Aussage.

Der Ausbruch der Krankheit erfolgt fast plötzlich mit Klagen über Kopfschmerzen, zumal in der Stirn, und mit Erbrechen, welches sich in den ersten Tagen gewöhnlich mehrfach wiederholt, bisweilen nach jedem Genuss von Getränk und Nahrungsmitteln. Man hat diesem Erbrechen bestimmte Charaktere zugeschrieben, welche ich nicht bestätigen kann; ich sah dasselbe sowohl in aufrechter wie in horizontaler Stellung, bald sturzweise, bald mit Vomituritionen erfolgen, und kann daher in der Art des cerebralen Erbrechens keinen wesentlichen Unterschied von dem rein gastrischen erkennen. Grade um diese Diagnose handelt es sich aber zunächst. Die Erscheinungen der ersten halben oder ganzen Woche sind in sehr vielen Fällen denjenigen einer leichten Febris gastrica so ähnlich, dass selbst erfahrene Aerzte, welche schon viele Kinder dieser Art sterben sahen, vor Täuschungen durchaus nicht sicher sind. Die allgemeine Apathie, der Verlust der Spiellaune, die Klagen über den Kopf, die Neigung denselben stets anzulehnen, überhaupt zu liegen, die mehr oder weniger belegte Zunge, der Appetitverlust mit Erbrechen und Verstopfung, unregelmässige Fieberbewegungen — alle diese Symptome sind so zweideutiger Art, das man darüber zweifelhaft sein kann, ob eine beginnende Meningitis, oder eine Febris gastrica, oder gar der Anfang eines Ileotypus vorliegt. In einem Fall beobachtete ich sogar auf dem Bauch eine sparsame, aber unzweifelhafte Roseola-eruption. Selbst die eigenthümliche und unerklärliche Erscheinung, dass die Kinder mit einer auffallenden Beharrlichkeit an den Lippen zupfen, in die Nase bohren oder die Augen reiben, kommt allen diesen Zuständen gemeinsam zu. So lange Sie daher nicht ganz sicher sind, müssen Sie sich hüten, die Eltern mit der Versicherung zu beruhigen, dass die Sache

¹⁾ Vergl. den Fall von Demme (Klin. Wochenschr. 1886. No. 15), in welchem eine tuberculöse Ozaena mit bacillenhaltigem Ausfluss der Meningitis lange vorausging, ohne hereditäre Anlage, und ohne dass irgendwo ein käsiger Herd gefunden wurde.

nichts auf sich habe und das Ganze nur von einem „verdorbenen Magen“ herrühre, wozu der Ungeübte sich leicht verleiten lässt. Man halte vielmehr die Möglichkeit der Cerebralkrankheit offen, denn die Eltern verzeihen dem Arzt die falsche Prognose niemals, auch wenn er sich später hinter der Ausrede verschanzt, die „Gastrose“ sei schliesslich in Hydrocephalus übergegangen!

Die Ungewissheit dauert indess, wenigstens für den erfahrenen Arzt, meistens nur einige Tage. Spätestens am Ende der ersten Woche pflegen deutlichere Anzeichen des drohenden Sturms aufzutreten, auf welche Sie Ihre Aufmerksamkeit um diese Zeit zu richten haben. Dahin rechne ich besonders ein öfter wiederkehrendes tiefes Aufseufzen, welches mich fast nie getäuscht hat, und die charakteristische Veränderung des Pulses, beides wohl durch Reizung der Vagusursprünge an der Basis cerebri bedingt. Der Puls wird langsamer und dabei unregelmässig, auch wohl ungleich in der Stärke der einzelnen Schläge. Diese Erscheinung ist für mich unter den geschilderten Verhältnissen entscheidend, selbst wenn sie nur vorübergehend bemerkbar sein sollte. Kaum in einer anderen Krankheit der Kinder bietet der Puls eine so wechselnde Beschaffenheit dar, wie in dieser. Im Lauf eines Tages ändert sich die Ziffer häufig und erheblich; geringe Bewegungen genügen, eine Zunahme um 20 und mehr Schläge zu erzeugen, während die schwankende Temperatur, auf welche ich gleich zurückkommen werde, ohne Einfluss auf den Puls bleibt. Die Frequenz schwankt vielfach zwischen 96 und 120, und geht bisweilen auf 80, 72 und tiefer herab. So wichtig aber auch dies Symptom ist, muss man doch immer daran denken, dass dasselbe auch bei unschuldigen gastrischen Affectionen durch reflectorische Vagusreizung zu Stande kommen kann, was ich freilich bis jetzt nur einmal in folgendem Fall beobachtet habe:

Bei einem 9jährigen Knaben, welchen ich im April 1867 an einer Anfangs fieberhaften Indigestion behandelte, sank der Puls am Tage nach dem Gebrauch eines Brechmittels auch im wachen Zustande und in sitzender Stellung von 120 auf 80, in den nächsten Tagen sogar auf 52 bis 48 Schläge, und zeigte dabei erhebliche Intermissionen. Fortdauernder Stirnschmerz, Schläfrigkeit, Indolenz beunruhigten mich lebhaft, doch erfolgte beim Gebrauch einer Sol. natr. bicarbon. mit Tinct. rhei aq. nach einer Woche völlige Heilung der Gastrose, womit auch der Puls seine normale Frequenz und Regelmässigkeit wieder annahm.

Dagegen kam mir Unregelmässigkeit des Pulses ohne wesentliche Verlangsamung wiederholt in Folge gastrischer oder intestinaler Störungen vor, z. B. bei einem 7jährigen Mädchen, welches nur 24 Stunden bis 39,6 gefiebert, wiederholt Vomitus und Diarrhoe gehabt hatte und Herpes labialis an der Oberlippe zeigte. Der Puls wurde

hier nach der Entfieberung bei einer Frequenz von 88—96 so unregelmässig, dass er nach jedem dritten oder vierten Schlag aussetzte, eine Erscheinung, welche mit abnehmender Intensität 9 Tage dauerte und dann plötzlich verschwand.

Mitunter fehlt auch bei der Meningitis die Verlangsamung und man beobachtet nur Unregelmässigkeit des Pulses, wofür ich schon früher¹⁾ einige Beispiele mittheilte. Immerhin aber sind solche Fälle im Ganzen selten, und wo Unregelmässigkeit mit Retardation vereint auftreten, können Sie sich immer auf die weitere Entwicklung der tuberculösen Meningitis gefasst machen. Die von Rilliet und Barthéz hervorgehobene Schwere und vibrirende Beschaffenheit des Pulses (*Pulsus tardus*) halte ich nicht für charakteristisch, wenn ich sie auch wiederholt, und zwar ebenso gut auf der noch offenen grossen Fontanelle, als an der Radialis beobachten konnte. Die Verlangsamung und Unregelmässigkeit des Pulses pflegt sich mehrere Tage, etwa bis zur Mitte der zweiten Woche hinzuziehen und dann einer zunehmenden Frequenz mit regelmässigem Rhythmus Platz zu machen.

Während dieser Zeit steigert sich allmählig die Intensität der früher beschriebenen Symptome. Der Kopfschmerz ist nur selten so heftig, dass die Kinder laut klagen und die Hände gegen die Stirn pressen; viele klagen fast gar nicht über den Kopf, wohl aber über Schmerz in den Ohren, am Halse, im Unterleibe, im Knie, oder an anderen Theilen, ohne dass die Untersuchung derselben etwas Abnormes ergibt. Ist Kopfschmerz vorhanden, so wird er durch Husten in der Regel gesteigert. Zuweilen scheint auch ein Gefühl von Schwindel vorzukommen, indem die Kinder selbst im Sitzen und Liegen zu fallen glauben und die Umstehenden bitten, sie fest zu halten. Die Apathie und Somnolenz nimmt langsam zu, zuweilen durch Unruhe, lautes Aufschreien, auch wohl durch leichte Delirien unterbrochen. Weckt man die Kinder aus diesem Zustande, was noch leicht gelingt, so findet man das Sensorium klar, so dass sie auf Fragen antworten und auf Verlangen die Zunge zeigen. Das Erlöschen der kindlichen Widerspenstigkeit, die Gleichgültigkeit gegen den sonst mit Geschrei empfangenen Arzt und seine Manipulationen ist immer ein böses Zeichen, und kann sogar in zweifelhaften Fällen diagnostische Bedeutung gewinnen. Bemerkenswerth ist auch in dieser Zeit der Einfluss auf gewisse secretorische und trophische Vorgänge. Stark eiternde Eczeme auf dem Kopf oder an anderen Theilen trocken nicht selten ein, die reichliche Secretion der Nasenschleimhaut

¹⁾ Beiträge zur Kinderheilk. N. F. S. 51.

versiegt, früher bestandene Diarrhöen hören auf, und in zwei Fällen sah ich bedeutende, seit längerer Zeit bestehende Anschwellungen der Cervicaldrüsen unter dem Einfluss der Meningitis im Laufe weniger Tage zurückgehen.

Etwa von der Mitte der zweiten Woche an, auch wohl schon etwas früher, machen sich bei vielen, keineswegs aber bei allen Kranken Reizungssymptome einzelner Cerebralnerven, welche von der entzündlichen Irritation an der Basis direct getroffen werden, bemerkbar, am häufigsten Strabismus convergens und Knirschen mit den Zähnen. Ob die um dieselbe Zeit beginnenden Kaubewegungen, die etwas Charakteristisches für die Krankheit haben, auch durch eine Reizung der Portio minor des Trigeminus zu deuten sind, scheint mir zweifelhaft, weil man in diesem Fall eher Trismus erwarten sollte, der in der That bisweilen vorkommt. Eine leichte Retroversion des Kopfes wird bisweilen schon jetzt beobachtet. Die Farbe des Gesichts wechselt durch das Aufflammen einer flüchtigen Röthe. Ganz allmählig steigert sich der somnolente Zustand zum Sopor; immer schwerer lässt sich das Kind erwecken, bis es schliesslich in völliger Bewusstlosigkeit ohne jede Reaction auf Anrufen daliegt, mit halbgeschlossenen Augen, das eine Bein in der Regel lang gestreckt, das andere im Knie flectirt, die Hände an den bisweilen im Zustande der Erection befindlichen Genitalien, von Zeit zu Zeit tief aufseufzend oder auch ein durchdringendes Geschrei ausstossend (der berüchtigte, aber keineswegs constante „cri hydrencéphalique“ von Coindet). Um diese Zeit erweitern sich die Pupillen, oft die eine mehr als die andere, und reagiren nur träge oder gar nicht mehr auf den Lichtreiz: auf der Conjunctiva bulbi zeigen sich bündelförmige gegen die Cornea hinziehende Gefässinjectionen und Schleimfetzen, allmählig auch Trübungen der Hornhaut, besonders des unteren Segments, welches von den halbgeschlossenen Lidern nicht bedeckt und wegen des fehlenden Lid-schlags anhaltend der Luft ausgesetzt ist. Wie die Reflexsensibilität der Conjunctiva, erlischt auch diejenige der Haut, so dass z. B. leises Streichen über die innere Partie des Oberschenkels keine Zusammenziehung des Cremaster mehr zur Folge hat. Automatische Bewegungen der Hände nach dem Kopf, pendelnde Schwingungen einer oberen oder unteren Extremität, starre Contractur der Nacken- und Kaumuskeln, welche das Einflüssen von Getränk erschweren, treten hinzu. Bei genauerer Untersuchung findet man auch nicht selten Rigidität oder Lähmung der einen oder anderen Körperhälfte; wo letztere vorhanden ist, fällt das aufgehobene Glied wie das einer Leiche ohne Resistenz

nieder und liegt bewegungslos, während das der anderen Seite oft, wie bei Chorea, hin- und hergeworfen wird. Die bis jetzt meistens vorhandene, den Abführmitteln schwer nachgebende Stuhlverstopfung macht in diesem letzten Stadium der Krankheit oft unwillkürlichen dünnen Ausleerungen Platz. Der Unterleib sinkt in der Nabelgegend immer mehr ein, so dass er schliesslich ein muldenförmiges Ansehn mit vorspringendem Rippenrand und Darmbeinkamm bekommt, und die Wirbelsäule, sowie multiple in den Ausbuchtungen des Colons festliegende harte Scybala in Form runder beweglicher Knoten leicht durchfühlen lässt. Harnverhaltung wird bisweilen in dem Grade beobachtet, dass der Katheter eingeführt werden muss. Die Pulsfrequenz nimmt etwa von der Mitte der zweiten Woche an dauernd zu, und der regelmässige Rhythmus stellt sich wieder her; die Frequenz steigt allmählig bis 180, 200 Schläge und darüber, die immer kleiner und schwerer fühlbar werden, während die Respiration, welche schon früher durch das erwähnte seufzende Inspirium ihre Theilnahme bekundet hatte, in den letzten 24—48 Stunden oder schon früher, oft das Cheyne-Stokes'sche Phänomen, entweder in seiner bekannten klassischen, oder in einer etwas abweichenden Form darbietet. So sah ich nach einer Respirationspause von $\frac{1}{4}$ Minute Dauer zuerst eine tiefseufzende Inspiration eintreten, auf welche 2—3 oberflächliche Athemzüge und dann wieder eine Pause folgte. Daher kann die Zahl der Athemzüge in der Minute nur 7—5 betragen, und diese Seltenheit der Respiration im Verein mit der äussersten Schwäche des Herzens (180—200 kaum fühlbare Pulse) erklärt die um diese Zeit oft eintretende cyanotische Verfärbung der Gesichtshaut, der sichtbaren Schleimhäute, der Finger- und Zehenspitzen. In vielen Fällen erscheint das Gesicht in den letzten Tagen dunkelroth, und ein profuser Schweiss bedeckt Stirn und Wangen in hellen Tropfen; dagegen konnte ich die von anderen Autoren erwähnten Hautausschläge (Erytheme und Papeln) nur selten beobachten, z. B. bei einem 2jährigen Kinde, welches in den letzten Tagen ein über den ganzen Körper verbreitetes Erythema annulare darbot. Zu diesen den tödtlichen Schluss der Krankheit bezeichnenden Symptomen gesellen sich in den letzten 24—48 Stunden sehr häufig epileptiforme Convulsionen, welche entweder in heftigen Paroxysmen das gesammte Muskelsystem des Körpers befallen, oder nur einseitig auftreten, mitunter sich auf die Gesichtsmuskeln oder auf schwache Zuckungen der Glieder beschränken. In manchen Fällen kommt es auch nur zu starren Contracturen der Extremitäten, der Nacken- und Rückenmuskeln, oder zu einem Tremor, welcher bei den im Coma

noch stattfindenden Bewegungen der Hände am deutlichsten hervortritt. Sie werden immer gut thun, die Eltern auf den Eintritt terminaler Convulsionen vorzubereiten, auch wenn während des ganzen Verlaufes der Krankheit keine spastischen Erscheinungen beobachtet wurden. Nur selten vermisste ich dieselben gänzlich. Immer aber ist, gleichviel ob mit oder ohne Convulsionen, die Agonie eine ungewöhnlich lange, nicht selten auf mehrere Tage ausgedehnte und für die Eltern um so schmerzlicher, als bisweilen mitten in diesem letzten hoffnungslosen Stadium plötzlich überraschende und unerklärliche Zeichen einer scheinbaren Besserung aufleuchten. Das bewusstlose soporöse Kind zeigt plötzlich wieder erwachende Sinnesthätigkeit, wendet den Kopf nach der rufenden Mutter, öffnet die Augen, nimmt wieder Nahrung zu sich, oder vermag sogar sich wieder aufzurichten und nach vorgehaltenem Spielzeug zu greifen. Ich habe mich von der Richtigkeit dieser alten Beobachtung selbst ein paar Mal überzeugt, und warne Sie vor der Ueberschätzung dieser lichten Momente. Nach wenigen Stunden verfällt das Kind wieder in den früheren Zustand, und geht unter Convulsionen oder im tiefen Sopor durch zunehmenden Collaps (Herzparalyse) zu Grunde, in der Regel 14 Tage bis 3 Wochen nach dem Auftreten des ersten Erbrechens.

Es bleibt noch übrig, die Fiebertemperaturen einer kurzen Erörterung zu unterziehen. Meine eigenen Untersuchungen, die zum Theil bereits veröffentlicht sind¹⁾, bestätigen die Thatsache, dass die Meningitis tuberculosa keine charakteristische Fiebercurve besitzt, dass vielmehr während des ganzen Verlaufs sehr erhebliche Schwankungen vorkommen, wobei fast immer die abendliche Temperatur diejenige der Morgenstunden mehr oder weniger übersteigt, selten derselben gleich, nur ausnahmsweise etwas niedriger erscheint. Die Temperatur hält sich dabei immer auf einem mittleren Stande, überschreitet nur selten 39,0, und erreicht diese Höhe in vielen Fällen kaum an einzelnen Tagen. Ja, ich habe Fälle beobachtet, in welchen die Temperatur während der ganzen Krankheit, oder wenigstens mehrere Tage lang, die normale gar nicht oder nur sehr unbedeutend überschritt. Dagegen erhebt sich die Wärme, wenn auch nicht constant, doch in der Majorität der Fälle, am vorletzten oder letzten Tag der Krankheit rapide zu bedeutender Höhe, bis auf 40 und selbst 42,0, dauert in dieser Höhe fast immer bis zum Tode an und fällt nur selten kurz vor demselben auf 38—39°.

¹⁾ Charité-Annalen. Jahrg. IV. S. 505.

Postmortale Messungen habe ich bis jetzt nicht angestellt¹⁾. Diese plötzliche präagonale und agonale Temperatursteigerung kann unmöglich als eine gewöhnliche Fieberexacerbation aufgefasst werden, weil das Fieber ja während des ganzen Verlaufs nur eine untergeordnete Rolle spielt, und man daher nicht annehmen kann, dass es sich gerade zuletzt, wo die Symptome des Collapses, der Herzlähmung (bis 200 kleine Pulse) auftreten, plötzlich zu einem so hohen Grade steigern sollte. Ebenso wenig dürften die terminalen Krämpfe oder zufällige Complicationen mit Entzündungen der Respirationsorgane dafür verantwortlich zu machen sein, wofür ich in meiner Arbeit (l. c. S. 510) genügende Beweise beigebracht zu glauben habe. Ein paar Mal beobachtete ich schon einige Tage vor dem Tode heftige Convulsionen bei einer Temperatur von 38,2, während dieselben am letzten Tag bei 40,0 und darüber ganz fehlten, und gerade in einigen Fällen, in welchen die Section eine frische Pneumonie nachwies, sah ich die terminale Temperaturerhebung fehlen, während sonst acute Affectionen des Respirationsapparats nicht gefunden wurden und dennoch die agonale Steigerung der Körperwärme stattfand. Ich kann diese Erscheinung, welche nicht allein bei Meningitis tuberculosa, sondern auch bei anderen Cerebralkrankheiten zuweilen vorkommt, nur durch die Annahme einer Paralyse des moderirenden Wärmecentrums erklären, welches an der Grenze des Gehirns und Rückenmarks seinen

¹⁾ Ich gebe einige Curven als Beispiele:

Louise S., 1 Jahr alt, aufgenommen am 29. Septbr. 1878.

	M.	A.
29. Septbr.	38,0	38,5
30. "	37,6	38,5
1. Octbr.	37,6	38,2
2. "	38,0	38,0
3. "	37,6	37,6
4. "	38,1	39,0
5. "	38,1	38,9
6. "	38,8	39
7. "	40	41
8. "	41,2	Tod.

H., 4 Jahre alt, aufgenommen am 6. April 1878.

	M.	A.
6. April		38,5
7. "	37,5	38,0
8. "	37,2	36,8
9. "	38,4	38,5
10. "	36,8	37,5
11. "	38,0	38,1
12. "	38,2	38,6
13. "	38,5	11 Uhr 39,2
	4	" 39,8
	6	" 40,3
	9	" 41,8 Tod.

Bei einem 2jährigen, am 16. Juli 1881 aufgenommenen Kinde war nur am 16. und 17. Abends eine Temperatur von 38,2 zu constatiren. Von da ab bis zum 27. Temperatur immer normal oder gar subnormal. Am Abend des 27. plötzlich Temperatur 40,2 (bei 180 P.) und am 28. (dem Todestage) 42,0.

Diese Beispiele mögen genügen; sehr viele meiner Fälle bieten analoge Verhältnisse dar.

Sitz haben soll. Wird dasselbe gelähmt, so muss eben die Körperwärme, die nun nicht mehr gehemmt wird, eine über das gewohnte Maass hinausgehende Höhe erreichen. Die weiteren Ausführungen dieses Gegenstandes finden Sie in meiner oben citirten Arbeit, wo ich auch die meiner Ansicht zur Stütze dienenden experimentellen Ergebnisse zusammengestellt habe. Seltener kommt es schliesslich zu einer abnorm niedrigen Temperatur von $36-28,0^{\circ}$ '), welche dann durch die Lähmung des Wärme erzeugenden Centrums zu erklären wäre. —

Dass ich bei der Schilderung des Krankheitsverlaufs die übliche Eintheilung desselben in gewisse Stadien nicht berücksichtigt habe, geschah aus dem Grunde, weil ich alle diese Versuche, mögen sie nun auf anatomischen oder klinischen Principien beruhen, für vergeblich halte. Allenfalls liesse sich ein Stadium der Reizung und eins der Lähmung unterscheiden. Aber auch diese Eintheilung hat keineswegs eine durchgreifende Berechtigung, denn oft genug treten, wie wir sahen, Reizungsphänomene, z. B. Convulsionen, erst inmitten des letzten Stadiums auf. Erwägt man aber noch die anomal verlaufenden Fälle, die zahlreichen Varietäten, auf welche ich gleich kommen werde, so sieht man, dass die Stadiumeintheilung illusorisch ist und am besten ganz aufgegeben wird.

Die Abweichungen vom normalen Verlauf sind in der That bei dieser Krankheit so zahlreich, dass die Sicherheit der Diagnose, falls man eben nur nach der Schablone urtheilen wollte, ernstlich gefährdet werden kann. Selbst Aerzte, welche die Meningitis gründlich zu kennen glauben, begegnen immer wieder neuen Verlaufsweisen und ungewöhnlichen Erscheinungen, welche verwirrend wirken können und sich anatomisch nicht erklären lassen. Bisweilen fand ich 10—12 Tage lang ein dem Kindertyphus sehr ähnliches Krankheitsbild, oder die Kleinen stiessen Tag und Nacht fast ununterbrochen ein gellendes, die Eltern in Verzweiflung bringendes Geschrei aus, und verfielen dann plötzlich in Sopor. Das mit Recht gefürchtete initiale Erbrechen kann vollständig fehlen, während es in anderen Fällen mit grösster Heftigkeit 9—10 Tage und länger fortdauert, und zwar mit so unbedeutenden anderweitigen Hirnsymptomen, dass sie dem Arzt, welcher das Kind ein- und höchstens zweimal täglich besucht, völlig entgehen. Ich sah ein solches Kind, so oft ich zu ihm kam, aufrecht im Bett sitzen, anscheinend an

') Gnändinger, *Jahrb. f. Kinderheilk.* XV. 1880. S. 459. — Turin, *Jahrb. f. Kinderheilk.* XVI. 1880. p. 24. — Loeb, *Deutsches Arch. f. klin. Med.* 1883. S. 443. — Balaban, Ueber den Gang der Temperatur bei Meningitis tub. u. s. w. Heidelberg, 1884. — Bokai, *Jahrb. f. Kinderheilk.* XXI. S. 440.

Allen theilnehmend und eifrig mit dem Betrachten von Bilderbüchern beschäftigt. Das Auge war klar, keine Neigung zur Somnolenz vorhanden, nur das hartnäckige Erbrechen beunruhigte Eltern und Arzt. Aber die ungleiche und unregelmässige Beschaffenheit des Pulses sicherte die Diagnose, welche sich auch bald bestätigte. Bei einer solchen Hartnäckigkeit des Erbrechens klagen die Kinder oft auch über Schmerzen in der Magengegend, welche den Arzt noch mehr in die Irre führen können. Besonders bei kleinen Kindern im ersten und zweiten Lebensjahr verdient dies ohne anderweitige drohende Zeichen auftretende hartnäckige Erbrechen die vollste Beachtung, weil es hier am leichtesten als dyspeptisches gedeutet wird, bis nach einiger Zeit plötzlich Somnolenz, Strabismus, Ptosis und Convulsionen den Irrthum in unliebsamer Weise aufklären. Auch hartnäckige Stuhlverstopfung, welche man in der Regel zu bekämpfen hat, ist kein zuverlässiges Symptom. Wiederholt kamen mir Fälle vor, welche mit Erbrechen und Diarrhoe begannen und daher für Cholera infantilis gehalten wurden, bis nach 24—36 Stunden Obstructio alvi eintrat, während das Erbrechen noch fort dauerte oder gleichzeitig verschwand. Mitunter sah ich auch eine schon länger bestehende, durch folliculäre oder tuberculöse Darmgeschwüre bedingte Diarrhoe trotz der Entwicklung der Meningitis fort dauern. Statt der gewöhnlichen Muldenform beobachtete ich zuweilen eine mehr oder weniger starke meteoristische Auftreibung des Unterleibs, welcher meistens ein complicirende Peritonitis chronica tuberculosa zu Grunde lag. Auch die für den Puls geltende Regel (mässige Beschleunigung in den ersten Tagen, darauf Verlangsamung und Unregelmässigkeit, und schliesslich zunehmende Frequenz und Regelmässigkeit der Schläge) hat nur für die Majorität der Fälle Gültigkeit. Schon oben (S. 298) machte ich Sie auf die wechselnde Beschaffenheit des Pulses aufmerksam und füge noch hinzu, dass ich in mehreren Fällen gerade im letzten Stadium, wo bereits epileptiforme Convulsionen eingetreten waren, doch nur eine Frequenz von 70 bis 96 Schlägen constatirte. Bei einem 2jährigen Kinde bildete eine starke Verminderung der Urinsecretion ein paar Wochen lang das einzige prodromale Symptom. Das Kind liess nur alle 24 Stunden einmal normalen Urin, ohne dass die Blase ausgedehnt war. Nur die zunehmende Apathie und Somnolenz bestimmten mich zur Diagnose der Meningitis, die durch den weiteren Verlauf und die Section bestätigt wurde.

Nach Legendre, Riliet und Barthez soll das Krankheitsbild eine wesentliche Modification erleiden, je nachdem die Meningitis ein scheinbar gesundes oder ein bereits mit vorgeschrittener Phthisis behaf-

tetes Kind befällt. Nur im ersten Fall soll der oben geschilderte „klassische“ Verlauf vorkommen, im zweiten aber die Krankheit weit stürmischer, mit viel rascherer Succession der Symptome, ähnlich der Meningitis simplex auftreten, und in der That hatte ich wiederholt Gelegenheit, diese Angabe zu bestätigen:

Anna H., 3 Jahre alt, am 2. October 1862 vorgestellt; seit August Diarrhoe, Schwäche und Anämie, zunehmende Atrophie, Husten, in der linken Fossa supraspinata Dämpfung mit klingendem Rasseln und Bronchophonie, Fieber, Eczem an vielen Theilen des Körpers. Am 24. Novbr. plötzlich epileptische Convulsionen, Abends Erbrechen, Aufhören der Diarrhoe, frequenter unregelmässiger Puls. Das Eczem verschwand rapide. Schon in den nächsten Tagen Somnolenz, Sopor, wiederholte Convulsionen. Tod am 28., also schon am 5. Tage nach dem Eintritt der ersten Cerebralsymptome. Section: Meningitis basilaris tuberculosa, Hydrocephalus internus, enorme Tuberculose beider Lungen, Caverne im linken Oberlappen, folliculäre Enteritis u. s. w.

Am häufigsten beobachtete ich diesen stürmischen, durch heftige epileptiforme Convulsionen eingeleiteten Verlauf in den Fällen, welche mit Tuberculose der Gehirns substanz selbst complicirt waren, ja wiederholt konnte ich daraus diese Complication vor der Section diagnosticiren, wenn mir auch der frühere Zustand des Kindes nicht bekannt war. Mehrere Fälle der Art finden Sie in meiner Arbeit über Gehirntuberculose¹⁾ zusammengestellt. Ausnahmen von dieser Regel sind indess nicht selten, indem einerseits bei bedeutender Tuberculose des Gehirns oder vorgeschrittener Phthisis die Krankheit ihren gewöhnlichen Gang nimmt, andererseits auch da, wo eigentliche phthisische Destructionen noch fehlen, ungewöhnlich stürmisch verlaufen kann²⁾. Ganz besonders kommt dieser, der purulenten Meningitis ähnliche Verlauf bei kleinen Kindern im 1. oder 2. Lebensjahre vor, z. B. in dem folgenden Fall, in welchem der ganze Process sich innerhalb 6 Tagen abspielte:

Carl M., 9 Monate alt, aufgenommen am 18. März 1879, gesund, erkrankt vor 2 Tagen mit Verweigern der Brust, Erbrechen und Fieber. Somnolenz und völlige Apathie. Temp. 38,4 bis 38,8; Puls 132, regelmässig. Am 19. und 20. Zunahme der Somnolenz, Puls 156, Augen oft starr, nach oben gedreht, fast anhaltendes convulsivisches Zittern der oberen Extremitäten. In den Lungen nur Catarrh nachweisbar. Am 21. Puls 200, Temp. 41,2. Starre Extension der Arme, Tremor derselben, frequente Respiration und Stöhnen. Tod am 22. bei 41,2 Temperatur und unfehlbarem Pulse.

Section: Pia nahe am Sulcus longitudinalis graugelb, trübe, mit sehr dicht stehenden miliaren Knötchen besetzt, noch stärker an der Basis, besonders in dem

¹⁾ Charité-Annalen. IV. S. 489.

²⁾ S. meine Beiträge zur Kinderheilk. N. "

: Sylvischen Gruben. Ventrikel durch reichliches klares Serum ausgedehnt. Gehirn leicht ödematös. Miliartuberculose beider Lungen, der Leber und Milz. Bronchial-, Tracheal- und Mesenterialdrüsen verkäst. —

Wir sind nicht im Stande, die Abweichungen des Krankheitsverlaufs durch die pathologische Anatomie genügend zu erklären. Die Sectionsresultate bleiben scheinbar dieselben, mag die Krankheit normal oder anomal verlaufen, und die Differenzen müssen daher in sehr feinen Structurveränderungen bestehen, welche bald diesen, bald jenen Hirntheil betreffen, bis jetzt aber nicht mit Sicherheit constatirt sind. Zum Beweise dieser Auffassung will ich mich nur auf die Beobachtungen von Rendu¹⁾ beziehen, welcher in einer Reihe von Fällen die Arteria fossae Sylvii in Folge der umgebenden tuberculösen Entzündung thrombosirt, und in ihrem Stromgebiet (Corpus striatum u. s. w.) kleine Erweichungs-herde fand, mit welchen er die im Leben beobachteten Paralysen in Verbindung bringt. Ich selbst fand in mehreren Fällen, welche sich durch einen ungewöhnlich stürmischen, an die einfache Meningitis erinnernden Verlauf auszeichneten, die entzündlichen Producte an der Convexität der Hemisphäre stärker angehäuft, als an der sonst bevorzugten Basis, die sogar bei einem dieser Kinder fast ganz verschont blieb, und schon hieraus geht hervor, dass man die Bezeichnungen Meningitis tuberculosa und basilaris nicht als gleichbedeutend nehmen darf. Aber darin kann die Abweichung des Verlaufs allein nicht liegen, weil ich auch in den gewöhnlichen, langsamer ablaufenden Fällen die Convexität oft genug in derselben Weise befallen fand.

In der grossen Mehrzahl der Fälle bildet allerdings die Affection der Basis cerebri das Charakteristische der Krankheit. Hier sieht man, in dem Raum zwischen Chiasma opticum und Medulla oblongata, eine trübe, grünlich graue, sulzige Infiltration der Pia, welche die abtretenden Cerebralnerven umgiebt und directe Reizungs- und Lähmungserscheinungen derselben zur Folge haben kann. In die Umgebung, besonders in die Fossae Sylvii hinein, zieht sich eine trübe ödematöse Infiltration, und hier findet man auch vorzugsweise mehr oder minder zahlreiche graue, oder graugelbe, etwa stecknadelkopfgrosse oder kleinere Miliartuberkel eingebettet, welche sich am deutlichsten zeigen, wenn man die Pia sorgfältig aus den Furchen herauszieht. Je nachdem diese tuberculösen Granulationen frischer oder älter sind, erscheinen sie platt und weich, oder härter und prominenter. Aehnliche, oft recht zahlreiche Miliar-

¹⁾ Recherches clin. et anat. sur les paralysies liées à la méningite tuberculeuse. Paris, 1874.

tuberkel der Pia trifft man auch nicht selten in den Plexus chorioidei der Ventrikel, auf der Convexität und der inneren Fläche der Hemisphäre, wobei die Pia durch seröse Infiltration oft stark getrübt erscheint und längs der grösseren Venen Streifen einer graugelblichen, puriformen oder käsigen Masse bemerkbar sind. Nur selten traf ich kleine miliare Knötchen auch auf der Innenfläche der Dura. Bei der microscopischen Untersuchung dieser Knötchen findet man fast immer Tuberkelbacillen. Das Gefässsystem der Pia ist in der Regel mehr oder weniger injicirt, und beim Herausziehen derselben aus den Furchen bleiben leicht kleine Partikel stark adhärenter und erweichter Rindensubstanz an derselben hängen. Hie und da findet man wohl auch streifenartige Adhäsionen zwischen Arachnoidea und Dura, oder Anhäufung von Serum zwischen beiden Häuten, und blutige Suffusionen der Pia. Die Gehirnsubstanz selbst ist meistens anämisch, selten hyperämisch; die Ventrikel sind durch Anhäufung seröser Flüssigkeit bedeutend ausgedehnt, ihre Wandungen, wie die Centralgebilde des Gehirns (Corpus callosum, Balken, Septum) häufig, aber keineswegs immer, stark erweicht oder in eine rahmartige, im Ventrikelwasser flottirende Masse zerfliessend. In einzelnen Fällen fand ich kleine Ecchymosen, besonders in der Umgebung des dritten Ventrikels. Diese Befunde sind jedoch insofern nicht constant, als die seröse Anhäufung in den Ventrikeln und die Erweiterung derselben auch fehlen kann, die tuberculöse Meningitis also nicht nothwendig mit einem „acuten Hydrocephalus“ verbunden zu sein braucht. In diesem Fall fehlt auch die rahmartige Erweichung der Ventrikelumgebung, welche überhaupt nur als eine cadaveröse Erscheinung in Folge der Maceration durch das angesammelte Serum zu betrachten sein dürfte.

In einer kleinen Reihe von Fällen findet man zwar entzündliche Erscheinungen in der Pia der Basis und auch wohl der Convexität, diffuse Trübung und Verdickung, Oedem oder sulziges Exsudat mit oder ohne Hydrocephalus der Ventrikel, — aber trotz der sorgfältigsten Untersuchung trifft man nirgends miliare Knötchen der Pia, während diese in anderen Organen, Milz, Leber, Lungen sehr verbreitet sein können. Mir selbst kamen solche Fälle vor, und Rilliet und Barthez, welche 11 derselben beobachteten, rechnen sie, wie ich glaube mit Recht, zur tuberculösen Meningitis, weil die Gegenwart der Miliartuberkel in anderen Organen und die Eigenthümlichkeit der entzündlichen Producte sie als solche charakterisiren. Daraus geht hervor, dass die letzteren auch spontan, ohne den Reiz miliarer Granulationen zu Stande kommen können, wie es denn auch umgekehrt nicht an Fällen von acuter Tuberculose

fehlt, in welchen trotz zahlreicher Miliartuberkel doch keine entzündlichen Erscheinungen in der Pia wahrzunehmen sind. Auf diese Fälle werde ich bei der Erörterung der Tuberculose zurückkommen.

Eine Beschränkung der Tuberkel auf die Pia mit Ausschluss aller anderen Organe habe ich selbst nur in einem einzigen Fall beobachtet, und wenn auch solche Beobachtungen von anderen Autoren, z. B. von Bouchut, mitgetheilt werden, so drängt sich uns dabei immer der Verdacht einer nicht ganz erschöpfenden Autopsie auf. Ich will hier nur daran erinnern, dass wir wiederholt Tuberkel im Knochenmark fanden, welche von älteren Beobachtern ohne Zweifel übersehen worden sind. Auch fand ich nur ausnahmsweise die Affection auf eine geringe Ausdehnung beschränkt, z. B. bei einem 2¼jährigen Kinde mit zahlreichen Hirntuberkeln und Meningitis tuberculosa nur noch sehr vereinzelte miliare Knötchen in der rechten Lunge, bei einem 2jährigen Kinde mit tuberculöser Meningitis der Basis und Convexität nur noch einzelne käsige Herde in den Mesenterialdrüsen, bei einem 9 Monate alten Kinde nur einen haselnussgrossen käsigen Herd in einer Bronchialdrüse, bei einem 11jährigen Knaben nur eine haselnussgrosse, indurirte und kleine Kreidestückchen enthaltende Bronchialdrüse, alle anderen Organe aber völlig normal. Ungleich häufiger traf ich in einer ganzen Reihe anderer Körpertheile gleichzeitig tuberculöse Veränderungen, am constantesten mehr oder minder ausgedehnte käsige Degeneration der Bronchialdrüsen, ferner Tuberculose und käsige Processe in den Mesenterial- und anderen Lymphdrüsen, im Gehirn, in den Lungen, der Pleura, dem Peritoneum, der Milz, Leber, den Nieren, selbst im Nebenhoden und in den Genitalien kleiner Mädchen. In neuerer Zeit hat besonders die Theilnahme der Chorioidea an der Tuberculose lebhaftes Interesse erweckt, weil man Anfangs, als die Thatsache durch Cohnheim und v. Graefe bekannt wurde, in derselben ein absolut sicheres Kriterium für die Diagnose der Meningitis tuberculosa und der acuten Miliartuberculose überhaupt gefunden zu haben glaubte. Die ophthalmoscopische Untersuchung wurde demnach als der wichtigste klinische Act in dieser Krankheit hingestellt, und der Befund einzelner oder mehrerer grauweißer Körnchen und Fleckchen im Augenhintergrunde in allen diagnostisch zweifelhaften Fällen als ausschlaggebend betrachtet. Das letztere hat nun allerdings seine Richtigkeit, und ich selbst konnte mich öfters von der Wichtigkeit dieser Exploration überzeugen, welche schon längere Zeit vor dem Auftreten ernster Cerebralsymptome, noch in jenem Vorstadium unbestimmten Kränkels, Chorioidealtuberkel nachwies und damit den ganzen Ernst der Lage verkündete. Leider ist aber die Chorioidea, wie sich später

herausstellte, durchaus nicht constant betheiligt¹⁾, wovon ich mich auch bei den Sectionen wiederholt überzeugete, und wir dürfen deshalb einen negativen Befund im Auge noch keineswegs als Beweis gegen Meningitis auffassen, während ein positiver Befund allerdings eine volle diagnostische Bedeutung beanspruchen darf. Auch das Rückenmark bleibt nicht unbetheiligt, indem die Pia desselben öfters Tuberkeleruptionen und entzündliche Producte aufzuweisen hat. Bei einem 8jährigen Knaben fanden wir die Arachnoidea spinalis auf der hinteren Seite bis zur Lendenanschwellung herab stark verdickt, mit Eiter infiltrirt, macroscopisch aber frei von Tuberkeln. Wahrscheinlich würde die Frequenz dieser Complication steigen, wenn man sich die Mühe nehmen wollte, bei jeder Section die Rückgrathshöhle zu öffnen²⁾. Die Annahme aber, dass das Auftreten heftiger Convulsionen, Contracturen oder Hyperaesthesien nur von der Theilnahme der Rückenmarkshäute abhängt, ist nicht begründet, denn gerade in einem Fall, welcher sich durch das Vorwiegen der erwähnten convulsivischen Symptome auszeichnete, fanden wir das Rückenmark bei der Autopsie völlig normal. — Kothansammlungen im Dickdarm fanden sich oft in beträchtlichem Maasse; bei einem 4jährigen Kinde war das ganze Coecum vor und hinter der Valvula Bauh. von einem 4 Ctm. langen Kothpfropf ausgefüllt. —

In Betreff der Aetiologie der Krankheit habe ich nur wenig hinzuzufügen. Sind auch Kinder mit hereditärer Disposition zu Tuberculose, oder solche, die an scrophulösen Affectionen, an Phthisis, an chronischen Knochenvereiterungen leiden, der Krankheit am meisten unterworfen, so werden Sie doch gar nicht selten blühende, scheinbar gesunde Kinder derselben zum Opfer fallen sehen, und erst die Entdeckung der Tuberkelbacillen eröffnete uns die Einsicht in das Zustandekommen dieser Fälle durch directe Infection, deren bestimmter Nachweis allerdings nur selten möglich sein wird. Im Allgemeinen sind alle Wege, auf denen die Bacillen in den Organismus gelangen und Tuberkel erzeugen können, auch für die Entstehung der Meningitis tuberculosa bedeutsam (Respira-

¹⁾ Heinzel (Jahrb. f. Kinderheilk. VIII. 1875. S. 355) fand unter 31 Fällen von Meningitis tub. basil., niemals Chorioidealtuberkel, weder im Leben noch nach dem Tode, wohl aber 15mal Neuroretinitis und Stauungspapille, letztere wahrscheinlich durch den Druck von den hydrocephalischen Ventrikeln her bedingt. — Money (Lancet. XIX. 1883. Vol. II.) fand in 42 Fällen von Meningitis tub. nur 12mal Tuberkel der Chorioidea bei der Section.

²⁾ F. Schultze hat in 3 Fällen von Meningitis tub. basil., welche allerdings Erwachsene betreffen, diese spinalen Veränderungen microscopisch genau untersucht (Berl. klin. Wochenschr. 1876. No. 1 u. 2).

tions- und Digestionsschleimhaut, äussere Haut). Besonders wichtig ist aber die durch unzählige Beobachtungen erhärtete Thatsache, dass die bacilläre Infection der Pia bei scheinbar ganz blühenden Kindern von sehr beschränkten käsig-tuberculösen Herden in den Lymph-, Mesenterial- oder Bronchialdrüsen ausgehen kann, die viele Monate oder selbst Jahre lang bestanden haben, ohne sich durch irgend ein Symptom zu verrathen.

Die Annahme einer traumatischen Ursache, besonders eines Falls auf den Kopf, zu welcher die Eltern stets geneigt sind, ist unter diesen Verhältnissen in der Regel eine Täuschung, und beruht meistens nur auf einem zufälligen Zusammentreffen. Indess lässt sich nicht in Abrede stellen, dass gerade bei Kindern mit tuberculöser Disposition eine Commotion des Gehirns leichter, als bei anderen, hyperämische Zustände mit ihren Folgen nach sich ziehen kann (S. 291).

Ueber die Erfolge der Therapie kann ich leider nur Ungünstiges mittheilen. Alle Aerzte, die es mit der Diagnose Ernst nehmen, werden mir darin beistimmen, dass sie jeden Fall von Meningitis tuberculosa von vornherein verloren geben und sich in dieser Prognose nicht täuschen. Die vereinzelt von den Autoren mitgetheilten Heilungsfälle sind deshalb mit der grössten Reserve zu beurtheilen. Freilich lässt sich die Möglichkeit einer Heilung nicht in Abrede stellen. Bedenkt man, dass bei tuberculösen Individuen doch nicht jede Pleuritis oder Peritonitis lethal verläuft, dass ferner die Gefahr der Krankheit nicht von den miliaren Granulationen der Pia ausgehen kann, die ja nicht selten ganz latent bestehen, so kann man die enorme Lethalität der Meningitis nur aus zwei Ursachen ableiten, einmal von der gleichzeitigen acuten Tuberculose vieler anderen Organe, und zweitens von den localen Veränderungen, welche das Gehirn sowohl durch die Erweichung der unter der Pia liegenden grauen Substanz, wie durch den wachsenden Druck von den erweiterten Ventrikeln her erleidet. Ist es einmal so weit gekommen, so kann wohl an eine Wiederherstellung nicht mehr gedacht werden. Dagegen halte ich es nicht für unmöglich, im Beginn von Fällen, in denen die Miliartuberculose nicht allgemein, sondern nur beschränkt auftritt, bei rechtzeitiger Therapie noch Heilung herbeizuführen, da es hier zunächst darauf ankommt, die beginnende Entzündung der Pia zurückzubilden und eine stärkere bis in die graue Hirnschicht dringende Exsudation zu verhüten. Dass dieser Versuch nur in äusserst seltenen Fällen gelingt, ist eine Thatsache, aber ich glaube, dass es sich doch immer verlohnt, ihn zu machen, wenn nicht etwa vorgeschrittene Pothisis oder die Zeichen einer Tuberculose des Gehirns denselben von vorn herein als einen vergeblichen erscheinen lassen.

XVIII. Die purulente Meningitis.

Die Frequenz der eiterigen Meningitis, mag dieselbe nun die Häute des Gehirns allein oder zugleich die Spinalmeningen befallen, tritt gegen diejenige der tuberculösen Form erheblich zurück. Nur die Aerzte, welche Gelegenheit hatten, die epidemische Meningitis cerebro-spinalis zu beobachten, gebieten über ein umfassendes Krankenmaterial, während unter den gewöhnlichen Verhältnissen die Zahl der Beobachtungen immer nur eine beschränkte bleibt.

Anatomisch charakterisirt sich die Krankheit im Allgemeinen durch das Fehlen aller tuberculösen Bildungen sowohl im Gehirn und seinen Häuten, wie in den übrigen Organen, was natürlich nicht ausschliesst, dass auch ein tuberculöses Individuum zufällig, z. B. in Folge einer Schädelfractur, von einer einfachen Meningitis befallen werden kann. Abgesehen von diesen und einigen anderen, z. B. durch Pyämie bedingten Fällen, nimmt fast jede Meningitis bei Tuberculösen immer die anatomischen und klinischen Charaktere an, welche Sie eben kennen gelernt haben, und selbst das Fehlen der Miliartuberkel in der Pia thut dieser Regel keinen Abbruch (S. 308). Die Meningitis simplex befällt nun zwar die Convexität der Hemisphären weit häufiger und intensiver, als die tuberculöse Form, oft erstreckt sich aber die Entzündung auch auf die Basis, und reicht von dieser aus über die Medulla oblongata mehr oder weniger tief in den Wirbelkanal hinein (Meningitis cerebro-spinalis). Von der Basis her kann die serös-eiterige Infiltration sich sogar bis auf das retrobulbäre Gewebe erstrecken und Exophthalmus veranlassen. Neben bedeutender Hyperämie der Pia, kleineren und grösseren Ecchymosen und partiellen Verwachsungen der Dura mit der Pia, finden Sie das Gewebe der letzteren mit gelbem oder gelblichgrauem Eiter infiltrirt, welcher theils dem Lauf der grösseren Blutgefässe folgt, theils schichtenartig ausgebreitet ist, und auch in verschiedener Menge frei zwischen Pia und Dura enthalten sein kann. Die graue Corticalschicht des Gehirns ist häufig an verschiedenen Stellen mit der Pia verwachsen, durch seröse Imbibition peripherisch erweicht, auch wohl partiell hyperämisch und von capillären Hämorrhagien durchsetzt. Die Ventrikel sind zwar in der Regel leer, keineswegs aber constant: bisweilen fand ich sie durch trübes, von purulenten Streifen durchzogenes Serum ausgedehnt, wobei das aufgelockerte Ependyma keine erheblichen Veränderungen darbot. Bei einem 2 Monate alten Kinde waren sowohl die Seiten- wie der 4. Ventrikel mit dünnem gelbem Eiter gefüllt und stark dilatirt. Nimmt das Rückenmark Theil, so findet man ganz ähnliche

eiterige Infiltrationen der Pia und des lockeren Maschengewebes der Arachnoidea, am stärksten und ausgedehntesten an der hinteren Fläche des Rückenmarks. Auch die innere Fläche der Dura mater, sowohl des Schädels wie des Spinalkanals, zeigt in vielen Fällen Injection und blutig eiterigen Beschlag (Pachymeningitis). Alle diese Erscheinungen kommen den epidemischen, wie den sporadischen Fällen der Krankheit gleichmässig zu ¹⁾.

Mir selbst bot sich bisher keine Gelegenheit dar, die epidemische (infectiöse) Form in grösserer Ausdehnung zu beobachten, wenn auch zu manchen Zeiten hier in Berlin die betreffenden Fälle so schnell auf einander folgten, dass ich sie, zusammengehalten mit den gleichzeitigen Beobachtungen anderer Collegen, immerhin als Beispiele einer Miniatur-epidemie betrachten musste. Zwei rasch hintereinander im Sommer 1885 auf meine Abtheilung gekommene Fälle, von denen der eine tödtlich endete, betrafen sogar Geschwister. Jedenfalls kamen sogenannte sporadische Fälle mindestens ebenso häufig vor. So weit meine Erfahrung reicht, ist das Kriterium eines stürmischen Verlaufs, welches man früher für diese Meningitis im Gegensatz zur tuberculösen geltend machte, durchaus kein sicheres, da es, wie wir sehen werden, nicht an Fällen fehlt, welche ebenso lange, ja noch weit länger dauern, als die tuberculöse Form. Auch die klinischen Erscheinungen können in Bezug auf Intensität und Combination so verschieden sein, dass es unmöglich ist, ein allgemein gültiges Krankheitsbild zu entwerfen.

Im Allgemeinen sind als Cardinalsymptome der Krankheit, welche sich wie ein rother Faden durch den Wechsel der Erscheinungen hindurchziehen, die folgenden hervorzuheben: Kopfschmerz bei älteren Kindern, die überhaupt schon klagen können; Erbrechen, Starre der Nacken- oder seitlichen Halsmuskeln, Contracturen der Extremitäten, Convulsionen. Delirien, Sopor, mehr oder minder hohes Fieber. Aber aus der Reihe dieser Erscheinungen können einzelne oder mehrere fehlen, oder nur so schwach angedeutet sein, dass sie leicht übersehen werden. Wechselnd ist auch die Succession derselben. In einer Reihe von Fällen treten von vornherein prägnante Hirnsymptome, Delirien, Sopor, Erbrechen, Convulsionen und Genickstarre auf, und machen sofort die Diagnose unzweifel-

¹⁾ Ueber den Befund specifischer Bacterien im Eiter der Meningitis sind die Angaben der Autoren verschieden. Manche sprechen von Micrococcen, andere (A. Fränkel) von einer dem Pneumonicoccus identischen Form. Die in einem meiner Fälle im pathologischen Institut mit dem Eiter angestellten Culturversuche fielen durchaus negativ aus (s. Weichselbaum, Fortschr. d. Med. 1887. No. 18 u. 19).

haft. Solche Fälle nehmen bisweilen einen äusserst stürmischen, fulminanten Verlauf.

Ein 5jähriges Mädchen wurde inmitten völliger Gesundheit ohne nachweisbare Ursache plötzlich von heftigen Kopfschmerzen und Erbrechen befallen. Schon nach 3 Stunden allgemeine epileptiforme Krämpfe und tiefer Sopor, die Krämpfe setzten etwa 12 Stunden aus, während der Sopor fort dauerte; dabei hohes Fieber. Dann Wiederbeginn der Convulsionen, die bis zum Tode, 48 Stunden nach dem Anfang der Krankheit fort dauern. Section. Die ganze convexe Fläche des Gehirns mit einem gelben in die Pia infiltrirten purulenten Exsudat überzogen, welches auf den Vorderlappen eine zusammenhängende Schicht bildet, weiter hin dem Laufe der Gefässe folgt und tief in alle Sulci eindringt. Auch an der Basis eiterige Infiltration in der Umgebung der Nn. optici und oculomotorii. Ventrikel leer. Die übrigen Organe gesund.

Bei einem 1½ jährigen Knaben traten am frühen Morgen plötzlich Erbrechen und allgemeine Convulsionen auf, welche bis 5 Uhr Nachmittags dauerten, dann 5 volle Tage, welche mit hohem Fieber und Sopor verliefen, pausirten und am Tage vor dem Tode (dem sechsten der Krankheit) wieder ausbrachen.

Je jünger die Kinder, um so häufiger ist dieser Beginn mit Convulsionen, die sich Schlag auf Schlag wiederholen und rasch mit Sopor verbinden. In manchen Fällen bildet aber auch in diesem zarten Alter eine enorm hohe Temperatur die Hupterscheinung und erhält längere Zeit die Diagnose eines Typhus, bis schliesslich unverkennbare Cerebralsymptome auftreten.

Agnes W., das 8 Monate alte gesunde Kind eines Collegen, erkrankte am 8. März 1877 mit einmaligem starkem Erbrechen. Das Kind war blass, nahm ungerne die Brust und war gegen seine sonstige Gewohnheit sehr still, zeigte jedoch auch am folgenden Tage noch nichts wesentlich Krankhaftes; es lachte und sprang auf dem Arm des Vaters fast so lustig wie früher. Am 10. und 11. fiel wiederum die Apathie des Kindes und erhöhte Wärme auf, und die Messung ergab am Abend 40,8, so dass man den Ausbruch von Scharlach erwartete. In den vier folgenden Tagen bis zum 15. bildete nun das hohe Fieber die einzige erhebliche Krankheitserscheinung. Die Messungen ergaben:

	M.	A.
am 12. März	40,0	41,0
„ 13. „	40,4	41,8
„ 14. „	40,6	40,2
„ 15. „	40,1	38,8

Das Sinken der Temperatur in den beiden letzten Tagen wurde durch zwei kalte Einwicklungen, zwei Dosen Chinin (0,2 und 0,4) und schliesslich durch ein Bad von 30° C. erzielt. Die Diagnose schwankte zwischen Typhus und Meningitis, und bei meinem ersten Besuch am 15. wagte ich auch noch nicht, mich zu entscheiden, aber bereits am 16., also 8 Tage nach dem ersten Eintritt des Erbrechens, zeigte sich eine mässige Starre der Nackenmuskeln mit Wendung des Kopfes nach links und einer leichten Contraction des rechten Arms im Ellenbogengelenk. Weder durch anhaltende Eisfomentationen des Kopfes, noch durch zweimal

täglich wiederholte kalte Bäder und Klystiere von Chininlösung (0,5), gelang es jetzt, die hohe Temperatur herabzusetzen; dieselbe schwankte fast bis zum Tode stets zwischen 40,0—41,4, und ging erst in den beiden letzten Tagen temporär auf 38,5 herab. Puls zwischen 130—160, immer regelmässig. Als nun am 18. das Genick wieder leichter beweglich und die Milz bei der Palpation stark vergrössert erschien, das Kind auch trotz des andauernden hohen Fiebers auf Anrufen gut reagierte und nach der vorgehaltenen Uhr griff, wurden wir in der Annahme einer Meningitis wieder schwankend, bis am 19. mit erneutem Erbrechen auch die Genickstarre und die Contractur des rechten Arms wieder eintraten und damit die Diagnose sicher wurde. Aber erst am 21. Abends kam es zu Zuckungen des ganzen Körpers mit dunkelrothem Gesicht und starkem Schweissausbruch. In der Nacht häufiges Aufschreien und wiederholtes Erbrechen. Am folgenden Tage 3 Uhr Nachmittags ein halbstündiger epileptiformer Anfall, später lebhafte Kau- und Saugbewegungen, Strabismus convergens, Injection der Augen. Die Convulsionen wiederholten sich am 23. von 3—6 Uhr Nachmittags und traten 10 Uhr Abends von neuem ein, um bis zum 24. 3 Uhr Nachmittags, wo der Tod erfolgte, fortzudauern. Puls schliesslich 200, fadenförmig. Section. Sehr intensive Meningitis cerebrospinalis. Etwa 1 Esslöffel freien Eiters auf der Hirnoberfläche, eiteriges Exsudat von 1 Ctm. Dicke zwischen den Maschen der Pia, encephalitische Erweichung etwa 1 Ctm. in die graue Hirnsubstanz hineinreichend. Ventrikel leer. Milz um das Dreifache vergrössert. Alle anderen Organe normal.

In diesem Fall sehen wir die Convulsionen erst am 13. Tage der Krankheit auftreten, nachdem vorher nur sehr hohes Fieber, mässige Genickstarre, Contractur des rechten Oberarms und palpabler Milztumor bestanden hatten. Diese Symptome, die für die Diagnose ausreichen, lassen aber in einzelnen Fällen so lange auf sich warten, dass man weit eher an die Entwicklung einer tuberculösen, als an diejenige einer purulenten Meningitis denkt. Insbesondere kann eine anhaltend niedrige Temperatur (etwa von 38,5) und eine sehr geringe Pulsfrequenz von 64—90 Schl., die auch unregelmässig sein können, diese Täuschung erzeugen. So fand ¹⁾

bei einem 9 Monate alten rachitischen, aber von Tuberkeln ganz freien Kinde, 14 Tage lang Erbrechen nach jeder Mahlzeit statt, ehe Genickstarre sich bemerkbar machte. Dabei hohes Fieber, Puls 152, regelmässig, fast anhaltendes Geschrei, Contracturen der Finger, während der 5 letzten Tage anhaltender Sopor und fast ununterbrochene epileptiforme Convulsionen. Dabei von Neuem Erbrechen, Einsinken der Fontanelle, Erweiterung und Starre der Pupillen; Puls klein und unzählbar schnell, Athmen unregelmässig. Tod nach 3 wöchentlichem Verlauf. Die Section ergab Meningitis purulenta der Convexität und Basis, welche sich auf die Pia des Cervicalmarks fortsetzte. Ventrikel dilatirt, mit trübem Serum und Eiter angefüllt. Sonst alle Organe normal. Nirgends Tuberkel.

¹⁾ Beitr. zur Kinderheilk. N. F. S. 13.


Auch der folgende Fall imponirte als tuberculöse Meningitis trotz des Beginns mit einem Krampfanfall, der auf Complication mit Gehirntuberkel bezogen wurde:

Max Th., 7 Monate alt, rachitisch, aufgenommen am 11. Juni 1884. Nach längerem Husten vor zwei Wochen plötzlich ein epileptiformer Anfall, seitdem eine bald mehr bald weniger markirte Retroversion des Kopfes. Kopf und Wirbelsäule bilden einen spitzen Winkel, ersterer kann nicht nach vorn gebeugt werden. Dabei grosse Apathie, linksseitiger Strabismus convergens, rechte Pupille etwas erweitert, gut reagirend. Doppelseitige Otorrhoe, besonders rechts. Catarrh der grossen Bronchien. Diese Symptome bestanden fast drei Wochen lang unverändert fort; Apathie und Somnolenz täglich zunehmend, enorme Macies. In den letzten Tagen Sopor, pericorneale Gefässinjection, Schleimfetzen im Conjunctivalsack, Temp. immer nur 38—38,5, in den letzten Tagen fast normal. Ophthalmoscopischer Befund negativ. Tod am 29. in Sopor ohne Krämpfe.

Section: In keinem Organ Tuberkel. Mässige Meningitis purulenta basilaris, starke Erweiterung der Seiten- und des 4. Ventrikels, welche mit dünnem gelbem Eiter gefüllt sind. Ependyma aufgelockert. Gehirn anämisch, um die Ventrikel herum eine hyperämische Zone. Auf beiden Ohren Otitis media purulenta, mit jauchiger Infiltration der umgebenden Knochensubstanz.

Hier mag die basilare Meningitis von der Otitis media ihren Ausgang genommen und sich längs der Plexus chorioidei in die Ventrikel verbreitet haben. Die Dauer der Krankheit betrug im Ganzen fünf Wochen. Convulsionen fanden nur einmal, im Beginn der Meningitis statt. Dieselben können aber auch während des ganzen Verlaufs vollständig fehlen, und an ihre Stelle treten dann Contracturen, entweder nur der Nacken- oder Rückenmuskulatur, oder auch der Extremitäten, meistens der unteren, welche der Extension einen mehr oder weniger starren Widerstand entgegensetzen und dann lebhaftes Geschrei hervorrufen. In einem Fall (10jähriger Knabe) bestand dabei eine äusserst empfindliche diffuse Anschwellung des linken Hand- und rechten Kniegelenks, welche unter dem Gebrauch von Mercurialeinreibungen sich langsam zurückbildete.

Ernst P., 7 Jahre alt, aufgenommen im November 1872 mit Catarrh der grossen Bronchien und typhösen Symptomen. Coma, trockene rothe, bald braun werdende Zunge, schwärzliche Lippen; Milz- und Leberumfang normal. Temp. 39—39,5, später 38,8. Vom 6. Tage nach der Aufnahme an Nackenstarre und starre Flexion der unteren Extremitäten, Erweiterung der linken Pupille, häufiges lautes Aufschreien, später Flexion aller Finger und Supinationsstellung der Hände. Temp. von 36,6—38,2 schwankend. Am 12. Tage Besserung, Zunge feuchter, Tremor der Beine, Sensorium zurückkehrend, Appetit besser. In den beiden folgenden Tagen wieder Verschlimmerung. Temp. normal. Vom 16. Tage an Sensorium ganz klar. Temp. 38,5—39. Vom 22. Tage an verschwinden alle spasti-



schen Erscheinungen. Euphorie. Fieberlosigkeit. Puls während der ganzen Krankheit zwischen 104—132 schwankend, nur einmal (am 28.) Puls 46 bei 36,8 Temp.

Otto K., 7 Jahre alt, aufgenommen im December 1872, mit gastrischen Symptomen, Kopf- und Leibschmerzen und äusserst gespannten Bauchdecken. Vom 3. bis 7. Tage heftige Delirien, Somnolenz, völlige Apathie, Temp. normal. Vom 7. Tage an entschiedene Besserung, Sensorium klarer bis zum 11., wo wieder Verschlimmerung eintrat und über heftigen Nackenschmerz geklagt wird. Mässige Genickstarre und Contractur der Adductoren der Oberschenkel. Temp. 36,5 mit 60—64 Pulsen bis zum 12. Abends. Bei fortdauernder Steigerung aller Symptome, beträchtlicher Hyperaesthesie der unteren Extremitäten, wiederholtem Erbrechen, starken Rücken- und Kreuzschmerzen steigert sich gleichzeitig die Temperatur auf 39,7—40,4 mit 110—142 Pulsen, bis am 14. alle Erscheinungen abnehmen und gleichzeitig Temp. und Puls allmählig zum Normalzustand zurückkehren.

Die Behandlung bestand in beiden Fällen in der wiederholten Application von Blutegeln am Kopf und blutigen Schröpfköpfen längs der Wirbelsäule, lauen Bädern (im ersten Fall mit kalter Bespülung des Kopfes und Rückens), Einreibungen grauer Salbe; innerlich Calomel und Abführmittel.

Gottfried Sp., 7jährig, seit 3 Tagen krank. Aufgenommen am 23. Mai 1885 mit heftigen Kopfschmerzen, darauf Schmerzen im Halse und linken Knie, Somnolenz, leichten Delirien, hochgradiger Genickstarre und Steifigkeit der Wirbelsäule, die beim Aufrichten zunimmt. Pupillen normal. Temp. 38,2. Puls 100, der bald auf 84 zurückgeht und unregelmässig wird. Leichte Flexionscontractur der unteren Extremitäten, keine Hyperaesthesie. Therapie: 12 blutige Schröpfköpfe, Ung. ciner. 1,0 3mal täglich einzureiben; Calomel 0,03 dreistündlich. Am 24. nochmals 8 blutige Schröpfköpfe. Den 25. Herpes labialis. Temp. 38,4—39,5. Somnolenz mit freien Intervallen abwechselnd. Den 26. Besserung der Contracturen, Puls 120, regelmässiger. Temp. 38,5. Das von Kernig¹⁾ beschriebene Symptom deutlich zu beobachten, und in abnehmender Stärke bis in die Reconvalescentz zu verfolgen, erst am 6. Juni ganz verschwunden. Vom 3. Juni an fieberlos, mässige Genickstarre verschwindet erst am 9. In der letzten Zeit Jodkali. Geheilt entlassen.

In diesem und in mehreren anderen Fällen beobachtete ich das von Kernig angegebene Symptom, welches darin besteht, dass, wenn selbst in ruhiger Rückenlage keine Rigidität der unteren Extremitäten besteht, diese doch sofort eintritt, wenn man die Patienten im Bett aufrichtet, überhaupt sobald man, auch in der Seitenlage, die Oberschenkel in einen rechten oder spitzen Winkel zum Rumpf stellt. Es erfolgte dann eine Flexionscontractur in den Kniegelenken, welche der Extension starren Widerstand entgegensetzte, aber verschwand, sobald Patient in die horizontale Lage zurückgebracht wurde. Für constant. oder gar pathognomonisch, kann ich dies Symptom nicht erklären, da es gerade in einem schweren, durch die Section bestätigten Fall fehlte (wenigstens so lange derselbe sich in klinischer Beobachtung befunden hatte), überdies

¹⁾ Berl. klin. Wochenschr 1884. No. 52. — Bull., Eb-

aber auch bei anderen Cerebralaffectationen vorkommen kann. Sehr deutlich war es auch in einem Fall von Meningitis tuberculosa, der mit eitriger Arachnitis spinalis complicirt war. Ich muss mit Bull darin übereinstimmen, dass man schon bei gesunden Menschen eine Andeutung dieses Phänomens wahrnehmen kann, besonders wenn man den Oberschenkel in einen spitzen Winkel zum Rumpf bringt¹⁾.

Würden alle Fälle mit den geschilderten stürmischen Symptomen verlaufen, so würde auch die Diagnose meistens ziemlich sicher zu stellen sein. Dies ist indess nicht immer der Fall. Vielmehr giebt es eine mittelschwere protrahirte Form der Meningitis, besonders der infectiösen, welche durch lange Dauer und wechselnde Intensität der Erscheinungen den Arzt, zumal den Unerfahrenen, irre machen kann. Gewöhnlich ist der Verlauf der folgende. Die bis dahin gesunden Kinder erkranken plötzlich mit einem mehr oder minder intensiven Fieber, dessen Exacerbation in den Mittags- oder Abendstunden zwischen 39,5 und 40,2 schwanken. Von Anfang an besteht heftiger Kopfschmerz, meist in der Stirn, den selbst kleine Kinder oft durch Greifen nach dem Kopf, Stöhnen und Wimmern zu erkennen geben. Erbrechen findet oft, aber nicht immer statt. Constant ist die Genickstarre, mit Retroversion oder seitlicher Schiefstellung des Kopfes (Caput obstipum spasticum), die bei einem Knaben so stark und anhaltend war, dass das rechte Ohr, auf welchem er stets lag, von Decubitus ergriffen wurde. Jede passive Kopfbewegung ruft Schmerzáusserungen hervor. Seltener zeigt sich auch in den Extremitäten, zumal den unteren, Rigidität der Muskeln mit erschwelter activer und passiver Bewegung. Hyperaesthesia dieser Partien konnte ich fast nie deutlich constatiren, fehlte sie doch sogar in einem Theil der stürmischen Fälle. Der Patellarreflex war in mehreren Fällen, die genau darauf untersucht werden konnten, wohl erhalten. — Nach ungefähr 1½ bis 2 Wochen lässt das Fieber erheblich nach, kann sogar temporär ganz verschwinden, und die nun beginnende Eu-

¹⁾ Durch Herrn Collegen Dr. Sachs in Brieg wurde ich brieflich auf folgende Bemerkung von Landois hingewiesen: „Die vom Tuberschii entspringenden langen Beuger des Unterschenkels sind zu kurz, um bei spitzwinkliger Beugung im Hüftgelenke volle Streckung im Kniegelenke zu gestatten“. Ausführlicher spricht sich Henke (Handatlas u. s. w. Berlin, 1888. I. S. 175) über diesen Gegenstand aus. Die drei Muskeln, auf die es hier ankommt, Semitendinosus, Semimembranosus und Biceps sind stark gefiedert und enthalten sehr viele kurze Fasern, sind daher einer solchen Dehnung, wie sie bei activer gleichzeitiger Beugung der Hüfte und Streckung des Knies eintreten müsste, durchaus nicht fähig. Auch in der Leiche ist dies nicht

— Vielleicht ist der Widerstand der Muskeln bei der Meningitis in Folge noch stärker, als im gesunden Zustand.

phorie scheint zu den besten Hoffnungen zu berechtigen. Nur die Nackenstarre, die, wenn auch im gemässigten Grad fortbesteht, zeigt, dass die Heilung noch nicht vollendet ist. In der That beginnt nach einem Intervall von einem bis zu mehreren Tagen das Fieber von neuem, das Allgemeinbefinden wird wieder schlechter, Kopfschmerz und Nackencontractur treten deutlicher hervor, ohne dass sich eine Ursache dieser Steigerung auffinden lässt. Solche Remissionen und Exacerbationen können sich nun mehrfach wiederholen; die Kinder werden dabei immer magerer und schwächer, und schon glaubt der Arzt an Tuberculose des Gehirns oder der Halswirbel, bis nach einem Verlauf von 7, 10 und mehr Wochen endlich Genesung erfolgt. Einen tödtlichen Ausgang habe ich wenigstens in diesen Fällen nicht beobachtet, wohl aber dann, wenn die Krankheit ohne die charakteristischen Remissionen mit fast gleichbleibender Intensität der Symptome sich eine Reihe von Wochen hingezogen hatte¹⁾.

Die Genesung von der Meningitis ist aber leider nicht immer eine vollständige. Wiederholt sah ich, wie auch viele andere Autoren, Taubheit oder Amaurose, bei jungen Kindern auch Taubstummheit für immer zurückbleiben. Man bezieht diese Sinnesstörungen auf neuritische Veränderungen, welche von der Fortleitung der Meningitis auf den Opticus und Acusticus abhängen sollen. Neuere Beobachtungen machen es wahrscheinlich, dass die Fortpflanzung auch durch die in das Felsenbein eindringenden Stränge der Dura zur Spongiosa des Knochens, und von hier auf die Bogengänge des Labyrinths stattfinden kann, in welcher es dann zu einer hämorrhagischen Entzündung kommt²⁾. Kinder, welche in sehr zartem Alter vor der Entwicklung der Sprache in Folge von Meningitis taub werden, bleiben natürlich auch stumm, weil zum Erlernen der Sprache das Gehör unentbehrlich ist. In vereinzelten Fällen trat übrigens Amaurose oder Taubheit schon während der Krankheit als eine nach wenigen Tagen vorübergehende Erscheinung auf. — Bei einem 8jährigen Mädchen bestand noch 2 Monate nach der Heilung der Krankheit die Contractur der rechtsseitigen Nackenmuskeln (Caput obstipum) unverändert fort. —

Unter den Ursachen der Meningitis spielen nächst dem epidemischen Einfluss, auf welchen ich bald zurückkommen werde, Verletzungen und Krankheiten der Schädelknochen eine Hauptrolle. Schon nach einer starken Commotion des Gehirns durch Schlag oder Fall kön-

¹⁾ S. meine Arbeit über diese Form in den Charité-Annalen. XI. Berlin, 1886.

²⁾ Lucae, Virchow's Archiv. Bd. 88. 1882. S. 556.

nen, wie oben bemerkt (S. 290), Symptome von Hyperämie des Gehirns auftreten und sich bis zu meningitischen steigern. Viel gefährlicher sind Fissuren und Fracturen der Schädelknochen, welche neben der Meningitis noch mehr oder minder starke Blutungen innerhalb der Schädelhöhle zur Folge haben:

Max E., 5jährig, am 1. Juli 1875 aufgenommen, war vor 3 Tagen aus dem Fenster einer hohen Parterrewohnung mit dem Kopf auf die Strasse gefallen. Sensorium benommen, rechte Pupille enger als die linke, Harnblase bis zum Nabel ausgedehnt. Der Kopf ist nach rechts gewendet und Drehung nach links wird ängstlich vermieden und abgewehrt. T. 39,8. P. 120, regelmässig, R. 30. Entleerung der Blase durch den Catheter, Blutegel und Eisblase auf den Kopf, Purgantia. Am folgenden Tage lebhaftes Delirien, heftige Schmerzen beim Schlucken trotz der Benommenheit, bei normalem Pharynx. Vom 3. Juli an völlige Somnolenz, doch Beschrei beim Aufrichten. Mässige Genickstarre, leichte Zuckungen der Arme, zunehmende Pulsfrequenz bis zur Unzählbarkeit. Am 4. Abends Tod im Sopor.

Temp. den 2. Juli	39,6.	39,8.
" " 3. "	40,1.	40,5.
" " 4. "	41,5.	40,3.

Section. Starke Hyperämie und auf der Convexität ausgedehnte purulente Infiltration der Pia, besonders links. Fossae Sylvii verklebt; in der Pia, besonders links, an diesen Stellen grössere eiterige Plaques. In den Knochen der linken Schädelbasis drei Sprünge, welche das Stirnbein, den grossen und kleinen Keilbeinflügel und das Schläfenbein durchziehen. Zwischen Dura und Knochen, diesen Fracturen entsprechend, Blutextravasate.

Bemerkenswerth ist hier das Fehlen aller wichtigeren Motilitätsstörungen, bis auf leichte Zuckungen der Arme und geringe Contractur der Nackenmuskeln. Die Schmerzen bei jeder Bewegung des Kopfes und beim Schlucken können wohl durch die dabei unvermeidliche Locomotion der fracturirten Knochenstücke erklärt werden, besonders die Schmerzen beim Schlucken durch die Action des Musc. pterygo-pharyngeus und stylopharyngeus, welche einen Zug auf die zerbrochene Schädelbasis ausüben mussten. Auch in diesem Fall finden wir eine anhaltend sehr hohe bis 41,5 steigende Temperatur.

In Folge chronischer Krankheiten der Schädelknochen kann es zwar auch zu Meningitis kommen, doch ist mir selbst trotz der vielen Fälle von Caries des Felsenbeins, welche ich beobachtete, purulente Meningitis nur selten bei der Section vorgekommen, häufiger die (S. 294) erwähnte Thrombose des angrenzenden Sinus mit eiterigem Zerfall und pyämischen Erscheinungen, oder die unter dem Namen Pachymeningitis bekannte hämorrhagische Entzündung der inneren Fläche der Dura, von welcher oben (S. 255, 284) die Rede war. In diese Categorie gehören auch die Fälle von Meningitis, welche sich in Folge eines die

Gehirn- oder Rückenmarkshäute direct treffenden Trauma, z. B. eines operativen Eingriffs, entwickeln, was mir selbst nach der Punction einer grossen Hydromeningocele am Hinterhaupt, resp. einer Spina bifida lumbalis begegnete.

Der letzte Fall betraf ein 2 Monate altes Kind mit einem Defect des Kreuzbeins und der 3 unteren Lumbalwirbel. Die Geschwulst zeigte bereits Gangrän der bedeckenden Haut, bei deren Excision der Sack geöffnet wurde und zwei Esslöffel Serum entleerte. Es wurde eine Naht und ein Jodoformverband angelegt. Nach zwei Tagen erfolgte unter Zuckungen der unteren Extremitäten und einigen allgemeinen Krampfanfällen der Tod, und die Section ergab eiterig-fibrinöse Infiltration der ganzen Pia mater spinalis bis zur Basis des Gehirns hinauf. Die Temperatur war hier während der Krankheit auf 34,3 gesunken, wieder ein Beweis dafür, dass in der ersten Lebenszeit selbst heftige Entzündungen mit subnormaler Temperatur verlaufen können (S. 17). Auch bei einem 6 Monate alten Kinde sah ich eine purulente Meningitis der Convexität und Basis, welche durch die Section constatirt wurde, durchweg mit einer Temperatur von 37,8—37,9 verlaufen. Erst am Todestage erreichte sie 39,6.

Secundär entwickelt sich Meningitis bisweilen im Verlauf verschiedener acuter Krankheiten, der Pneumonie, Nephritis, Pyämie und Septicämie, zumal der Neugeborenen. In der Regel sind aber die Symptome unter diesen Verhältnissen mit denen der Grundkrankheit so complicirt, dass eine bestimmte Diagnose schwierig oder unmöglich ist. Jedenfalls gehört die Complication von Scharlach oder Pneumonie mit wirklicher Meningitis zu den Seltenheiten, und die cerebralen Symptome, welche bei diesen und anderen infectiösen Krankheiten auftreten, sind, wie wir später sehen werden, entweder nur als Folgen der beträchtlichen Wärmeerhöhung, oder der Virulenz der Krankheit zu betrachten. Von einer Meningitis, mit welcher Bezeichnung man früher sehr freigebig war, ist dabei meistens keine Rede. Besonders mache ich Sie darauf aufmerksam, dass durch Otitis media, oder sogar externa der Kinder, heftige cerebrale Symptome mit Erbrechen, selbst Convulsionen entstehen können, welche zur falschen Diagnose einer Meningitis verleiten, bis plötzlich starker Eiterausfluss aus dem Ohr erfolgt, und damit die gefährlichen Symptome verschwinden. Man wird daher in allen Fällen, wo Kopferscheinungen vorhanden sind, diese Möglichkeit im Auge behalten und den äusseren Gehörgang genau zu untersuchen haben. Ein stärkerer Druck auf den Tragus reicht dann oft schon hin, das Kind zum Schreien zu bringen. Nach meinen bisherigen Erfahrungen muss ich aber die Fälle, in welchen die Symptome der Otitis in der That eine Meningitis vortäuschen, doch für selten halten; für noch seltener diejenigen, in welchen meningitische Symptome durch Rhinitis veranlasst werden. Zweimal, bei einem 3jährigen Knaben und einem

4jährigen Mädchen, beobachtete ich nach einem Fall auf die Nase neben den localen Erscheinungen (Anschwellung, Empfindlichkeit der äusseren Nase, erschwertem Athemholen) heftige Stirnschmerzen, lebhaftes Fieber und Unruhe, nächtliche Delirien, welche mit der Ruptur des Abscesses und Ausfluss von Blut und Eiter aus der Nase ihr Ende erreichten.

In einer Reihe von Fällen ist man nun nicht im Stande, eine der genannten Ursachen nachzuweisen. Die Krankheit entsteht vielmehr, wie man zu sagen pflegt, aus heiler Haut, inmitten völliger Gesundheit, und diese Fälle sind es eben, bei denen sich der Gedanke an einen infectiösen Ursprung aufdrängt. Der Beweis für eine solche Annahme ist aber nur dann möglich, wenn gleichzeitig in derselben Familie, oder wenigstens in der Nachbarschaft, eine oder mehrere analoge Erkrankungen stattgefunden haben oder gleichzeitig bestehen. Solche Fälle sind mir besonders im Sommer 1879 und 1885 in nicht geringer Zahl vorgekommen, und zumal die letzteren kamen fast alle aus einer und derselben Stadtgegend in die Klinik. Dass wir über das Wesen des Infectionsstoffes trotz der bacteriologischen Forschungen noch im Unklaren sind, wurde bereits oben (S. 314) erwähnt. In klinischer Beziehung will ich noch bemerken, dass gerade diese Form sich häufig durch einen protrahirten, von grossen Remissionen unterbrochenen Verlauf auszeichnet, und dass nach dem Verschwinden der eigentlichen Cerebralsymptome noch Tage und Wochen lang ein bis 39,5 ansteigendes Fieber mit starken matinalen Nachlässen oder vollständigen Intermissionen zurückbleiben kann, ganz ähnlich wie beim Abdominaltyphus. In einem Fall sah ich nach scheinbar völliger Heilung den Tod durch Inanition und zunehmenden Collaps erfolgen, gegen welchen alle Reizmittel und Tonica unwirksam blieben. —

In der Behandlung der Meningitis richte man sich nach dem Stadium der Krankheit und dem Kräftezustand der Patienten. Im Beginn der Krankheit ist die Antiphlogose im vollen Umfang indicirt, während im weiteren Verlauf von derselben abzusehen ist und eher Reizmittel am Platz sind. Allerdings ist der Zeitpunkt dieses Uebergangs, der mit dem Eintritt der Eiterung zusammenzuhängen scheint, schwer zu bestimmen, und der praktische Takt des Arztes wird hier mehr zur Geltung kommen, als theoretische Dogmen.

Bei kleinen, schlecht genährten, anämischen oder durch Krankheit herabgekommenen Kindern werden überhaupt nur trockne Schröpfköpfe in Anwendung kommen, höchstens je nach dem Alter 2—3 Blutegel, deren Stiche man niemals nachbluten lässt, während ältere Kinder,

zumal kräftige, 6—10 Blutegel oder eine gleiche Zahl blutiger Schröpfköpfe im Nacken oder auch am Rücken erfordern. Unter diesen Verhältnissen habe ich die Blutentleerung sogar wiederholt, wenn Exacerbationen eintraten und die Kräfte es erlaubten. Ich warne Sie nochmals vor der jetzt so verbreiteten Energielosigkeit, welche lieber die Hände in den Schoos legt, als einen Blutegel ansetzt. Gleichzeitig applicire man dauernd, so lange keine Collapssymptome vorhanden sind, eine Eiskappe auf den Kopf, lasse Ung. ciner. mercur. (3stündlich 0,5—1,0) in Nacken, Rücken, Arme und Schenkel einreiben, und gebe innerlich Calomel 0,015—0,03 2stündlich. Die beliebten Antipyretica, Chinin, salicylsaures Natron, Antipyrin, kalte Bäder, kalte Einwicklungen leisten hier nichts und setzen kaum die hohe Temperatur herab. Bei sehr lebhafter Unruhe oder heftigen Convulsionen kann man Morphinum-injectionen (zu 0,002—0,005) oder Chloralhydrat (F. 9), auch laue Bäder (25—26°) mit kalter Bespülung des Kopfes versuchen. Nach dem Ablauf der acuten Periode empfehle ich Jodkalium (F. 13). Während des fortgesetzten Gebrauchs dieses Mittels sah ich wiederholt die Kinder aus dem soporösen Zustande allmählig erwachen, die Contracturen verschwinden und schliesslich Genesung zu Stande kommen. Dagegen widerstanden die zurückgebliebenen Sinnesstörungen (Taubheit, Verlust der Sprache, Amaurose) fast immer jeder Behandlungsweise.

Ich habe diese Behandlung bei allen Formen der Meningitis, also auch bei der infectiösen, angewendet, und bin mit derselben im Allgemeinen zufrieden. Ein spezifisches Mittel besitzen wir hier ebenso wenig, wie gegen die meisten anderen Infectionskrankheiten, und die Behandlung kann daher nur eine symptomatische sein. Nur sei man mit Rücksicht auf den Infectionszustand in dieser Form mit der Antiphlogose vorsichtiger, als in den Fällen, wo ein Trauma oder andere Ursachen der Krankheit vorliegen.

XIX. Neuralgische Zustände.

Weit seltener als bei Erwachsenen werden Ihnen im Kindesalter auffallende Störungen der Sensibilität begegnen. Anästhesien, Hyperästhesien, Neuralgien gehören hier immer zu den Ausnahmefällen und stimmen in allen Beziehungen mit den im späteren Lebensalter auftretenden so überein, dass ich auf ein näheres Eingehen hier verzichten kann. Anästhesien zumal sind selbst bei älteren Kindern nur äusserst schwer zu beurtheilen, weil die Furcht vor der Nadeluntersuchung, auch bei verbundenen Augen, die Resultate der Exploration in hohem Grade

trübt. Selbst bei wichtigen chronischen Krankheiten der Centralorgane (Tumoren, Tuberkeln, Sclerosen) war es mir nie möglich, zu so sicheren Abgrenzungen anästhetischer Gebiete zu gelangen, wie bei Erwachsenen, und die genaue Beobachtung der motorischen und intellectuellen Störungen musste zur Diagnose ausreichen. Unter den Neuralgien verdient im Kindesalter nur die Colik, welche entweder als „flatulenta“ oder in Verbindung mit Diarrhoe auftritt (S. 118), und die Hemicranie (Migräne) eine besondere Erwähnung.

Die Migräne kommt bei Kindern nicht viel seltener und mit nahezu denselben Symptomen vor, wie bei Erwachsenen. Auf Grund vieljähriger Erfahrungen möchte ich indess behaupten, dass besonders seit 20 Jahren die Frequenz dieser Fälle sich erheblich gesteigert hat, und die Ursache dieser Zunahme in den übermässigen Anforderungen, welche die jetzige Pädagogik an das kindliche Gehirn stellt, zu suchen ist. Die stets wachsende Ausdehnung unserer Stadt, welche den Genuss der Landluft immer mehr erschwert, die geistige Anstrengung in den häufig überfüllten Schulräumen, und die karg zugemessenen Mussestunden, welche noch durch häusliche Arbeiten und Musikunterricht verkümmert werden, — dies alles in Verbindung mit einer oft ererbten oder durch unzweckmässige Erziehung erworbenen Nervosität erscheint mir als die Hauptursache jener Kopfschmerzen, welche wir bei Kindern beiderlei Geschlechts etwa vom 7. Jahre an so häufig beobachten.

Neben dieser Ursache kommt besonders noch erbliche Anlage in Betracht. Nicht selten bekam ich Kinder wegen Migräne in Behandlung, bei welchen sich die Heredität, sei es von väterlicher oder mütterlicher Seite her, bestimmt nachweisen liess. Das jüngste dieser Kinder stand erst im Alter von 2½ Jahren, und litt etwa alle 5 bis 6 Wochen an Schmerzanfällen über dem linken Auge, welche etwa nach halbstündiger Dauer aufhörten, nachdem Erbrechen, seltener Stuhlgang erfolgt war. Unter diesen Umständen können auch mehrere Kinder derselben Familie mit diesem Leiden behaftet sein.

Zwei Geschwister von 10 und 8 Jahren litten schon seit einigen Jahren an ausgebildeten Anfällen von Migräne, Stirnschmerz mit Uebelkeit und Erbrechen, Photophobie, Aufsuchen dunkler stiller Räume. In dem einen Fall während der Schmerzen exstatische Aufregung und grosse Empfindlichkeit der Haare beim Kämmen, die auch in den Intervallen nicht ganz verschwand. Anfälle alle paar Monate eintretend, Dauer 2—4 Tage. Vater stark an Migräne leidend.

Auch Anämie, welche schon bei Kindern von 5—6 Jahren vorkommt, noch häufiger sich erst nach dem Alter der zweiten Dentition einstellt, begünstigt die Entwicklung der Migräne, die hier meistens

mit Schwindel verbunden auftritt; ebenso wird bei den hysterischen Zuständen, welche ich Ihnen früher (S. 206) schilderte, häufig über nervösen Kopfschmerz geklagt. In einzelnen Fällen blieben auch nach dem Verschwinden solcher Zustände (Anfälle von Hallucinationen, Zuckungen u. s. w.) noch längere Zeit Kopfschmerzen mit dem Charakter der Migräne zurück. Dagegen kommt das weibliche Genitalsystem, dessen Krankheiten im späteren Alter so häufig zu Kopfschmerzen Anlass geben, bei Kindern kaum in Betracht, und deshalb erscheint mir der folgende Fall, allerdings der einzige, den ich beobachtet habe, um so bemerkenswerther:

Ein 7 jähriges Mädchen, in der Poliklinik am 2. Januar 1873 vorgestellt, litt seit dem Mai 1872 an Anfällen von Migräne. Heftige Schmerzen in Stirn und Schläfe, Uebelkeit, enorme Abspannung, Lichtscheu. Dauer derselben ein paar Stunden. Wiederkehr unregelmässig. Dabei unruhiger Schlaf mit häufigem Zusammenzucken des Körpers. Seit dem Mai 1872 besteht Fluor albus, Introitus vaginae stark geröthet, Hymen normal. Ther.: Fomentationen mit Bleiwasser, Injection von Zinc. sulphur. (0,5 auf 200,0) in die Vagina. Innerlich Chinin, später Bromkali. Nach verschiedenen Schwankungen schwanden alle krankhaften Erscheinungen bis zum December, wo der Fluor albus und mit ihm die Migräneanfälle wieder auftraten. Weiterer Verlauf unbekannt.

In Fällen dieser Art muss man daran denken, dass sowohl der Vaginalcatarrh, wie die Kopfschmerzen von einer Genitalreizung durch Onanie herrühren können, und hat nach dieser Richtung hin zu untersuchen. Eine Beziehung der Migräne zu Helminthiasis wird häufiger angenommen, als sie in der That besteht. Jedenfalls wird man gut thun, auch auf diesen Punkt seine Aufmerksamkeit zu richten, da ich in einzelnen Fällen nach dem wiederholten Abgang von Spulwürmern die Kopfschmerzen auf längere Zeit verschwinden sah¹⁾.

Im Allgemeinen fand ich den Sitz der Migräne bei Kindern nicht so oft halbseitig, wie bei Erwachsenen, vielmehr meistens in der Mitte der Stirn. Die Dauer der Anfälle schwankte zwischen wenigen Stunden und zwei Tagen, wobei die zwischenliegenden Nächte durch Unruhe, Hitzegefühl und Sprechen aus dem Schlaf gestört waren. Erbrechen, Scheu vor hellem Licht und Geräusch waren häufig, zuweilen auch allgemeines Zittern und rasche Respirationsbewegungen, wie in den beschriebenen hysterischen Anfällen. Die Intervalle waren ganz unregelmässig, betrugen mitunter nur wenige Tage, in anderen Fällen meh-

¹⁾ Ueber den Zusammenhang der Migräne mit Sehstörungen (Asthenopie und Hypermetropie), sowie mit Nasenaffectionen (Schwellung der Muscheln) fehlt mir eigene Erfahrung. Vergl. Blache, Revue mens. Avril 1883 und Sommerbrodt, Berl. klin. Wochenschr. 1885. No. 10.

rere Wochen. Unter den Gelegenheitsanlässen war keiner häufiger, als die Atmosphäre und die geistige Anstrengung der Schule, so dass viele Kinder aus derselben nach Hause geschickt werden mussten. Auch Gemüthsaffecte jeder Art, Furcht vor Strafe, Scheltreden, sah ich sofort den Anfall hervorrufen. Aus den gewohnten Verhältnissen herausgenommen, auf dem Lande, in Badeorten blieben sie meistens von den Anfällen ganz verschont, welche nach der Rückkehr in die Heimath sich bald wieder einzustellen pflegten.

Selbst bei der sorgfältigsten Untersuchung und Beobachtung bleibt der gewissenhafte Arzt nicht selten in Zweifel, ob er es mit Migräne oder mit einem durch eine Gehirnkrankheit (Tuberkel, Tumor) bedingten Kopfschmerz zu thun hat. Dass solche Affectionen sich längere Zeit nur durch Kopfschmerzen kund geben können, welche alle Charaktere der Migräne an sich tragen, erwähnte ich bereits früher (S. 258), und die Diagnose kann daher nur durch eine längere Zeit fortgesetzte Beobachtung der Intervalle und durch die genaue Erforschung der oben geschilderten ätiologischen Verhältnisse festgestellt werden.

Nach der Natur dieser letzteren wird sich auch die Behandlung zu richten haben. Während wir gegen die erbliche Anlage machtlos sind, müssen wir um so entschiedener gegen den Einfluss geistiger Ueberanstrengung ankämpfen. Ich verkenne nicht die Schwierigkeiten, welche sich uns hier entgegenstellen. Nur unter sehr günstigen Verhältnissen können wir die Kinder gänzlich aus der Schule nehmen und durch Privatlehrer unterrichten lassen, um dadurch mehr Zeit für körperliche Uebungen und für den Genuss frischer Luft zu gewinnen. Wiederholt sah ich auch gute Erfolge, wenn ich die Kinder aus den Stadtgymnasien herausnehmen und in Gymnasien oder Pensionaten auf dem Lande weiter ausbilden liess. Aber die Majorität der kleinen Patienten klebt leider an der Scholle, und die Behandlung ist dann um so schwieriger, als nicht bloss die Lehrer, sondern auch viele ehrgeizige Väter den ärztlichen Rathschlägen ihr Veto entgegensetzen. Es bleibt dann nur übrig, die häuslichen Arbeiten einzuschränken, für regelmässige Mussestunden zu sorgen und die Ferien möglichst zu verlängern. Die in neuester Zeit erlassenen Ministerialrescripte, welche eine Beschränkung der kindlichen Geistesarbeit erstreben, sind daher mit Dank anzuerkennen; von der Befolgung derselben seitens des Lehrpersonals dürfen wir weit mehr erwarten, als von der ärztlichen Therapie. Die zur Kräftigung des Nervensystems viel empfohlenen, fast traditionellen kalten Abreibungen nach dem Aufstehen aus dem Bett leisteten mir hier wenig oder gar

nichts, mehr noch kalte Bäder und Schwimmübungen. Bei Anämischen empfiehlt sich das Eisen. Specifische Mittel kenne ich nicht. Chinin (3mal täglich 0,05—0,1), Antipyrin (1,0 2mal täglich), Kali bromatum (0,5—1,0 2mal täglich), welche ich in zahlreichen Fällen versuchte, gaben sehr wechselnde Resultate. Aufenthalt an der See, im Bergwalde, und geistige Ruhe wirken besser als alle Medicamente, wenn auch meistens nur temporär. Die in unserer Zeit eingeführten Feriencolonien sind daher für die ärmeren Volksklassen auch in dieser Beziehung eine unschätzbare Wohlthat. Immer hat man auch daran zu denken, dass Simulation im Spiel sein kann, und die Schmerzen erheblich übertrieben werden, um aus der Schule herauszukommen. Bei Verdacht oder Gewissheit der Onanie wirkt meiner Erfahrung nach eine ernste Vorstellung der Gefahren, welche man absichtlich übertreiben mag, auf herangewachsene Kinder weit mehr als Strafe.

Vierter Abschnitt.

Krankheiten der Respirationsorgane.

I. Die Entzündung der Nasenschleimhaut. Rhinitis¹⁾.

Die Schleimhaut der Nasenhöhle, des Kehlkopfes und der Luftröhre ist besonders bei Kindern der niederen Volksklassen, welche sich ohne Aufsicht allen Unbilden des Wetters auszusetzen pflegen, ungewöhnlich häufig catarrhalischen Affectionen unterworfen. In ihrer Erscheinung sind sie denen der Erwachsenen sehr ähnlich: Anschwellung und Verstopfung der Nase, später vermehrte Secretion purulenten Schleims, Niesen, catarrhalische Theilnahme der Conjunctiva, Heiserkeit, rauher oder bellender hohler Husten mit oder ohne Fieberbewegungen. Ausser den atmosphärischen Einflüssen sind es besonders die Masern, zu deren constanten Prodromen jener Catarrh gehört, und zur Zeit einer Masern-

¹⁾ Vergl. die Schilderung der Coryza neonatorum und syphilitica S. 133 und S. 87.

epidemie können Sie in der That aus dem Auftreten desselben bei einem bis dahin verschont gebliebenen Kinde mit grösster Wahrscheinlichkeit auf den bevorstehenden Ausbruch des Exanthems schliessen. Unter allen Umständen ist ein, wenn auch nur leichter Catarrh des obersten Theils der Respirationsschleimhaut bei kleinen Kindern immer viel ernster zu nehmen, als im späteren Lebensalter, weil die Erfahrung lehrt, dass schon ein einfacher Schnupfen in sehr kurzer Zeit zu stenotischen Erscheinungen im Larynxeingang Anlass geben, oder auch sich rapide bis in die tieferen Bronchialverzweigungen ausbreiten kann. Säuglinge mit Schnupfen oder leichtem Larynx- und Trachealcatarrh sollen deshalb nicht ins Freie gebracht, sondern vor rauher Luft sorgfältig geschützt werden.

Seltener als Masern, aber immer noch häufig genug sehen wir Scharlachfieber und Diphtherie zu intensiven entzündlichen Erscheinungen auf der Nasenschleimhaut Anlass geben, die sich in beiden Fällen meistens secundär zu einer bereits bestehenden „diphtheritischen“ Affection des Pharynx hinzugesellen. Aus der mehr oder minder geschwellenen Nase fliesst ein jauchig-eiteriges Secret über die Oberlippe, welche ebenso wie die Nasenlöcher durch den Contact geröthet und excoriirt wird. Die Umgebung der Nase bis zu den Augenlidern hinauf ist in schweren Fällen oedematös geschwollen, die Conjunctiva injicirt, das Auge durch Obstruction des Ductus naso-lacrymalis stark thränend. Es gelingt aber nur selten, die diphtheritischen Auflagerungen der Nasenschleimhaut selbst zu sehen, weil dieselben fast immer so hoch sitzen, dass sie sich selbst beim Auseinanderbiegen der Nasenflügel dem Blick entziehen. Weit seltener reichen die Auflagerungen so weit abwärts, dass sie dem Blicke zugänglich sind, worauf ich später zurückkommen werde. Noch weit schwieriger, meistens sogar unmöglich, ist in diesem Alter die Untersuchung des Nasenrachenraums mittelst des Spiegels. Die Anschwellung der Schleimhaut ist so bedeutend, dass das Athemholen mehr oder weniger beeinträchtigt, und ein schnarchender Ton, besonders während des Schlafes, erzeugt wird. Im Allgemeinen ist die Rhinitis, sowohl bei Scharlach wie bei Diphtherie, ein böses Zeichen, doch kommt sie auch in den leichteren Graden beider Krankheiten öfters vor, ohne eine schlimme Wirkung auszuüben. Dass die Diphtherie auch mit einer Affection der Nasenhöhlen beginnen kann, werden wir später sehen; aber nur in einem Fall, welcher die Tochter unseres unvergesslichen Traube betraf, beobachtete ich eine für sich allein bestehende Rhinitis pseudomembranosa. Durch die sorgfältige Beobachtung des Vaters gewinnt derselbe noch an Interesse:

Das 8jährige, sonst gesunde Mädchen erkrankte unter den Erscheinungen eines von mässigem Fieber begleiteten Schnupfens. Ein auffallendes Schnarchen im Schlaf und häufige Klagen über ein das Athmen erschwerendes Hinderniss in der Gegend der Nasenwurzel deuteten auf eine erheblichere Stenose des Nasenkanals, als sie sonst bei einfacher Coryza vorzukommen pflegt. Die von Traube selbst vorgenommene Spiegelexploration ergab im Pharynx und an der Epiglottis nur catarrhalische Röthe. Nach Ablauf einiger Tage schnaubte das Kind mit grosser Anstrengung eine zähe weisse Masse von der Länge eines Fingergliedes aus, welche bei der Behandlung mit Essigsäure aufquoll und dadurch ihre fibrinöse Natur bekundete. Nach einigen Tagen erfolgte abermals die Ausstossung einer bedeutend kleineren Masse, worauf alle Beschwerden sofort nachliessen. Die Behandlung war fast expectativ gewesen (Bettruhe und ein paar Dosen Calomel).

Handelte es sich in diesem Fall um eine wahre, auf die Nasenhöhle beschränkt gebliebene Diphtherie oder nur um eine nicht spezifische croupöse Rhinitis? ¹⁾

Eine chronische Form von Rhinitis findet sich sehr häufig bei scrophulösen Kindern in Verbindung mit mehr oder weniger ausgesprochenen Symptomen dieser Cachexie, Kopfausschlägen, Augenentzündungen, Otorrhoe, Eczemen im Gesicht und Hyperplasien der Cervicaldrüsen. Anschwellung der äusseren Nase, schnüffelnder und schnarchender Athem, Aussickern eines serös-purulenten Secrets aus den excoriirten Nasenlöchern, Röthung und Schwellung der Oberlippe gehören hier zu den häufigsten Erscheinungen. Nicht selten giebt diese Rhinitis zu wiederholten Anfällen von Erysipelas Anlass, welches aus den Nasenlöchern herauskriechend sich in flügel förmiger Gestalt über die beiden Wangen oder noch weiter verbreitet (S. 45). Aber auch ohne scrophulöse Anlage kann chronische Rhinitis nach den Masern, dem Scharlach, oder selbst nach einem heftig auftretenden Schnupfen zurückbleiben. Abgesehen von der Anwendung der antiscrophulösen Mittel, auf welche ich später zurückkommen werde, liess ich in allen solchen Fällen die Nase täglich mit einer Lösung von Argent. nitricum (1 : 30) auspinseln, und sah davon meistens gute Erfolge. Auch Einpinselungen von Jodoform in Pulver- oder Salbenform erwiesen sich nützlich.

Beiläufig sei auch der Rhinitis gedacht, welche durch Fremdkörper (Bohnen, Erbsen u. s. w.) in der Nase erzeugt werden kann, und die, zunächst wenigstens, einseitig zu sein pflegt. —

Bei einer grossen Zahl von Kindern besteht eine ausgesprochene Neigung zu catarrhalischen Affectionen des Kehlkopfinganges,

¹⁾ Bischofswerder (Archiv f. Kinderheilk. X. S. 127) theilt ein paar ähnliche Fälle mit.

welche besonders schnell sich entwickeln, wenn die Kinder von Schnupfen befallen werden. Unter diesen Umständen muss man beim Eintritt auch der leichtesten Coryza auf die gleich zu beschreibenden Zufälle gefasst sein, die wegen ihrer Aehnlichkeit mit dem Croup als

II. Der Pseudocroup

bezeichnet werden. Wenn Sie erfahren, ein Kind habe schon 4—5 Mal die „Bräune“ überstanden, so können Sie immer sicher sein, dass es sich um diese Affection und nicht um wirklichen Croup handelt. Obwohl meistens ohne Gefahr, gehört doch der Pseudocroup zu den beunruhigenden und für den Arzt unbequemsten Krankheiten, weil er die nächtliche Ruhe desselben besonders häufig zu stören liebt.

Die Krankheit beginnt immer plötzlich, meistens nach einer kurz zuvor entstandenen leichten Coryza (Schnüffeln, Niesen), und zwar fast immer in der Nacht, oft schon bald nach dem ersten Einschlafen. Mit einem hohlen oder rauhen, dem croupösen ganz ähnlichen Husten-anfall fahren die Kinder aus dem Schlaf empor und setzen sofort die Familie in Schrecken. Nicht bloss der Husten, sondern fast noch mehr die denselben unterbrechenden tiefen Inspirationen sind von einem entschieden croupalen sägeartigen Geräusch begleitet, und dasselbe zeigt sich auch zwischen dem Weinen und Schreien, welches sich bei kleinen Kindern in diesem Zustande einzustellen pflegt. Das Geschrei selbst kann dabei ganz normal oder etwas heiser klingen. Während dieses Anfalls sitzen viele Kinder mit ängstlichem Ausdruck und gerötheten Wangen aufrecht im Bett, athmen mühsam und geräuschvoll, sind äusserst unruhig, greifen auch wohl wiederholt nach dem Halse. Die Haut ist heiss, oft mit Schweiss bedeckt, der Puls beschleunigt. Ein solcher Anfall dauert in der Regel nur einige Minuten, aber auch nach demselben bleibt der Athem oft etwas geräuschvoll und frequenter, als im Normalzustand. Der schnell hinzugerufene Arzt findet das Kind gewöhnlich wieder in einem verhältnissmässig ruhigen Zustande, oder gar schlafend, die respiratorischen Hilfsmuskeln beim Athmen wenig oder gar nicht betheiligt, höchstens die Nasenflügel sich leise hebend und senkend, und kann schon hieraus den beruhigenden Schluss ziehen, dass das Athmungshinderniss kein ernstliches und der ächte Croup für den Augenblick wenigstens nicht vorhanden ist. Wer aber einige Zeit am Bett des Kindes wartet, kann leicht die Wiederholung des geschilderten Anfalls erleben: jedenfalls pflegen die aus dem Schlaf erwachenden Kinder wieder mit croupalem Klang zu husten und beim Weinen oder Schluchzen lang-

gezogene rauhe Inspirationen hören zu lassen. Auch Druck auf Larynx und Trachea vermag sofort einen solchen Hustenstoss herbeizuführen. Am nächsten Tage befinden sich viele Kinder in der Regel wieder ganz wohl, und nur ein hin und wieder eintretender rauher oder bellender Husten erinnert noch an den nächtlichen Sturm. Bei anderen aber wiederholt sich dieselbe Scene in der folgenden Nacht, und ich pflege daher die Eltern immer auf diese Möglichkeit vorzubereiten. Damit ist aber in den meisten Fällen die Sache zu Ende¹⁾, und es bleibt nun noch ein gewöhnlicher loser Husten zurück, der sich 8—14 Tage lang hinziehen kann. Wie Sie sehen, ist Gefahr bei diesem Verlauf gar nicht zu besorgen, und das Lästige des Zustandes liegt nur darin, dass er sich so häufig wiederholt. Es giebt Kinder, welche im Lauf eines Jahrs wiederholt von demselben befallen werden. Trotz der Gewohnheit bleibt aber der Croup des Anfalls immer so schreckensvoll für die Eltern, dass nur Wenige so besonnen sind, die Nachtruhe ihres Arztes nicht immer wieder zu stören.

Die Untersuchung der Rachenhöhle ergibt beim Pseudocroup höchstens eine leichte catarrhalische Röthe und Schwellung. Mittelst des Kehlkopfspiegels konnte man im Larynx eine Schwellung der unteren und inneren Partie der Stimmbänder (subchordales entzündliches Oedem) nachweisen, die sich rasch nach oben verbreitet, aber auch in wenigen Stunden zurückbilden kann²⁾. Es scheint sich hier also um einen von der Nasenhöhle aus in den Larynx hinabsteigenden Catarrh zu handeln, bei welchem, wie bei jedem Schnupfen, besonders während des Schlafes eine vermehrte Schwellung stattfindet, und das jähe Erwachen mit Athemnoth, Angstgefühl und rauhem Husten zur Folge hat. Durch warmes Getränk (Zuckerwasser, Milch) pflegt die Trockenheit des Hustens und Athems vermindert zu werden, und mit dem Eintritt einer reichlicheren catarrhalischen Secretion verschwindet der beunruhigende Charakter vollständig. Der Arzt thut daher gewiss gut, in solchen Fällen nicht sofort eine zu grosse Energie zu entwickeln, sondern mehr expectativ zu verfahren. Ich lasse fleissig warmes Wasser oder Milch trinken, hydropathische Umschläge, auch wohl warme Cataplasmen um den Hals appliciren, unter allen Umständen aber die Kinder ein paar Tage im Bett halten, bis der nachfolgende lose Catarrh sich entwickelt hat. Empfehlenswerth ist auch die anhaltende Application einer Speckscheibe auf die vordere Hals-

¹⁾ Fälle, wie ein von Monti beobachteter, in welchem 12 Nächte hintereinander ein Anfall eintrat, gehören wohl zu den Ausnahmen. (Ueber Croup und Diphtheritis. Wien u. Leipzig, 1884. S. 18.)

²⁾ Raachfuss und Delhio, Jahrb. f. Kinderheilk. XX.

partie, wodurch leichtes Erythem oder kleine Pusteln erzeugt zu werden pflegen. In der grossen Majorität der Fälle kam ich mit dieser Therapie aus, und halte daher die Gewohnheit, in jedem solcher Fälle gleich ein Brechmittel zu verordnen, für verwerflich. In Familien, wo der Pseudocroup so zu sagen endemisch ist, ein Fall, der nicht selten vorkommt, pflegen die Mütter Brechmittel vorräthig zu halten, um sie noch vor Anknit des Arztes anwenden zu können. Ich muss mich entschieden gegen diesen Missbrauch erklären, welcher die Kinder unnützer Weise schwächt. Die Wiederholung der Anfälle zu verhüten, giebt es kein Mittel¹⁾. Abhärtung hilft gar nichts, weit mehr sorgfältiges Behüten vor Erkältung. Viele Kinder leiden schon seit ihrem 9. oder 10. Lebensmonat an diesen Anfällen von „Bräune“, welche mit den Jahren seltener und milder werden, und gegen das 6. oder 7. Lebensjahr von selbst zu verschwinden pflegen. Solche Kinder müssen, besonders wenn sie Schnupfen bekommen, vor rauher Luft sorgfältig geschützt und im Zimmer gehalten werden, was freilich den Pseudocroup nicht immer verhütet.

Ganz ähnliche Zufälle eröffnen bisweilen die Scene bei der Entwicklung der Masern und des Keuchhustens. Beide Krankheiten, besonders die Masern, können mit einem solchen Anfall beginnen, welcher dann in einen gewöhnlichen Catarrh übergeht und im ersten Fall nach einigen Tagen, im zweiten nach einer bis zwei Wochen seine Masern- oder Keuchhustennatur bekundet.

Nach der Schilderung, die ich Ihnen gab, könnten Sie nun den Pseudocroup constant für eine leichte ungefährliche Affection halten. Wenn aber auch die grosse Majorität der Fälle auf diese Weise verläuft, so dürfen Sie sich doch nie in Sicherheit wiegen lassen und nicht versäumen, das Kind noch in den nächsten Tagen nach dem ersten nächtlichen Anfall zu beobachten. Obwohl nur selten, sah ich doch hin und wieder einen durch Auswurf von Pseudomembranen oder durch die Section constatirten Croup 36—48 Stunden nach einem Anfall von Pseudocroup sich entwickeln, und diese Möglichkeit legt Ihnen in jedem Fall des letzteren die Pflicht auf, die Kinder bis zum Eintritt des losen Catarrhs, d. h. so lange der Husten noch einen leicht croupalen Beiklang hat, oder so lange bei forcirten Inspirationen ein rauhes Geräusch hörbar ist, consequent im Zimmer zu halten.

¹⁾ Ueber das von Monti empfohlene Jodkali (1—2proc. Lösung) besitze ich keine Erfahrung.

III. Die Atelektase der Lunge.

Für alle respiratorischen Krankheiten der Kinder ist die vorwiegende Tendenz der kindlichen Lunge zum „Collaps“ von einschneidender Bedeutung. Diese unter dem Namen „Atelektase“ bekannte Eigenschaft besteht darin, dass die Lungenalveolen die Neigung zeigen, luftleer zu werden und derartig zusammenzufallen, dass ihre Wandungen sich berühren. Bei den Sectionen der meisten an Krankheiten der Respirationsorgane gestorbenen Kinder, aber auch nach vielen anderen mit Erschöpfung einhergehenden Zuständen, und zwar um so häufiger, je jünger die Kinder waren, finden Sie an der Aussenfläche der Lungen, besonders an den vorderen Rändern, am unteren und inneren Rande des Unterlappens, und an der über dem Pericardium lagernden Lingula, scharf umschriebene blauröthe oder stahlblaue, etwas unter dem Niveau deprimirte Partien von sehr verschiedener Grösse, bald nur ganz peripherisch, vereinzelt und klein, bald ausgedehnter und zu langen Streifen, oder thalergrossen und noch umfangreicheren Herden zusammengefloßen. Auf dem Durchschnitt erscheinen sie derb, nicht knisternd, lassen keine Luftbläschen, sondern nur etwas blutige Flüssigkeit austreten, und sinken im Wasser zu Boden. Die Schnittfläche ist glatt und lässt deutlich die bindegewebigen Septa der Lobuli in Form weisser Streifen erkennen. Lange Zeit hielt man diese Lungenpartien für pneumonische Herde, mit welchen sie doch nichts weiter als eben die „Verdichtung“ des Parenchyms gemein haben. Erst durch das einfache von Legendre und Bailly angegebene Verfahren, durch einen Tubus Luft in den zuführenden Bronchus einzublasen, erkannte man die Natur der in Rede stehenden Veränderung. Denn während das Lufteinblasen auf pneumonische Verdichtungen ohne Einfluss bleibt, blähen sich die nur collabirten atelektatischen Partien auf und nehmen eine hellröthe Farbe an.

Als Ursachen der Atelektase kann man mit Bestimmtheit zwei Momente bezeichnen, in erster Reihe die Herabsetzung der Inspirationskraft, welche die Luft nicht bis in die Alveolen hineinzutreiben vermag, und zweitens die Anfüllung der Bronchien mit Schleim, welcher den Durchtritt der Luft erschwert. Sobald diese nicht mehr in die Alveolen hineingelangen kann, wird die in den letzteren noch enthaltene Luft durch das circulirende Blut absorbirt, worauf die Alveolen collabiren¹⁾. Am häufigsten und ausgedehntesten werden Sie also die Atelektase da finden, wo die beiden vorher genannten Momente vereint wirken, da-

¹⁾ Lichtheim, Archiv f. exper. Path. X. S. 54.

her in allen erschöpfenden und mit Bronchialcatarrhen einhergehenden Krankheiten. Aus diesem Grunde trifft man Atelektase unter ähnlichen Verhältnissen auch bei Erwachsenen, z. B. im Typhus, im Allgemeinen aber weit seltener und minder ausgedehnt als bei kleinen Kindern, deren inspiratorische Energie schon im normalen Zustand verhältnissmässig geringer ist. Besonders sind rachitische Kinder mit verengtem Thorax der Atelektase ausgesetzt, weil hier zu den bereits erwähnten Ursachen (Schwäche der Inspiration und Bronchialcatarrh) noch eine dritte, nämlich die Raumbeengung des Thorax, welche mechanisch die volle Ausdehnung der Lunge erschwert, hinzukommt. Aber auch bei den Stenosen des Larynx, der Luftröhre, der grossen und kleinen Bronchien, sei es durch entzündliche und narbige Processe, durch hineingelangte fremde Körper, oder durch Compression der Luftwege, entwickeln sich multiple Atelektasen der Lunge in Folge der erschwerten Luftzufuhr zu den Alveolen und der im weiteren Verlauf der Krankheit immer mehr sinkenden inspiratorischen Energie.

So oft man nun auch Lungenatelektase in den Leichen der Kinder findet, ebenso selten ist man im Stande, dieselbe bei Lebzeiten zu diagnosticiren. Diese Schwierigkeit ist um so mehr zu bedauern, als das Hinzutreten der Atelektase zu den Krankheiten, in deren Gefolge sie auftritt, keineswegs gleichgültig ist. Wenn auch die Annahme, nach welcher in den atelektatischen Partien in Folge des mangelnden Luftdrucks auf die Gefässe leicht Hyperämie des Gewebes mit ihren Folgen, und schliesslich Bronchopneumonie sich entwickeln soll, nicht bewiesen ist, vielmehr durch einige experimentelle Thatsachen zweifelhaft gemacht wird¹⁾, so wird man doch immer die durch multiple Atelektasen erhöhte Insufficienz der Lunge als ein die Prognose wesentlich trübendes Moment betrachten müssen. Die Schwierigkeit der Diagnose liegt darin, dass die im Parenchym zerstreuten Atelektasen durchaus keine physikalischen Symptome hervorrufen, vielmehr durch die lufthaltigen Partien und die bronchitischen Geräusche gänzlich maskirt werden, und dass selbst ausgedehnte, z. B. einen grossen Theil des Unterlappens befallende Atelektasen eben nur Verdichtungserscheinungen (matten Schall, Bronchialathmen u. s. w.) bedingen, welche sich in keiner Weise von denen der pneumonischen Verdichtung unterscheiden. Nur der Mangel des Fiebers würde entscheidend für Atelektase sein, wenn man nicht wüsste, dass bei kleinen sehr herabgekommenen Kindern auch Pneumonien ohne

¹⁾ Traube, Beitr. zur experiment. Pathologie u. Physiologie. Heft I. 1846. Experiment 63.

Temperaturerhöhung vorkommen, und dass andererseits Atelektasen auch häufig im Gefolge fieberhafter Krankheiten (Bronchitis, Croup, Typhus) sich ausbilden. Aus diesen Gründen kann, wie ich glaube, von einer sicheren Diagnose der Atelektase nie die Rede sein, höchstens von einer Wahrscheinlichkeitsdiagnose, deren Motive aus der anatomischen Erfahrung, d. h. aus dem häufigen Befund der Affection bei gewissen Krankheiten und bei Erschöpfungszuständen der Kinder entnommen werden.

Anders verhält es sich mit der angeborenen Atelektase, welche durch die Arbeit von Jörg¹⁾ früher bekannt war, als diejenige, mit welcher wir uns eben beschäftigten. Es handelt sich hier um das Verharren eines grösseren oder kleineren Theils der Lungen im fötalen Zustand. Die betreffenden Theile haben überhaupt noch nicht geathmet, und sind daher wie in der Fötuslunge dicht, stahlblau, schwerer als Wasser, also in demselben Zustand, welchen wir bereits als einen durch Schwäche der Inspiration oder durch Abschneidung der Luftzufuhr zu den Alveolen erworbenen kennen lernten. Aus diesem Grunde pflegt man auch die letztere Form der Atelektase als eine Rückkehr des Lungengewebes zum „fötalen Zustand“ zu bezeichnen. Im Allgemeinen gelten für die angeborene Atelektase ganz ähnliche Ursachen wie für die erste Form, besonders eine stockende oder sehr schwache Athmung, wie sie den asphyktischen oder den zu früh geborenen lebensschwachen Kindern zukommt, und deshalb haben die Geburtshelfer am häufigsten Gelegenheit, diese Affection zu beobachten, welche den Aerzten, selbst in Kinderhospitälern, immer nur selten vorkommt. In der Regel ist die angeborene Atelektase weit ausgedehnter als die später entstandene, und giebt dann nicht allein zu deutlichen Verdichtungssymptomen bei der physikalischen Untersuchung, sondern auch durch die erhebliche Störung des kleinen Kreislaufs zu Stauungen in der Lungenarterie und im gesammten Venensystem mit cyanotischer Verfärbung Anlass. Aus demselben Grunde kommt auch bei diesen Kindern die Schliessung der fötalen Circulationswege, zumal des Foramen ovale, nicht immer in der normalen Weise zu Stande. Viele Neugeborene dieser Art gehen in Folge der Atelektase und der ihr zu Grunde liegenden Lebensschwäche rasch zu Grunde, während es in einem Theil der Fälle, in welchen die Verdichtung nicht beide Lungen in zu grosser Ausdehnung betrifft und die Verhältnisse sonst günstig liegen (ausreichende Pflege, Wahl einer guten Amme), gelingen kann, unter Hebung des allgemeinen Kräfte-

¹⁾ Die Fötuslunge im geborenen Kinde u. s. w. Grunna, 1835.

zustandes auch die atelektatischen Lungenpartien allmählig der Luft zugänglich zu machen:

So wurde mir im Mai 1880 ein 3 Wochen altes, zu früh geborenes, äusserst schwach zur Welt gekommenes Kind vorgestellt, welches in der ersten Woche cyanotisch gewesen und mehrere heftige dyspnoëtische Anfälle überstanden hatte. Die rechte Rückenfläche war fast von oben bis unten in dem Raum zwischen Wirbelsäule und Scapula gedämpft, das normale Athemgeräusch daselbst fehlte, und dafür waren Rasselgeräusche hörbar, während links alles normal erschien. Fieber war nie vorhanden gewesen. Bei guter Ernährung durch eine passende Amme, Wein, und dem Gebrauch von Kamillenbädern hatte sich das Kind gut entwickelt; der Percussionsschall war zur Zeit meiner Untersuchung nur noch wenig von dem der anderen Seite verschieden, das vesiculäre Athmen noch schwach, aber deutlich hörbar, und im October konnte nur noch ein leichter Bronchialcatarrh bei dem gut genährten Kinde nachgewiesen werden.

Ich glaube, dass dieser Fall als congenitale Atelektase eines grossen Theils des rechten Unterlappens aufgefasst werden kann, da die Erscheinungen von der Geburt an bestanden, niemals Fieber vorhanden war, und eine gute Nahrung und Pflege hinreichten, um die drohenden Erscheinungen allmählig zu bannen. Dagegen sehen wir in dem folgenden Fall unter der Einwirkung äusserst ungünstiger Lebensverhältnisse den tödtlichen Ausgang eintreten:

Kind von 6 Wochen, von einer unbekannten Mutter bei strengster Winterkälte auf einem Hausflur ausgesetzt, am 8. Januar 1873 in die Klinik aufgenommen. Sehr kleines und mageres Kind, cyanotische Färbung der Lippen und Augenlider, Turgescenz der Kopf- und Gesichtsvenen, Athembewegungen äusserst schwach und oberflächlich, statt des Geschreis nur klägliches Wimmern. Percussionsschall überall etwas dumpfer als im Normalzustande, aber nirgends entschieden matt, Athemgeräusch sehr schwach hörbar, ohne Rasseln. Herztöne normal. Saugen aus der Flasche wegen Schwäche unmöglich, so dass das Kind mit dem Löffel gefüttert werden muss. Soor im Mund und Rachen. Temperatur subnormal 36,2. Trotz guter Milch, Wein und bester Pflege nur geringe Besserung; mit zunehmender Kraft der Inspiration schwindet die Cyanose, kehrt aber immer zurück, wenn die Athembewegungen wieder erlahmen. Tod am 16. Februar im Collaps.

Section. Herz normal, alle Fötalwege geschlossen. Soor des Oesophagus. Harnsaurer Niereninfarct. Sonst alles normal bis auf die Lungen. Beide untere Lappen grösstentheils atelektatisch, doch so, dass immer noch lufthaltige Partien zwischen den verdichteten sichtbar waren. Auch in den anderen Lappen zerstreute atelektatische Herde. Bronchien normal.

IV. Die entzündlichen Affectionen des Kehlkopfs und der Luftröhre.

Der acute Catarrh der obersten Respirationswege entwickelt sich entweder aus einem pseudocroupösen Anfall, oder allmählig mit zu-

nehmender Heiserkeit und rauhem oder bellendem Husten. Es giebt Kinder und Erwachsene, bei welchen jeder Husten, auch wenn er Wochenlang dauert, einen hohlen metallischen Klang hat, wobei aber alle anderen Anzeichen einer Larynxaffection, insbesondere Veränderungen der Stimme fehlen können. Diese Eigenthümlichkeit muss bei der Beurtheilung des einzelnen Falls mit in Anschlag gebracht werden, weil sie leicht zu unbegründeter Beunruhigung Anlass geben kann. Ueberhaupt ist der hohle metallische Hustenklang bei weitem weniger zu fürchten, als der rauhe, heisere, welcher in Verbindung mit einer mehr oder weniger belegten Stimme immer besorgniserregend ist. Uebt man unter diesen Umständen einen mässigen Druck mit dem Finger auf Trachea oder Larynx aus, so verziehen die Kinder nicht nur schmerzhaft das Gesicht, sondern husten auch gewöhnlich mit jenem rauhen heiseren Klang, den wir als croupösen zu bezeichnen pflegen. Die Inspiration wird besonders während des Weinens und Schreiens, also bei verstärktem Athembedürfniss, von einem sägeartigen Geräusch begleitet, wobei indess die Respiration vollkommen ruhig, ohne Spur von Dyspnoe sein kann. In den ersten Tagen nach einem überstandenen Pseudocroup wurde ich öfters schnell wieder gerufen, weil plötzlich von neuem heftige laryngeale Symptome aufgetreten seien, und ich fand dann fast immer, dass eine üble Laune des Kindes, Schreien und Toben daran Schuld waren. Sobald die Agitation aufhörte, beruhigten sich auch schnell die drohenden Erscheinungen, und es ist daher rathsam, die Eltern auf den Eintritt und das Ungefährliche dieser Exacerbationen vorzubereiten, welche nur insofern bedeutsam sind, als sie uns den Fortbestand eines, wenn auch in der Rückbildung begriffenen catarrhalischen Zustandes im Kehlkopf anzeigen. Zu diesen localen Symptomen gesellt sich oft Appetitmangel, schleimiger Zungenbelag und wohl auch mässiges Fieber mit abendlicher Exacerbation. Immer erfordern solche Fälle die volle Aufmerksamkeit des Arztes, weil man nie voraussagen kann, ob nicht schon in den nächsten Stunden das Krankheitsbild sich drohender gestalten wird.

Unter diesen Umständen kommt nun das Brechmittel (F. 6), vor dessen Missbrauch in den einfachen Fällen des Pseudocroup ich Sie oben warnte, zu seinem Recht. Nachdem dasselbe seine Schuldigkeit gethan, mögen Sie eine Mixtura solvens (F. 15) und hydropathische Umschläge um den Hals verordnen. Das Kind muss im Bett bleiben, bis der Husten jede Spur von croupösem Beiklang verloren, und die Inspirationen absolut geräuschlos geworden sind. Bei dieser Behandlung pflegt der Catarrh binnen wenigen Tagen sich zu lösen; der Husten wird locker, rasselnd,

die Heiserkeit schwindet, und nach 8—14 Tagen ist in der Regel Alles vorüber. Dennoch sei man immer auf die Möglichkeit einer Steigerung gefasst, welche trotz der aufmerksamsten Pflege eintreten kann, meistens aber nur die Folge einer Vernachlässigung ist, und daher vorzugsweise häufig in der Armenpraxis beobachtet wird. Dann können die bis dahin nur dem Eingeweihten bedenklich erscheinenden Symptome binnen wenigen Stunden eine Höhe erreichen, welche das Leben gefährdet. Diese gewaltige Steigerung beruht entweder auf einer rasch zunehmenden catarrhalischen Schwellung, oder auf einer fibrinösen Ausschwitzung der entzündeten Schleimhaut, oder endlich auf einer ödematösen oder serös-purulenten Infiltration der Ligamenta aryepiglottica und ihrer Umgebung. Alle diese anatomischen Abnormitäten bringen nahezu das gleiche klinische Bild, die acute Larynxstenose hervor, mit welcher wir uns zunächst zu beschäftigen haben.

Zu den bisher geschilderten Symptomen, Heiserkeit, rauhem Husten, Empfindlichkeit des Larynx und der Trachea gegen Druck, geräuschvoller In- und Expiration, tritt nun plötzlich Dyspnoe, Action der Nasenflügel, Mitbewegung des Kopfes beim Athmen, zunehmende Einziehung des Jugulum, des Epigastrium, endlich der ganzen unteren Thoraxpartie während der Inspiration. Dabei ist die Frequenz der Athembewegungen kaum erhöht, und überschreitet selbst in schweren Fällen nur selten die Zahl von 24 bis 30 in der Minute. Die einzelnen In- und Expirationen, welche von einem unheimlichen sägeartigen Geräusch begleitet werden, sind dagegen ungewöhnlich verlängert¹⁾. Bei alledem kann die allgemeine Euphorie des Kindes ziemlich ungestört bleiben. Ein 4jähriges Mädchen erkrankte am 30. März mit Pseudocroup. Trotz eines Brechmittels steigerten sich die Symptome, und als sie am 1. April in die Poliklinik kam, war hochgradigste Dyspnoe, Croup Husten und sägeartiges Geräusch beim Athmen vollkommen ausgebildet, wobei aber das Kind immer noch im Zimmer umherging und spielte. Der Auswurf dichotomisch verzweigter Pseudomembranen und die Section bestätigten bald, dass es sich hier um wirklichen Croup handelte. Der rauhe Beiklang, welcher in allen solchen Fällen die Inspiration, oft auch die Expiration begleitet, lässt sich am besten mit dem Doppelgeräusch einer holzschneidenden Säge vergleichen. Seine Intensität ist nicht zu allen Zeiten dieselbe, minder stark oder wohl auf kurze Zeit ganz schwindend nach dem Erbrechen, am stärksten während des Schlafes,

¹⁾ Ueber die Deutung dieser Erscheinung vergl. Cohnheim, Vorlesungen über allgemeine Pathologie. II. Berlin, 1880. S. 168.

wo er schon dem in's Zimmer tretenden Arzt unheilverkündend entgegenönt.

Im weiteren Verlauf der Krankheit nehmen, wenn die Behandlung erfolglos bleibt, die Symptome der Stenose fast von Stunde zu Stunde zu. Als wollte es das Hinderniss des Athmens entfernen, greift das Kind oft nach dem Halse und biegt den Kopf gewaltsam nach hinten. Die bisher noch gute Gesichtsfarbe wird bleich und cyanotisch, die Augen sind ängstlich, hülfeflehend auf die Umstehenden gerichtet, auf Stirn und Wangen stehen oft helle Schweißstropfen, wobei aber die Haut nicht mehr warm, vielmehr an der Nasenspitze und den Wangen meistens kühler erscheint. Mit der Dyspnoe nimmt auch die Heiserkeit der Stimme rasch zu und steigert sich bis zur völligen Aphonie, wobei dann auch der bisher rauh klingende Husten immer tonloser wird und schliesslich fast ganz erlischt, wenigstens mehr sicht-, als hörbar ist. Das Fieber spielt im Verlauf dieser Krankheit keine erhebliche Rolle. Wenn es auch niemals ganz fehlt, so erreicht doch die Temperatur nur selten einen hohen Grad, schwankt meistens zwischen 38,5 und 40,0 mit Remission in den Morgenstunden, während die Pulsfrequenz durch die stete Unruhe des Kindes auf 144 und mehr erhöht wird.

Der geschilderte Symptomencomplex gestattet, wie ich schon bemerkte, nur die Diagnose einer acuten Larynxstenose. Wodurch dieselbe bedingt wird, lässt sich nicht sofort entscheiden. Vor Allem müssen Sie die Rachenhöhle genau untersuchen, um sich von der Gegenwart oder Abwesenheit diphtheritischer Auflagerungen auf der Schleimhaut zu überzeugen. Finden Sie dieselben, so ist die diphtherische Natur der Stenose damit sichergestellt; finden Sie aber keine Auflagerungen, so dürfen Sie deshalb nicht gleich die Möglichkeit eines diphtherischen Croup in Abrede stellen, weil, wie wir später sehen werden, die Auflagerungen in der Rachenhöhle sich während des Lebens unseren Blicken entziehen können, vielleicht auch schon abgestossen sind. Wo es gelingt, den Kehlkopfspiegel mit Erfolg anzuwenden, da werden wir allerdings eine klare Einsicht in das Wesen der Krankheit gewinnen, aber bei den Schwierigkeiten dieser Untersuchung im Kindesalter (S. 9) dürfen Sie von derselben nur in einer kleinen Zahl von Fällen etwas erwarten. Kann man mit Sicherheit einen diphtherischen Process ausschliessen, so handelt es sich entweder um eine einfache oder eine pseudomembranöse (fibrinöse) Laryngitis (Croup), denn es ist thatsächlich bewiesen, dass die hochgradigste Dyspnoe, überhaupt alle Symptome ¹ durch eine acute, nur mit starker Anschwellung ² irgend eine croupöse Exsudation ein-

hergehende Laryngitis erzeugt werden können. Solche Fälle sind natürlich durch antiphlogistische Behandlung eher zu besiegen, als die pseudomembranöse Form.

Marie F., 6jährig, gesund, bekam in der Nacht zum 7. December (zur Zeit einer Masernepidemie) einen heftigen Anfall von Pseudocroup. Am folgenden Tage Euphorie bis 1 Uhr Mittags, wo plötzlich ein so drohender Symptomencomplex auftrat, dass ich schleunigst gerufen wurde. Sägeartiges Geräusch beim Athmen, cyanotisches, mit Schweiss bedecktes Gesicht, zurückgebogener Kopf, gewaltsame Action aller inspiratorischen Hülfsmuskeln, Emporrollen der Bulbi zwischen den halbgeöffneten Lidern, kurzer, rauher, von einem pfeifenden Geräusch begleiteter Husten, welcher durch Druck auf den Larynx sofort geweckt wurde, Heiserkeit der Stimme. Im Rachen nichts Abnormes; Trinken ohne Beschwerde möglich. Das vesiculäre Athmen durch den lauten, aus dem Larynx herabtönenden Stridor völlig verdeckt, nur an der Lungenwurzel Rhonchus sonorus wahrnehmbar. Puls 120. Haut heiss und schwitzend. Ich verordnete 6 Blutegel oberhalb des Manubrium sterni ohne Nachblutung, innerlich Tartar. stibiat. (0,12 auf Aq. dest. 100,0 2stündlich 1 Kinderlöffel). Da bis 5 Uhr Nachmittags noch kein Erbrechen erfolgt, gab ich ein Brechmittel aus Pulv. rad. ipecac. und Tart. emet. in voller Dosis, worauf wiederholtes Erbrechen eintrat. Um 8 Uhr fand ich das Kind etwas ruhiger auf dem Schooss der Mutter sitzend, den Stridor vermindert, die Stimme reiner, die Haut reichlich schwitzend. Ich liess die Losung des Brechweinsteins weiter nehmen und ein Vesicator auf den Kehlkopf appliciren. Nach einer ruhigen Nacht fand ich am 9. den Stridor beim Athmen beinahe ganz verschwunden, die Respiration ruhig, den Husten vermindert. Nach jedem Löffel der Arznei war Erbrechen, aber kein Stuhlgang erfolgt; das Vesicator hatte eine grosse Blase gezogen, welche geöffnet und mit Unguent. cinereum verbunden wurde. Gegen 2 Uhr Nachmittags erfolgte bei der Application eines Klysters, gegen welche sich das Kind heftig sträubte, eine neue Exacerbation der Larynxsymptome, die sich indess in der Ruhe bald wieder verlor. Von nun an rasche Besserung, Uebergang in einen losen Husten, welcher etwa bis zum 15. unter dem Gebrauch einer Mixtura solvens verschwand.

Sie haben hier ein Beispiel für die schon erwähnte Entwicklung der Laryngitis aus einem pseudocroupösen Anfang, und zugleich für die Wirksamkeit einer energischen Antiphlogose, welche ich in so heftigen Fällen nicht dringend genug empfehlen kann. Lassen Sie unverzüglich 2—6 Blutegel je nach dem Alter auf die vordere Halspartie appliciren, am besten dicht über dem Manubrium sterni, um einerseits die Gegend des Larynx für anderweitige äussere Mittel frei zu halten, andererseits um im Fall starker Blutung eine knöcherne Unterlage behufs Compression der Blutegelstiche zu gewinnen. Das früher beliebte Nachbluten der Stiche ist zu verwerfen, die Blutung vielmehr nach dem Abfallen der Blutegel sofort zu stillen. Die Anwendung kalter Compressen oder eines Eisbeutels auf den Kehlkopf halte ich hier nicht für ausreichend. Wiederholt war ich Zeuge, dass schon während der Blutentleerung die heftigsten Athembeschwerden orheblich nachliessen. Die

nach sehr reichlicher Blutung vielleicht zurückbleibende temporäre Anämie darf Sie nicht zurückschrecken, eher mit diesen Folgezuständen fertig, als mit der eigentlichen Stenose. Nach der Blutentleerung gebe ich Tartarus emeticus in dosi refr. (F. 18), welchen die mitgetheilte Krankengeschichte lehrt, keineswegs immer zu fällen bewirkt. Bei sorgfältiger Beobachtung, welche sobald Diarrhoe oder zu starkes Erbrechen auftritt, wird, habe ich niemals üble Folgen gesehen. In der Praxis, wo man das Mittel oft unvorsichtigen Händen anvertraut, allerdings bisweilen bedenkliche Collapserscheinungen hervorzurufen pflegt. Hier ist es also immer vorzuziehen, statt des Tartar. stibiatus lieber ein volles Emeticon zu gebrauchen. Die Wirkung sich leichter berechnen und beschränken. Nach der Wirkung der grauen Quecksilbersalbe (1,0 2—3mal täglich auf der Kehlkopf- und Halsfläche, schliesslich ein Vesicans auf den Kehlkopf) verbinde ich die Fläche mit Unguent. ciner. verbinden lasse, was bei den höheren Grade des acuten Larynxcatarrhs zu einem vollständigen Stimmapparat. Das auffallend schnelle Verschwinden der Symptome ist in Fällen, wie der oben mitgetheilte und der folgende, sich in der That nur um catarrhalische Wulstung des Kehlkopfs handelt haben kann:

Paul B., 2 Jahre alt, am 17. Octbr. Abends mit heftigem Schnupfen aufgenommen. Gesicht cyanotisch, Augen hervorstehend, Anstrich der Lippen gezogen und sägeartig, Action aller respiratorischen Hülfsmittel besonders stark in der Nacht. Tonsillen geschwollen, oberer Kehlkopf Heiserkeit der Stimme. Epiglottis dem Gefühl nach normal. Dauer der Symptome seit zwei Tagen. Brechmittel. Später waren Cyanose und Athembeschwerden beinahe verschwunden. Am 18. im Bett, Husten und Inspiration noch croupal. Temp. 38,8. Am 19. auf 120,0, Ung. ciner. 3,0 pro die einzureiben. Am nächsten Tage der noch bestehenden Heiserkeit und des rauhen Geräusches ein Vesicans auf den Larynx. Entlassung am 24. October.

Man denke nur an die lästige Verengerung der Luftwege bei jedem starken Schnupfen plötzlich durch verstärkte Wulstung der Mucosa, insbesondere während der Nacht, zu Stande kommen. Man wird es begreiflich finden, wie in gleicher Weise auch die drohenden Symptomen bei Catarrh des Larynx und Kehlkopfs acute Anschwellungen der Schleimhaut zu bilden. Dieselben können aber

liches Ende nehmen, indem eine starke oedematöse oder serös-purulente Infiltration der Stimmbänder, der Epiglottis und ihrer Falten (das sogenannte Oedema glottidis, besser Laryngitis submucosa) zu allen entzündlichen Processen in der Nähe des Larynxeingangs sich leicht hinzugesellt und plötzliche Erstickungsgefahr herbeiführt. Deshalb sind nicht allein die Fälle von acutem Larynxcatarrh, Crôup oder Geschwüren des Kehlkopfs mit dieser Gefahr bedroht, sondern auch bei intensiver Pharyngitis, bei Mandelabscessen und tief dringenden Phlegmonen des Halszellgewebes kann dieselbe sich geltend machen. In England wurde besonders die Verbrühung des Schlundes und des Larynxeingangs mit kochendem Wasser, welches die Kinder durch Saugen an der Ausgussröhre des Theekessels aspiriren, häufig als Ursache dieser submucösen Laryngitis beobachtet, wovon ich selbst noch kein Beispiel gesehen habe. In allen diesen Fällen erreichen mit dem Eintritt des „Glottisoedems“ die zuvor geschilderten dyspnoëtischen und stenotischen Erscheinungen einen so hohen Grad, dass Erstickung in jedem Augenblick zu besorgen ist. Bisweilen kann man auch mit dem tief eingeführten Finger die stark geschwollene Epiglottis fühlen oder sogar hinter der Zunge aufragend sehen. Zur Rettung des Lebens bleibt hier die schleunige Ausführung der Tracheotomie das einzige Mittel.

Die Gefahr der acuten Laryngitis bei Kindern liegt aber seltener in den eben erwähnten Verhältnissen, als vielmehr in der Tendenz zur fibrinösen Exsudation auf der entzündeten Schleimhaut. Während in der bisher betrachteten Form die Autopsie nur eine mehr oder weniger dunkle Röthe und Wulstung der Schleimhaut, höchstens noch oberflächliche Erosionen derselben und eine serös-purulente Infiltration der geschwollenen Epiglottis und ihrer Nachbarschaft, zumal der Ligam. aryepiglottica und der Stimmbänder ergibt, finden wir hier auf der Schleimhaut des Kehlkopfs und der Luftröhre inselförmig aufsitzende Fetzen, oder grössere zusammenhängende Pseudomembranen von grau- oder gelblich weisser Farbe, entweder von florartiger Zartheit oder bis zu 1''' und darüber dick, und dann aus mehreren übereinander gelagerten Schichten bestehend, deren äusserste, d. h. der Schleimhaut zunächst anliegende, als die jüngste, am wenigsten consistent zu sein pflegt. Diese Membran, welche microscopisch aus einem äusserst feinen Fibrinnetz und zahlreichen jungen Zellen (Epithelien, Eiterkörperchen) besteht, reicht häufig bis weit in die Trachea hinein, bis an die Bifurcation derselben, oder gar über dieselbe hinaus bis in die grossen und mittleren Bronchien, und stellt dann cylindrische Abgüsse dieser Röhren dar, welche man, da sie nicht adhärent sind, sondern ganz locker auf-

liegen, leicht aus den letzteren herausziehen kann. Nach der Entfernung der Pseudomembran findet man die Schleimhaut mehr oder weniger geröthet und gewulstet, nur selten blass und ohne Spur von Vascularisation. Bronchitis und Bronchopneumonie sind fast stete Begleiter, ebenso Emphysem der oberen, und vielfache Atelektasen zumal der unteren Lappen.

Indem ich hier den Croup als die höchste Entwicklung der acuten Laryngitis ansehe, befinde ich mich im Widerspruch mit der Ansicht derjenigen Aerzte, welche den Croup unter allen Umständen als einen diphtherischen betrachten und jede andere Entstehung desselben leugnen. Ich gebe zu, dass seit der epi- und endemischen Verbreitung der Diphtherie bei uns der Croup viel häufiger geworden ist, sehe aber darin noch keinen Grund, jede andere Entstehungsweise desselben in Abrede zu stellen. Wir wissen aus Experimenten, dass man bei Kaninchen und Hunden durch verschiedene auf die Trachealschleimhaut applicirte Caustica, so wie durch Einathmen heisser Wasserdämpfe mittelst einer in die geöffnete Luftröhre eingebrachten Canüle, den exquisitesten Trachealcroup erzeugen kann. Ein specifisches Virus ist daher zur Production von Pseudomembranen durchaus nicht erforderlich, und der diphtherische Infectionsstoff ist, wenn auch in unserer Zeit der häufigste, so doch keineswegs die einzige Ursache der fibrinösen Laryngitis. Es bleibt dahingestellt, ob die Ansicht von Weigert und Cohnheim richtig ist, welche meinen, dass, wenn das Epithel, welches beim Catarrh zunächst noch intact bleibt, ertödtet und durch Secret weggeschwemmt wird, das von der entzündeten Schleimhaut abgesonderte fibrinöse Exsudat gerinnt und damit die Croupmembran bildet. Dann wäre es begreiflich, dass jeder intensive Larynxcatarrh sich zum Croup steigern kann, und in der That sehen wir gerade bei den Masern, einer Krankheit, welche von Anfang an immer Catarrh des Larynx und der Trachea im Gefolge hat, bisweilen schon sehr frühzeitig diese Steigerung zum Croup eintreten, ohne dass von Diphtherie irgendwo die Rede zu sein braucht:

Knabe von 3 Jahren, aufgenommen am 29. Mai mit ausbrechenden Masern. Exanthem im Gesicht entwickelt; Puls 150, Temp. Mg. 39,5, Ab. 40,5; starker Catarrh des Larynx; rauher, fast aphonischer Husten, Stimme heiser. Bei der sorgfältigsten Untersuchung liess sich nichts weiter nachweisen, als eine fleckige Röthe des Gaumens und einfache Angina. Therapie: Blutegel über dem Manubr. sterni, Tartar. stibiat. Am folgende Tage bedeutende Besserung. Puls 116, Temp. 38,4, Resp. 32. Nur die Heiserkeit war noch unverändert, und ein laryngealer Klang hörbar. So vergingen 4 fieberfreie die erwähnten Larynxsymptome fortbestanden. P¹¹ Temp. wieder 38,5, am nächsten Morgen 39,5. 8

entwickelter Croup, so dass Mittags während der Klinik die Tracheotomie gemacht werden musste. Aus der geöffneten Luftröhre konnten wir einen langen, bis in die Bifurcation hinabreichenden Exsudatcylinder herausziehen. Auch später wurden noch Fetzen ausgehustet. Am 10. Tage Entfernung der Canüle. Vollständige Heilung.

Schon früher theilte ich einige Fälle mit, welche die Existenz dieses primären, entzündlichen, von der Diphtherie unabhängigen Croup zu beweisen geeignet waren. Dieselben betrafen Kinder von resp. 7 und 15 Monaten, und zeigten bei der Section Larynx- und Trachealcroup ohne die geringste Veränderung der Rachenhöhle. Seit jener Zeit hatte ich wiederholte Gelegenheit zu ähnlichen Beobachtungen, ganz abgesehen von den noch zahlreicheren Fällen, in denen die Section nicht gemacht werden konnte, und die ich deshalb nicht als vollgültige Beweise betrachten kann, weil ja die Möglichkeit vorliegt, dass die Diphtherie in der Tiefe des Pharynx ihren Sitz gehabt und sich daher unseren Blicken entzogen haben konnte. Dagegen wird man wohl die folgenden Fälle als beweisende anerkennen müssen.

Max R., 1½ Jahr alt, aufgenommen am 4. April mit Rachitis und leichtem Bronchialcatarrh. In den nächsten Tagen weitere Verbreitung des letzteren, hinten und vorn beiderseits Rhonchus mucosus. In der Nacht vom 9. bis 10. plötzlich croupale Respiration und heiserer rauher Husten. Am 11. Vormittags vollständiger Croup. Im Pharynx keine Spur von Diphtheritis sichtbar. Ueber den Lungen hört man das von oben fortgeleitete croupöse Geräusch, daneben noch scharfes Athmen und hinten Rhonchus sibilans. Temp. 39,0, Puls 144, Resp. 42. Trotz starker Brechmittel steigern sich die Erscheinungen bis zum folgenden Tage. Temp. dauernd 40,4—40,9, Resp. 48, grosse Mattigkeit und Somnolenz. Tod am 12. Section: Pharynx frei. Croup des Larynx und der Trachea, Oedema glottidis. Bronchopneumonia duplex; Rachitis.

Solche Fälle, welche mit Bronchialcatarrh beginnen und plötzlich in Tracheo-Laryngitis fibrinosa übergehen, werden unter dem Namen „des aufsteigenden Croup“ beschrieben. Ich habe diese Art der Entwicklung vorzugsweise bei kleinen Kindern in den ersten Jahren, ein paar Mal auch im Verlauf des Keuchhustens und des mit ihm verbundenen diffusen Bronchialcatarrhs beobachtet. Die Tracheotomie bleibt unter diesen Umständen wegen ausgedehnter Bronchitis und multipler Bronchopneumonie fast immer erfolglos.

Ernst G., 4 Jahre alt, aufgenommen am 21. März, soll vor 8 Tagen mit einem Pseudocroupanfall erkrankt und seitdem noch nicht ganz gesund gewesen sein. Gestern Mittag plötzlich Dyspnoe, die sich rasch steigert. Bei der Aufnahme bereits Cyanose und collabirtes Aussehen, alle Symptome des Croup ausgeprägt, im Pharynx nur Röthe und geringe Schwellung. Sofort Tracheotomie und Kalkwasserinhalationen, worauf nach einigen Stunden Pseudomembranen ausgehustet wurden. Unter diesen befand sich ein Cylinder, welcher einen vollständigen Abguss der Trachea und des

Anfangtheils beider Bronchien darstellte. Darauf Abnahme der Dyspnoe, aber Steigerung des Collapses und Fortbestand der Cyanose. Abends Puls 168, Resp. 54. Tod in der Nacht. Section: Pharynx frei. Croup des Larynx und der Trachea bis in die grossen Bronchien hinein. Bronchopneumonia duplex. Endocarditis chronica fibrosa aortica, Hypertrophia ventriculi sinistri.

Elise W., 3 $\frac{1}{4}$ Jahre alt, aufgenommen am 6. November mit Lues hereditaria recidiva. Heilung durch Sublimatinjectionen bis zum 1. December. Am 6. Heiserkeit, rauher Husten, Röthe des Pharynx, kein Fieber. Trotz Blutegeln, Brechmittel und Mercurialeinreibungen steigern sich die Erscheinungen so rapide, dass schon am 7. die Tracheotomie ausgeführt werden muss. Nach derselben Inhalationen von Kalkwasserdämpfen. In den nächsten Tagen unter remittirenden Fieberbewegungen (Abends bis 39,6) und Steigerung der Respirationsfrequenz bis auf 60, schliesslich 72 in der Minute, Entwicklung einer doppelseitigen Bronchopneumonie mit starken Rasselgeräuschen, wechselnder Dämpfung des Percussionsschalls. Tod am 18., also 11 Tage nach der Tracheotomie. Section: Pharynx vollständig normal. Croup des Larynx und des obersten Theils der Trachea, in Heilung begriffen. Ausgebreitete Bronchitis und Bronchopneumonie.

Anna S., 2jährig, am 28. Februar mit Laryngitis aufgenommen. Dauer 2 bis 3 Tage. Pharynx ganz normal. Wegen nachweisbarer diffuser Bronchitis keine Tracheotomie. Tod am 2. März. Section: Diffuse Bronchitis, Bronchopneumonie. Pharynx nur leicht geröthet, völlig glatt und rein. Croup des Larynx und der Trachea bis zur Theilung der letzteren.

Ella S., 6 Monate alt, seit einigen Monaten an Trachealcatarrh leidend, aufgenommen am 15. März mit beginnendem Croup. Steigerung der Symptome, Tracheotomie am 19. Fieber (40°) und Dyspnoe nach derselben fortdauernd. Tod am folgenden Tage. Section: Pharynx ganz normal. Croup des Kehlkopfs. Bronchitis und multiple bronchopneumonische Herde. Käsiges Degeneration der Bronchialdrüsen und eines Theils des linken Oberlappens.

Darf man sich in solchen Fällen, die mir seitdem wiederholt vorkamen, hinter der Annahme einer Diphtherie verschanzen, die sich mit Ueberspringung des Pharynx von vornherein im Larynx und der Trachea entwickelt hat? Diese Annahme halte ich für ganz willkürlich. Der unbefangene Beobachter, welcher neben dem anatomischen Befunde auch die klinische Entwicklung der Krankheit aufmerksam verfolgt, wird hier immer nur ein entzündliches Localleiden annehmen können, welches mit der infectiösen Diphtherie nichts zu thun hat. Der Beginn mit den Erscheinungen eines einfachen Tracheal- und Bronchialcatarrhs, das Fehlen der Pharyngitis und aller prodromalen Infectionssymptome, sowie der Drüsenschwellungen unter dem Kiefer sind bezeichnend genug. In dieser Anschauung können mich auch die Fälle nicht irre machen, in welchen ein einfacher Croup zu diphtherischen Erkrankungen in der Umgebung des Kranken Anlass gegeben haben soll¹⁾, weil hier andere

¹⁾ Z. B. Demme's 24. med. Bericht. 1887. S. 14.

Infectionsquellen nicht mit absoluter Sicherheit auszuschliessen sind. Anders liegt die Sache, wenn zwar der Pharynx frei bleibt, aber in der Nase verdächtige Erscheinungen sich zeigen. Auf einen solchen Fall werde ich bei der Diphtherie zurückkommen.

Die klinischen Erscheinungen des Croup stellen den höchsten Grad der acuten Larynxstenose dar, welche von Stunde zu Stunde an Intensität zunimmt, und in lethalen Fällen eine Dauer von 24 Stunden bis zu 3 oder 4 Tagen zu haben pflegt. Mögen auch während dieser Zeit kurze Remissionen, gewöhnlich in Folge eines künstlich erregten Erbrechens eintreten, so sind diese doch fast immer trügerisch; der Sturm beginnt bald von neuem, und eine stete Progression zum Schlimmeren ist unverkennbar. In vielen Fällen wird der stetig fortschreitende Verlauf von Zeit zu Zeit noch durch Anfälle äusserster Erstickungsnoth unterbrochen; das keuchende Kind wirft sich gewaltsam hinten über, der Athem stockt, das Gesicht ist cyanotisch, die kleinen Hände ballen sich convulsivisch und der Tod scheint nahe, aber nach einigen Secunden dringt die Luft mühsam mit pfeifendem Ton wieder in den Larynx ein und das frühere Bild stellt sich wieder her, bis ein neuer ähnlicher Anfall erfolgt. Vielleicht handelt es sich hier um Anfälle von Spasmus glottidis, welche reflectorisch von der entzündeten Schleimhaut her ausgelöst werden. In diesem Stadium ist das sägeartige Geräusch beim Athmen oft schon vor der Thür des Krankenzimmers hörbar, während der Croup Husten mit der zunehmenden Aphonie immer seltener und klangloser wird. Die Unruhe der Kinder steigert sich enorm; sie verlangen aus dem Bett auf den Arm, dann wieder zurück ins Bett, ihr ängstliches Auge sucht flehend Hülfe bei der Umgebung, und nur kurze Schlummerperioden, in welchen das Larynxgeräusch seinen höchsten Grad erreicht, unterbrechen den qualvollen Zustand. Die Untersuchung der Lungen ergiebt wegen des von oben her Alles übertönenden Sägegeräusches meistens kein Resultat, höchstens trockne oder feuchte Rhonchi an verschiedenen Stellen, selten Dämpfungen des Percussionsschalls, welche eine Theilnahme des Lungengewebes verrathen. Wo das letztere der Fall ist, da nimmt auch die Zahl der Athembewegungen, die beim nicht complicirten Croup, wie wir oben sahen, die normale bleibt oder kaum gesteigert ist, erheblich zu, steigt auf 50 bis 70 und mehr in der Minute, und schon diese Erscheinung genügt, um eine complicirende diffuse Bronchitis oder Bronchopneumonie zu diagnostizieren, sollte auch die locale Untersuchung ohne Resultat bleiben. In Folge der Asphyxie kann auch Eiweiss im Urin gefunden werden, welches nach dem Aufhören der Orthopnoeanfälle oder nach der Tracheotomie

schwindet und mit der Zunahme der Athemnoth wiederkehrt. Dieser Befund, ein Product der mechanischen Venenstauung in den Nieren, darf also nicht ohne Weiteres für die Annahme einer Diphtherie geltend gemacht werden.

Während dieses stürmischen Verlaufs kommt es nun in einer Reihe von Fällen unter grossen Qualen zum Aushusten oder Auswürgen pseudomembranöser Fetzen und Röhren, welche als das einzig zuverlässige diagnostische Kriterium des wahren Croup zu betrachten sind, denn alle anderen Symptome können, wie ich schon sagte, auch durch die höchsten Grade der einfachen Laryngitis, zumal durch „Glottisoedem“ hervorgebracht werden. Man erkennt die Natur dieser Auswurfstoffe am besten, wenn man sie in Wasser flottiren lässt, wo man dann entweder kleine oder grössere weisse, an den Rändern oft ausgezackte Fetzen, oder vollständige Cylinder entdeckt, welche nicht selten in eine dichotomische Verästelung oder selbst in mehrfache dendritische Verzweigungen auslaufen, und dadurch bekunden, dass sie nicht bloss einen Abguss der Trachea, sondern auch der grossen und mittleren Bronchien darstellen. Der Auswurf dieser Fetzen oder Cylinder kommt aber nur etwa in der Hälfte aller Fälle vor. Nicht selten werden sie von den besorgten Müttern aus der Mundhöhle des der Erstickung nahen Kindes mit den Fingern herausgezogen. Unmittelbar nach dem Auswurf, zumal grösserer röhriger Stücke, macht sich immer eine Erleichterung bemerkbar. Man traue indess diesen Remissionen nicht, denn meistens enden gerade solche Fälle mit dem Tode. Namentlich beweist der Auswurf dendritischer Exsudate, dass der Process tief in die Bronchien herabreicht, und kleine dichotomisch verzweigte Cylinder lassen keinen Zweifel an dem Bestehen eines selbst die mittleren und kleineren Zweige betreffenden Bronchialcroups, haben also unter allen Umständen eine prognostisch ungünstige Bedeutung; denn je tiefer der Croup in die Luftröhrenäste herabsteigt, um so sicherer ist sein lethaler Verlauf. Ausserdem hat man die sehr schnelle Wiedererzeugung der ausgeworfenen Exsudate zu bedenken, welche schon binnen wenigen Stunden erfolgen kann und die Orthopnoe sofort wieder hervorruft:

Anna B., 7jährig, wurde am 6. November plötzlich heiser, bekam Schnupfen, etwas Husten und leichtes Fieber. Am folgenden Tage leichtes stenotisches Geräusch beim Athmen. Brechmittel ohne Wirkung. Am 8. vollständig entwickelter Croup mit durchaus normaler Beschaffenheit des Pharynx. Anwendung von Blutegeln und Brechweinstein. Am 9. früh Aushusten eines über 4 Ctm. langen, unten mit zwei kleinen dichotomisch verästelten Fetzen versehenen Cylinders, worauf Erleichterung eintritt. Das Stenosengeräusch bedeutend schwächer, Husten und Stimme

klanglos. Resp. 28, Puls 132. Unguent. einer. 2,0 2stündlich einzureiben, Vesicans auf den Larynx. Trotzdem bereits von Mittag an enorme Steigerung der Croup-symptome, Cyanose, Erstickungsnoth. Schon um 6 Uhr Abends, also nach kaum 10 Stunden, wiederum Aushusten eines Cylinders von der Länge der Trachea mit darauf folgender grosser Erleichterung. Nacht ruhiger, auch am folgenden Tage scheinbare Besserung. Resp. 24, Puls 132. Nachmittags neue Exacerbationen, Tod in der Nacht. Die Tracheotomie war wegen der Länge und Beschaffenheit der ausgehusteten Cylinder, welche einen Bronchialcroup anzeigten, unterlassen worden. —

Die Fieberverhältnisse beim Croup haben nichts Charakteristisches. In der Regel hält sich das Fieber auf einem mittleren Grade mit abendlichen Exacerbationen bis 39,5, während die Morgentemperatur 38—38,6 beträgt. Doch fehlt es nicht an Fällen (z. B. der oben S. 346 mitgetheilte) mit weit höherer, bis 40° und darüber steigender Temperatur. Die entzündliche Theilnahme des Lungengewebes schien mir in dieser Beziehung besonders einflussreich zu sein. Der anfangs kräftige Puls wird im weiteren Verlauf immer schwächer, im letzten Stadium oft unregelmässig und aussetzend, besonders während der Inspiration, wobei die Cyanose den höchsten Grad erreicht, Gesicht, Hände und Füsse sich mit kühlem Schweiss bedecken. Schliesslich verfällt das Kind in Folge der gehemmten Respiration und der daraus folgenden Kohlensäurevergiftung in einen somnolenten Zustand mit halb geschlossenen Augenlidern, die Athembewegungen werden immer oberflächlicher, das Stenosen-geräusch schwächer, und das Kind stirbt im Collaps, bisweilen unter convulsivischen Zuckungen der Gesichts- oder anderer Muskeln. Die von Bouchut hervorgehobene Anästhesie ist meiner Ansicht nach nichts Charakteristisches; sie erklärt sich einfach durch den in der letzten Zeit eintretenden Sopor.

Die Annahme, dass der Croup ohne Tracheotomie unheilbar sei, ist keineswegs richtig. Wenn auch nicht gerade oft, so kommen doch dem Arzt hin und wieder Fälle vor, in welchen die drohendsten Croup-symptome ohne jeden operativen Eingriff unter einer zweckmässigen Behandlung sich allmählig zurückbilden und schliesslich heilen, obwohl der Auswurf pseudomembranöser Fetzen jeden Zweifel an der wirklich croupösen Natur des Leidens beseitigt hatte. Aber selbst nach dem Verschwinden der drohenden Symptome stosse man nicht gleich in die Siegestrompete. Durch die lange Störung des Respirationsprocesses können auch nach der Heilung noch bedenkliche Störungen der Gehirnthätigkeit zurückbleiben, sei es, dass das Blut die zur Ernährung des Gehirns erforderliche Beschaffenheit nicht schnell genug wiedergewinnt, sei es, dass eine venöse Stauung in den Hirnvenen, und weiterhin Oedem der Pia oder seröse Transsudation in den Ventrikeln die Folge war.

Ein 8jähriger Knabe, welcher einen heftigen, 5 Tage dauernden Croup, während dessen pseudomembranöse Fetzen ausgehustet wurden, überstanden und nur noch vollständige Aphonie zurückbehalten hatte, blieb trotz des wiederkehrenden Appetits leichenartig blass und enorm hinfällig. Am 14. Tage nach dem Beginn der Erkrankung wurde der immer noch sehr schwache Knabe somnolent, allmählig soporös, und ging nach 36 Stunden in diesem Zustande zu Grunde. Bei der Section fand ich den Larynx bis auf leichte Injection und Wulstung der Schleimhaut gesund, das Gehirn äusserst anämisch und viel Serum in den Ventrikeln und in den Maschen der Pia.

Es handelte sich hier nicht etwa um einen diphtherischen Collaps, den wir später kennen lernen werden, sondern um den Folgezustand eines primären Croup. Man kann nicht leugnen, dass die kräftige Antiphlogose, mit welcher man dieser gefährlichen Krankheit, besonders früher, zu Leibe ging (Blutegel, wiederholte Brechmittel, Mercurialien) in Verbindung mit der Anorexie und dem dadurch bedingten Nahrungsmangel das Ihrige dazu beitragen kann, eine solche Schwäche und Anämie zu erzeugen.

Ich selbst war Zeuge, wie bei einem 3jährigen Knaben, welcher durch eine sehr energische Behandlung zwar bedeutend gebessert worden, aber im höchsten Grade erschöpft war, unmittelbar nach der Anwendung eines Brechmittels, welches am Abend des 4. Tages wegen eines plötzlichen Suffocationsanfalls gegeben wurde, tiefer Schlaf eintrat, der von den Eltern mit Freude begrüsst wurde. Bei meinem Besuch fand ich das kurz zuvor noch sehr unruhige und sägeartig athmende Kind regungslos in seinem Bettchen; der Athem war fast unhörbar, ungewöhnlich langsam. Aber ein Griff an den Puls liess mich erkennen, dass hier kein gesunder Schlaf, vielmehr Sopor stattfand. Der Puls war fadenförmig, kaum fühlbar, unregelmässig und ungleich; alle extremen Körpertheile kühl, die Augenlider halb geschlossen. Selbst starke Geräusche dicht vor den Ohren des Kindes waren nicht im Stande, dasselbe zum Bewusstsein zu bringen, und es bedurfte der von 7 bis 11 Uhr Nachts unausgesetzten Anwendung stimulirender Mittel, um diesen gefahrdrohenden Inanitionszustand des Gehirns zu beseitigen. Senfteige im Nacken, Rücken und an den Waden. Fomentationen der Hände und Füsse mit Senfaufguss, Ammon. carbon. 0,15 2stündlich, Einflössen von Wein, schliesslich Eisüberschläge über den Kopf, die ich nur einige Secunden liegen liess, aber oft wiederholte, hatten schliesslich einen unerwarteten Erfolg, und mit der Wiederkehr der Hirnthätigkeit waren merkwürdiger Weise auch alle Croupsymptome bis auf geringe Heiserkeit dauernd verschwunden. —

Für die Behandlung des Croup gelten zunächst dieselben Regeln, welche ich bereits oben in Betreff des acuten Larynxcatarrhs aufstellte. Wenn die örtliche Blutentleerung, die Brechmittel, der Tartar. stibiatus in refr. dosi, die energische Anwendung der Mercurialien und die Application eines Vesicans auf die Larynxgegend nicht schnelle Besserung herbeiführen, die Symptome vielmehr anhaltend zunehmen, und der Eintritt von Orthopnoeanfällen den höchsten Grad der Krankheit bekundet, so hat man von pharmaceutischen Mitteln überhaupt nichts mehr zu erwarten.

Je mehr Vertrauen man dem Brechmittel in dieser Krankheit zu schenken pflegt, um so unangenehmer ist es, dass dasselbe nicht selten seine Wirkung versagt. Unter anderen gab ich einem mit Maserncroup behafteten Kinde an einem Tage früh und Abends ein volles Brechmittel (Ipecacuanh. 2,0, Tartar. emet. 0,03, Aq. dest. 30,0, Oxy-mel. scillit. 15,0), ohne auch nur ein einziges Mal Erbrechen zu bewirken. In solchen Fällen wirkt bisweilen noch das Cuprum sulphuricum (zu 0,03 bis 0,1 alle 10 Minuten), welchem, abgesehen von diesem nauseösen Effect, kein specifischer Einfluss auf den Croup zukommt. Ich muss jedoch die Wiederholung der Emetica bei einem ohnehin schon erschöpften Kinde, gerade weil die stete Wiederkehr der Erstickungsanfälle leicht dazu verführt, entschieden widerrathen, weil sie, ohne zu nützen, die Inanition aufs Aeusserste steigern und, wie in dem (S. 350) mitgetheilten Fall, schwere Hirnsymptome zur Folge haben kann. Auch empfehle ich Ihnen, croupkranke Kinder nicht anhaltend im Bett liegen, vielmehr öfters in halbsitzender Stellung auf dem Arm umhertragen zu lassen, was temporär erleichternd wirkt. Dabei flosse man recht oft Brühe, Milch und Wein ein, um dem Sinken der Kräfte möglichst entgegen zu arbeiten, sei aber dabei vorsichtig, weil die croupkranken Kinder sich beim Trinken leicht verschlucken und dann sofort heftige Stickenfälle bekommen.

Der Eintritt des ersten drohenden Stickenfalls, ja schon die gewaltsame Einziehung der unteren Thoraxpartie beim Inspiren ist für mich das Signal zur Tracheotomie. Die letztgenannte Erscheinung, welche theils in Folge der energischen Action des Zwerchfells, theils in Folge der Luftverdünnung in den Lungen und des dadurch aufgehobenen Gleichgewichts zwischen dem intra- und extrathoracischen Druck eintritt, halte ich für besonders wichtig. Ein längeres Warten mit der Operation steigert nur die Erschöpfung, die Gefahr der Kohlensäurevergiftung und der sich entwickelnden Bronchopneumonie. Wir operirten daher je nach den Umständen nicht selten schon am 2. und 3. Tage der Krankheit, worauf ich bei der Diphtherie zurückkommen werde. Nach meiner Erfahrung sind die Aussichten für den Erfolg der Tracheotomie beim einfachen primären Croup weit günstiger, als beim diphtherischen, weil man es bei jenem nur mit einer localen fibrinösen Entzündung, hier aber mit einer allgemeinen Infectiouskrankheit zu thun hat. Von 36 entzündlichen (nicht diphtherischen) Croupfällen, welche in der Klinik operirt wurden, wurden 24, also über 66 pCt. geheilt, und schon in dieser Thatsache liegt der Beweis für die Existenz eines idiopathischen Croups, der nichts mit Diphtherie

zu thun hat. Weder die Expectoration von Pseudomembranen, noch der Nachweis einer Bronchitis oder Pneumonie bedingt für mich eine Gegenanzeige, seitdem ich mehrere trotz dieser Complication operirte Kinder glücklich durchkommen sah. Weil aber die Operation nur den Zweck erfüllt, der Luft den Eintritt in die Lungen zu eröffnen, so wird man immer wohl thun, auch nach derselben noch die Mercurialbehandlung in mässigem Grade fortzusetzen, und durch Einathmung warmer Wasserdämpfe die Abstossung etwa noch auf der Schleimhaut liegender Pseudomembranen zu befördern. Andere Methoden, Cauterisation durch concentrirte Höllensteinlösung, sei es mittelst eines Pinsels oder einer Spritze, ferner die Einführung einer Röhre in den Larynx (Intubation) habe ich nicht versucht¹⁾. Immer bleibt die Tracheotomie das von den meisten Erfolgen gekrönte Verfahren, und ich fühle mich daher nicht bewogen, sie mit anderen Manipulationen zu vertauschen.

IV. Die Bronchitis und die catarrhalische oder Bronchopneumonie.

Zu den häufigsten Erkrankungen des Kindesalters, und zwar nicht nur in der Armenpraxis, wo Kälte und Feuchtigkeit eine ätiologisch bedeutsame Rolle spielen, sondern auch unter günstigen Lebensverhältnissen, gehören die Catarrhe, welche sich von der Bifurcation der Trachea aus über die Schleimhaut der grossen und mittleren Bronchien verbreiten. Das Alter der ersten Dentition wird am häufigsten befallen, und diese selbst von vielen Aerzten als Ursache des Catarrhs betrachtet. Dass dieser Einfluss überschätzt wird, bemerkte ich bereits an einer früheren Stelle, kann aber nicht in Abrede stellen, dass bei manchen Kindern der Durchbruch jeder Zahngruppe von Catarrh begleitet wird. Vielleicht spielt auch die vorwiegende Frequenz der Rachitis in diesem Alter eine Rolle; denn gerade rachitische Kinder zeigen eine ungewöhnliche Tendenz zu Bronchialcatarrhen, und sollten aus später zu erörternden Gründen mit besonderer Sorgfalt vor denselben behütet werden.

Bei ganz jungen Kindern, sogar schon in den ersten Monaten des Lebens, begegnen wir häufig einer eigenthümlichen Form des Tracheal- und Bronchialcatarrhs. Dieselben leiden nämlich an einem häufigen

¹⁾ Die „Tubage“ des Larynx, zuerst von Bouchut empfohlen und neuerdings von O'Dwyer wieder eingeführt, zählt jetzt in Amerika vielfache Anhänger, doch sind die Resultate derselben noch keineswegs so ermuthigend, um ihr den Vorrang vor der Tracheotomie einzuräumen. Vergl. „Intubation of larynx.“ Medical record. New-York, Juni u. Juli 1887. — R. f. Kinderheilk. XXX. S. 298, 328.

hackenden Husten, welcher durch Druck auf die Bifurcationsstelle der Luftröhre sofort geweckt wird, noch häufiger an einem die In- und Expiration fast stetig begleitenden Stertor, der von den Müttern als „Vollsein“ oder „Röcheln auf der Brust“ bezeichnet wird. Das Geräusch ist bisweilen so stark, dass es die Eltern lebhaft beunruhigt, und es kommt auf die Menge des Schleimhautsecrets an, ob der Stertor rasselnd oder mehr trocken, dem croupalen Geräusch ähnlich erscheint. Nach einem Hustenstoss wird derselbe jedesmal schwächer, verschwindet auch wohl ganz, kehrt aber bald wieder. Die physikalische Untersuchung ergibt grossblasiges Schleimrasseln oder Schnurren, besonders zwischen den Schulterblättern, unmittelbar nach dem Husten aber gewöhnlich nur rauhes Athmen, welches nach einiger Zeit wieder dem Rasseln Platz macht. Dabei können sich die kleinen Patienten ganz wohl befinden, wenn auch die meisten der von mir beobachteten Kinder dieser Art etwas blass und welk erschienen. Fieber ist nie vorhanden, der Appetit gut. Aetiologisch konnte ich mitunter feststellen, dass eine Erkältung unmittelbar oder bald nach der Geburt, sei es durch ein zu kühles Bad oder ein kaltes Zimmer oder durch Austragen bei schlechtem Wetter, den ersten Grund zu dem Catarrh legte, welcher sich in allen von mir beobachteten Fällen durch grosse Hartnäckigkeit auszeichnete. Viele Wochen, ja Monate vergingen bis zur Heilung, und diese entschiedene Tendenz zum chronischen Verlauf wird noch dadurch bedenklich, dass jede neue Erkältung eine Steigerung, selbst unter Hinzutritt von Fieber, hervorruft. Mit wenigen Ausnahmen kamen alle Fälle in der poliklinischen Praxis vor, und die geringere Sorgfalt der Mütter in diesen Verhältnissen erklärt wohl die Hartnäckigkeit des Catarrhs. In einzelnen Fällen trat die Affection jedesmal während des Durchbruchs einer Zahngruppe auf, dauerte Wochen lang und verschwand, sobald die betreffenden Zähne erschienen waren. Bei der Behandlung kommt es hauptsächlich darauf an, die Kinder vor dem Einfluss der Kälte und Feuchtigkeit zu schützen und gleichzeitig reine Luft einathmen zu lassen, Bedingungen, die eben nur in gut situirten Familien zu erfüllen sind. Von Arzneimitteln sah ich kaum einen Erfolg, eher noch von wiederholten kleinen Vesicantien über dem Manubrium sterni, welche ich indess gleich nach der Blasenbildung zuheilen liess. Wer innere Mittel nicht entbehren kann, mag kleine Dosen Sulphur. aurat. (0,01 4—5 mal täglich) versuchen.

Der Tracheal- und Bronchialcatarrh der Kinder bis etwa zum fünften Lebensjahre weicht von dem der Erwachsenen nur darin ab, dass in jener Periode die Tendenz zu einer raschen und gefährlichen

Verbreitung bis in die kleineren Bronchien viel grösser ist, weshalb jeder Catarrh eine sorgfältigere Pflege erfordert. Das sonst so lobenswerthe Streben vieler Mütter, ihren Kindern möglichst viel frische Luft zu verschaffen, verleitet sie sehr oft, auch hustende Kinder bei schlechtem Wetter ins Freie zu bringen, und kann nicht ernst genug zurückgewiesen werden. In der Regel bieten dann die Kinder Tage oder Wochen lang nur die Erscheinungen des einfachen Catarrhs dar, bis eine neue Erkältung entweder laryngitische Zustände oder noch häufiger eine Steigerung zu Bronchitis hervorruft. Man erfährt dann gewöhnlich, der Husten sei plötzlich stärker, der Athem kürzer, die Expiration stöhnend, die Haut heiss geworden, und kann dann schon vor der localen Untersuchung die Diagnose auf Bronchitis oder Bronchopneumonie stellen.

So verschieden die Grade dieser Krankheiten und so mannigfach die Uebergänge des einen in den anderen auch sein mögen, immer bildet der Husten eins der am meisten sich aufdrängenden Symptome. Vielen Kindern scheint derselbe schmerzhaft zu sein, was sie durch Weinen und schmerzliches Verziehen des Gesichts beim Husten bekunden. Dieser ist meistens häufig, kurz und trocken, wird durch Schreien verstärkt und hervorgerufen. Kinder, welche längere Zeit ohne zu husten schreien können, leiden sicher nicht an Bronchitis. In den höheren Graden kommt es mitunter zu heftigen Hustenanfällen mit dunkler Gesichtsröthe, welche an Tussis convulsiva erinnern. Sputa werden von jüngeren Kindern fast nie ausgeworfen, vielmehr selbst bei reichlicher Secretion im Stadium der Lösung verschluckt. Daneben fesselt nun die Art der Respiration die Aufmerksamkeit des Arztes. Die Zahl der Athemzüge überschreitet die normale in verschiedenen Graden, je nachdem die Entzündung mehr oder minder tief in die Bronchialverzweigungen herabsteigt. Eine Zahl von 40—50 Athemzügen ist für junge Kinder immer noch eine mässige, und bekundet den Sitz der Krankheit in den grossen und mittleren Bronchien, während die Theilnahme der kleinen und feinsten Aeste sofort 60—80, ja noch mehr Athemzüge in der Minute hervorruft. Wenn also ein an Catarrh leidendes Kind, wie dies so häufig geschieht, während des Auscultirens den Athem anhält und den Arzt warten lässt, so ist dies immer ein günstiges Zeichen. Je schneller die Athmung, um so kürzer und oberflächlicher wird sie; die auxiliären Inspirationsmuskeln (Nasenflügel, Scalen) arbeiten sichtbar, bei jedem Athemzug bewegt sich auch der Kopf, und sowohl im Jugulum, wie an der unteren Thoraxpartie zeigt sich eine inspiratorische Einziehung. Dabei wird jede Expiration von

Stöhnen begleitet (vergl. S. 9), welches ich immer als eins der werthvollsten Symptome für die Diagnose ernster respiratorischer Erkrankungen betrachte. Nicht selten hört man schon in einiger Entfernung vom Thorax giemende Geräusche beim Athmen, fast immer aber bei der Auscultation Pfeifen, Schnurren, oder feuchte, gross-, mittel- und kleinblasige Rasselgeräusche, welche entweder nur auf die Rückenfläche, zumal die untere Partie derselben beschränkt, oder auch über die vordere und seitliche Fläche verbreitet sind. Auf die Verbreitung allein kommt es dabei weniger an, als auf die Art der Geräusche. Man kann, z. B. fast im ganzen Umfang des Thorax Rhonchus sibilans oder Schnurren hören, ohne dass erhebliche Athemnoth stattfindet, weil eben nur die grossen oder mittleren Bronchien ergriffen sind, während ein fein- oder selbst mittelblasiges Rasseln, welches nicht nur hinten, sondern auch vorn in grösserer Ausdehnung gehört wird, ernstliche Bedenken hervorruft. Mitunter wird nur die In- oder die Expiration von Rasselgeräuschen begleitet, während in anderen Fällen beide Actionen diese Erscheinungen darbieten. Der Percussionsschall bleibt zunächst normal. Mit den localen Symptomen verbindet sich immer Fieber von verschiedener Intensität, wobei die Temperatur zwischen 38,5 und 39,5 schwankt, in den Abendstunden auch wohl 40,0 erreicht. Nicht selten fand ich die Morgentemperatur annähernd normal (37,8—38), während Abends Steigerungen auf 40,0 vorkamen. Auch da, wo eine genaue thermometrische Untersuchung nicht möglich ist, wie in den meisten Fällen der poliklinischen Praxis, lassen sich die Angaben der Mütter, die gerade das „Brennen der Haut“ bei ihren Kindern genau zu beobachten pflegen, meistens gut verwerthen. Auf die Pulsfrequenz, welche zwischen 120 bis 180 schwankt, lege ich keinen besonderen Werth, weit mehr auf die Qualität des Pulses, welche bei günstigem Verlauf der Krankheit keine Abnormität darzubieten pflegt. Von grösster Bedeutung ist immer das verschobene Verhältniss zwischen Puls- und Respirationsfrequenz, indem nicht mehr 3 bis 4 Pulsschläge auf einen Athemzug, wie im Normalzustande kommen, sondern die Zahl der letzteren sich unverhältnissmässig steigert, z. B. 60—70 Respirationen bei 144 Pulsschlägen (S. 9). Die übrigen Functionen des Körpers können in den leichteren Graden intact bleiben; doch beobachtete ich häufig Complication mit Diarrhoe, besonders zur Zeit epidemisch herrschender Darmcatarrhe. Bei steigender Intensität leidet natürlich auch der Appetit; Säuglinge werden durch die Dyspnoe beim Saugen gestört, indem sie nach wenigen Zügen die Warze wieder loslassen müssen, um Luft zu schöpfen. Dieser Umstand erschien mir als ein so charakteristi-

sches Zeichen für die höhere Intensität der Krankheit, dass ich Ihnen rathe, das Kind in Ihrer Gegenwart an die Brust legen zu lassen, um sich von der Art des Saugens zu überzeugen.

Aus den eben geschilderten Symptomen, zumal den physikalischen, können Sie mit Sicherheit immer nur auf acute, mehr oder weniger diffuse Bronchitis schliessen. Ob dabei noch eine Affection des Lungengewebes selbst, d. h. Bronchopneumonie stattfindet, können Sie nicht mit Bestimmtheit diagnosticiren, ebenso wenig aber in Abrede stellen. Die Erklärung dafür liegt in den anatomischen Verhältnissen, deren Hauptzüge etwa folgende sind:

Die Schleimhaut der Bronchien erscheint in verschiedener Ausdehnung, oft bis in die kleinen Verästelungen hinein, gleichmässig oder streifig geröthet, aufgelockert, verdickt, mitunter auch hie und da erodirt; das Lumen besonders in den unteren Lungenlappen mit einem zähen, gelblichweissen, schleimigen Secret angefüllt, bei längerem Bestehen der Krankheit auch wohl bis in die peripherischen Verästelungen hinein mässig erweitert. Bei der ausgesprochenen Tendenz der Affection, tiefer herabzudringen, kommt es in einer Reihe von Fällen zu einer mehr oder weniger extensiven Entzündung der feinsten Aeste (Bronchitis capillaris), wobei aus der Schnittfläche der betreffenden Lungenlappen an vielen Punkten, welche die Durchschnittsflächen feinsten Bronchialröhren bezeichnen, eiteriger Schleim wie aus einem Schwamm herausquillt. Unter diesen Umständen geht die Entzündung an vielen Stellen auf die letzten Endigungen der feinsten Bronchiolen und auf die Lungenalveolen über, welche zuweilen als hirsekorn-grosse weissgelbliche Granulationen tuberkelähnlich unter der Pulmonalpleura sichtbar sind, und beim Einstich einen Tropfen eiteriger Flüssigkeit aussickern lassen (Bronchite vésiculaire der Franzosen). Dabei kommt es nun zur Entwicklung bronchopneumonischer Herde, welche zunächst, entsprechend dem Gebiet der entzündeten kleinen Bronchien, eine lobuläre Form annehmen. Nach der Ausdehnung der Bronchitis richtet sich daher auch die Zahl dieser Herde, welche am häufigsten in den beiden unteren Lungenlappen ihren Sitz haben, und in Form von derb anzufühlenden, erbsen- bis bohnen- und haselnussgrossen Verdichtungen von rothbrauner oder mehr ins Graue spielender Farbe erscheinen. Anfangs durch Zwischenräume lufthaltigen und hyperämischen Parenchyms von einander getrennt, rücken sie bei grosser Zahl immer mehr an einander, und confluiren schliesslich zu ausgedehnten Verdichtungen. Dieselben erstrecken sich mit Vorliebe in keilförmiger Gestalt von der Basis beider Unterlappen aufwärts. kommen aber auch oft genug in den oberen

Lappen und besonders in der das Pericardium überlagernden Lingula des linken Oberlappens vor, können auch schliesslich einen ganzen Lappen, ja den grössten Theil einer Lunge befallen. Die Durchschnittsfläche dieser Herde oder ausgedehnten Verdichtungen, welche herausgeschnitten im Wasser untersinken, lässt beim Druck nur eine geringe Menge Flüssigkeit aussickern, und die microscopische Untersuchung ergibt, dass die Alveolen mit einer aus verfetteten Epithelien und zahlreichen grösseren und kleineren lymphoiden Zellen bestehenden Masse angefüllt sind, welche ebenfalls der Verfettung anheimfallen, und dann eine graugelbliche Färbung der verdichteten Partie bedingen kann. Nach neueren Untersuchungen (Charcot, Cadet¹⁾) ist auch fibrinöses Exsudat fast immer darin nachweisbar. Hyperämie der umspinnenden Capillaren und Zellenwucherung im interstitiellen Bindegewebe fehlen niemals. Emphysem der Lungenränder oder anderer intact gebliebener Partien und Atelektasen finden sich gewöhnlich, nicht selten auch mehr oder minder verbreitete Pleuritis und Schwellung der Tracheal- und Bronchialdrüsen.

Aus diesen Verhältnissen ergibt sich, dass die aus der Bronchitis sich entwickelnde „catarrhalische“ oder Bronchopneumonie physikalisch nur dann diagnosticirt werden kann, wenn die beschriebenen Herde so zahlreich oder confluirend sind, dass das intermediäre lufthaltige Parenchym nicht mehr im Stande ist, die Symptome der Verdichtung zu maskiren. So lange die Herde noch inselförmig im Parenchym verstreut liegen, werden Sie immer nur die Erscheinungen der Bronchitis wahrnehmen, d. h. also ein mehr oder weniger verbreitetes mittel- oder kleinblasiges Rasseln, welches in den Fällen von Bronchitis capillaris fast überall hörbar ist, wo Sie nur das Ohr an die Brust legen. Sobald aber die Verdichtung sich über eine grössere Lungenpartie verbreitet, bekommen Sie auch eine derselben entsprechende Dämpfung des Percussionsschalls, kleinblasiges klingendes Rasseln, Bronchialathmen und Bronchophonie, Erscheinungen, welche zunächst gewöhnlich an beiden Seiten der Wirbelsäule von der Lungenbasis bis gegen die Spina scapulae hinauf sich bemerkbar machen, nicht selten aber auch in der Gegend

¹⁾ Cadet de Gassicourt, *Traité clinique des maladies de l'enfance*. I. Paris. 1880. S. 152. — Die von Thaon (*Revue mens.* Févr. 1886. p. 93) als Ursachen von Bronchopneumonie beschriebenen Bacterien in den Lungenalveolen halte ich für bedeutungslos, so lange ihre pathogene Natur nicht sicher nachgewiesen ist. — Neumann und Queissner (*Jahrb. f. Kinderheilk.* XXX. S. 233, 277) fanden in der Mehrzahl der Fälle in den bronchopneumonischen Herden die Fränkel-Weichselbaum'schen Pneumoniococcen.

der Lungenspitzen, und vorzugsweise in der Lingula des linken Oberlappens. Wiederholt konnte ich über dem Herzen feines klingendes Rasseln früher wahrnehmen, als an anderen Stellen des Thorax. Bemerkenswerth ist der Umstand, dass klingendes Rasseln und diffuse Bronchophonie in diesen Fällen auch ohne deutliche Dämpfung des Percussionsschalls bestehen kann; derselbe bleibt vielmehr normal oder bekommt einen tympanitischen Beiklang, was sich daraus erklären lässt, dass an der Peripherie der Lunge noch immer lufthaltiges Parenchym in hinreichender Menge vorhanden ist, während die Auscultation bereits die aus grösserer Tiefe klingenden Verdichtungsphänomene wahrnehmen kann. Unter diesen Verhältnissen empfehle ich Ihnen vorzugsweise recht leise zu percutiren (S. 6), weil bei starkem Anklopfen eine schon vorhandene leichte Dämpfung durch den überwiegenden Schall der lufthaltigen Schichten verdeckt werden kann. Da nun aus zahlreichen Sectionen sich ergibt, dass bei jeder ausgebreiteten Bronchitis während der ersten Kinderjahre auch mehr oder minder zahlreiche bronchopneumonische Herde vorhanden sind, so darf man annehmen, dass selbst der Mangel aller physikalischen Verdichtungssymptome das Vorhandensein der in lobulären Herden auftretenden Bronchopneumonie in solchen Fällen nicht ausschliesst, während da, wo jene Symptome, seien es auch nur die auscultatorischen, wahrnehmbar sind, immer ausgedehnte confluirende Verdichtungen diagnosticirt werden können.

In manchen Fällen kann man aber trotz sehr intensiver dyspnoëtischer Erscheinungen gar keine oder nur äusserst spärliche Rasselgeräusche wahrnehmen; bei normaler Percussion hört man vielmehr im ganzen Umfang des Thorax nur rauhes verschärftes Athemgeräusch, oder dasselbe fehlt fast überall, und man hört an dessen Stelle nur Rhonchus sibilans. Diese Erscheinungen können allmählig feuchten Rasselgeräuschen, die eine reichlichere Secretion bekunden, Platz machen, aber auch bis zu dem gewöhnlich schon nach einigen Tagen erfolgenden Tode fortdauern.

Das auffallendste Beispiel der ersten Art bot mir ein 11 Monate altes Kind, welches bei 72 dyspnoëtischen Athemzügen, 160 sehr kleinen Pulsen und normaler Percussion überall sehr rauhes Athmungsgeräusch hören liess; nur rechts hinten an der Basis bestand sparsames, feinblasiges Rasseln. Dieser Zustand dauerte trotz einer durch feuchte Einwicklungen des Thorax erzeugten copiosen Diaphoresis volle 3 Tage, worauf die Resp. auf 56, der Puls auf 130 sank, der Husten häufiger und loser wurde, und bald darauf auch Stertor und verbreitetes Schleimrasseln sich einstellten. Ein schnell tödtlicher Fall dieser Art betraf ebenfalls ein 11 Monate altes Kind, welches mit Husten erkrankt war, zwei Tage darauf alle Erscheinungen eines hochgradigen acuten Lungenleidens darbot, und am ganzen Thorax ein ungewöhnlich

scharfes Athemgeräusch, nur hie und da etwas spärliches Rasseln hören liess. Nach dem Tode fand ich in beiden Lungen mehrfache, leicht aufzublasende atelektatische Herde, und die in dieselben eintretenden kleinen Bronchien mit purulentem Schleim angefüllt. Sonst waren alle Luftröhrenäste völlig frei von Secret, aber die Schleimhaut derselben von der Bifurcation bis in die kleinsten Aeste herab stark geröthet und aufgelockert.

Auch ohne schleimig-purulente Secretion kann also die Bronchitis nur durch die rapide hyperämische Wulstung der Schleimhaut und die davon abhängende Verengerung des Bronchiallumens das Leben ernstlich bedrohen¹⁾.

Je tiefer die Entzündung in die feineren Bronchialverästelungen dringt, je mehr lobuläre bronchopneumonische Herde oder je ausgedehntere Verdichtungen sich bilden, um so mehr wird natürlich der Athmungsprocess und die von demselben abhängige Oxydation des Blutes beeinträchtigt. Alle Anstrengungen der Inspirationsmuskeln reichen nicht aus, um die Luft durch die mit purulentem Schleim angefüllten kleinen Bronchien bis in die Alveolen zu treiben, woraus sich der anatomische Befund vielfacher atelektatischer Lungenpartien in solchen Fällen erklärt. Die Insufficienz der Lunge für die Respiration muss dadurch erheblich zunehmen, und auch die grosse Frequenz der Athembewegungen (ich konnte bisweilen über 100 in der Minute zählen) ist wegen ihrer Oberflächlichkeit nicht im Stande, die mangelnde Tiefe derselben zu ersetzen. Häufig wird die Athmung auch insofern unregelmässig, dass z. B. 10–15 Respirationen äusserst rasch auf einander folgen, und dann immer eine kleine Pause eintritt, welche an das Cheyne-Stokes'sche Phänomen erinnert. Die venöse Stauung, eine natürliche Folge der Lungenverdichtung und der daraus resultirenden Ueberfüllung des rechten Herzens, bewirkt bald eine cyanotische Verfärbung des leichenblassen Gesichts und der sichtbaren Schleimhäute, Anschwellung peripherer Venen, zuweilen auch leichte Oedeme der Augenlider, der Hand- und Fussrücken. Die stete Abnahme der Herzenergie verkündet sich durch die Kleinheit des überaus frequenten, unter dem Finger schwindenden Pulses, sowie durch Sinken der Temperatur an den extremen Körpertheilen. Um diese Zeit erlahmt auch die Kraft zum Husten, und ich sehe es immer als ein höchst ungünstiges Symptom an, wenn die bis dahin noch immer quälenden Hustenanfälle schwächer werden oder ganz erlöschen, während die Auscultation weit verbreitete klingende Rasselgeräusche hören lässt. Ist es einmal so weit gekommen, so pflegt

¹⁾ Vergl. Rilliet et Barthez, l. c. I. p. 454.

ziehen, vielfach erweitert, und zuweilen auch kleine Lungenabscesse, welche dadurch entstehen, dass die von jungen Zellen und Epithelien zu stark ausgedehnten Alveolen zerreißen, und zu grösseren mit einer puriformen Flüssigkeit angefüllten Hohlräumen confluiren. Diese im Ganzen seltene Erscheinung lässt sich wegen der Kleinheit der Abscesse während des Lebens nicht diagnosticiren, zumal auch Fieber in diesen Fällen gänzlich fehlen kann. So fand ich bei einem am 23. März in die Klinik aufgenommenen Knaben, welcher an Bronchopneumonie von unbestimmter Dauer litt, bis zum 1. April, dem Todestage, nur zweimal eine Temperatur von 38—38,9. Sonst war dieselbe immer normal oder sogar subnormal. Die Section ergab Bronchopneumonie beider Unterlappen, besonders ausgedehnt im rechten, welcher fast durchweg derb und luftleer war. In beiden Lappen befanden sich mehrere haselnuss-grosse mit gelbem Eiter gefüllte Abscesse. Ich glaube, dass dieser Ausgang besonders durch fremde, in die Bronchien gelangte Körper bedingt werden kann; wenigstens erlebte ich selbst zwei Fälle, in denen, nachdem mehrere Monate lang alle Symptome einer chronischen Bronchopneumonie bestanden hatten und der tödtliche Ausgang unvermeidlich schien, plötzlich unter grosser Dyspnoe. in dem einen Fall nach vorausgegangener Hämoptysis, Fremdkörper (eine Glasperle und eine aufgequollene Bohne) expectorirt wurden, worauf im ersten Fall schnelle Genesung erfolgte. Unter ungünstigen Verhältnissen nimmt die chronische Bronchopneumonie nicht selten den Ausgang in käsigen Zerfall des Infiltrats, worauf ich bei der Betrachtung der Pneumonia chronica zurückkommen werde. —

Alle Einflüsse, welche einen Reizzustand der respiratorischen Schleimhaut überhaupt hervorzubringen im Stande sind, spielen auch in der Aetiologie der Bronchitis und Bronchopneumonie eine wichtige Rolle. In erster Reihe ist hier der Reiz der Kälte, des scharfen Ost- und Nordwindes zu nennen, welcher veranlasst, dass die Krankheit gleichzeitig mit Schnupfen, Larynxcatarrhen, Croup und Anginen zu manchen Zeiten eine epidemische Verbreitung gewinnt. Ferner kommen gewisse Infektionskrankheiten, in deren Gefolge sich die Krankheit sehr häufig entwickelt, in Betracht. Vor allem Masern und Keuchhusten, demnächst Diphtherie, zumal wenn sie bis in den Kehlkopf und die Trachea sich ausbreitet. Mag dabei die Tracheotomie gemacht werden oder nicht, immer bildet die Bronchopneumonie hier eine der bösesten Complicationen, an welche man sofort denken muss, wenn die normale Frequenz der Athembewegungen plötzlich bis auf 50-Minute in die Höhe geht. Ich glaube, dass es sich in so

oder gar chronischen Verlauf ist unverkennbar, so dass viele Wochen, ja ein paar Monate vergehen können, bis eine entschiedene Wendung zum Guten eintritt. Man sieht dann das Fieber bedeutend abnehmen, oder bis auf eine kleine Temperaturerhöhung in den Mittags- oder Abendstunden gänzlich schwinden, die Dämpfungen des Percussionsschalls sich mehr oder weniger zurückbilden und fast völlige Euphorie eintreten, aber der Husten, die weit verbreiteten, hie und da klingenden kleinblasigen Rasselgeräusche und die noch immer frequente Respiration bekunden das Fortbestehen der Krankheit. In einem dieser Fälle, welcher einen 7jährigen Knaben betraf und sich Monate lang hinzog, waren die schleimig-eiterigen Sputa, welche der intelligente Knabe aushustete, zum Schrecken der Eltern nicht selten mit Blutstreifen oder Blutpunkten vermischt. Dennoch erfolgte auch hier noch vollständige Genesung. Häufig ist jedoch der Ausgang bei chronischem Verlauf schliesslich ein lethaler, nachdem Wochen- und Monate lang das Befinden vielfache Schwankungen gezeigt hat. In verschiedenen Fällen dieser Art beobachtete ich während dieses Verlaufs absolut fieberfreie Intervalle, welche Wochen lang dauerten, und in denen sich das schon aufgegebene Kind wieder erholte, eine bessere Farbe bekam, weniger hustete und der Genesung entgegenzugehen schien. Aber das Fortbestehen einer ganz abnormen Respirationsfrequenz (von 50—70 in der Minute), welche sich mit dem scheinbar befriedigenden Allgemeinbefinden nicht vereinbaren liess, war hier immer ein böses Zeichen. Man lasse sich also durch diese besseren Intervalle nicht dazu verleiten, eine gute Prognose zu stellen; die fortbestehenden feinen klingenden Rasselgeräusche, besonders an der Rückenfläche, und die zunehmende Magerkeit der Kinder mahnen zur Vorsicht. In mehreren dieser chronisch sich hinziehenden und schliesslich nach 2—3 Monaten mit dem Tode endenden Fälle fand ich bei der Section neben den Erscheinungen der chronischen Bronchitis und Bronchopneumonie Verfettung der Herzmusculatur mit Erweiterung der rechten Hälfte, und zwar besonders da, wo Tussis convulsiva mit der Krankheit complicirt gewesen war. Die starken Widerstände, welche die Leistung des rechten Ventrikels durch die anhaltende Verdichtung des Lungengewebes und die häufigen Keuchhustenanfälle zu überwinden hatte, müssen als Grund dieser Degeneration angesehen werden, welche mitunter syncopale Todesfälle herbeiführte.

Bei Bronchopneumonien von Wochen- oder gar Monate langer Dauer findet man das interstitielle, die Alveolen umspinnende und die einzelnen Läppchen von einander absetzende Bindegewebe nicht selten sclerotisch, die kleinen Bronchien, welche das verdichtete Parenchym durch-

ziehen, vielfach erweitert, und zuweilen auch kleine Lungenabscesse, welche dadurch entstehen, dass die von jungen Zellen und Epithelien zu stark ausgedehnten Alveolen zerreißen, und zu grösseren mit einer puriformen Flüssigkeit angefüllten Hohlräumen confluiren. Diese im Ganzen seltene Erscheinung lässt sich wegen der Kleinheit der Abscesse während des Lebens nicht diagnosticiren, zumal auch Fieber in diesen Fällen gänzlich fehlen kann. So fand ich bei einem am 23. März in die Klinik aufgenommenen Knaben, welcher an Bronchopneumonie von unbestimmter Dauer litt, bis zum 1. April, dem Todestage, nur zweimal eine Temperatur von 38—38,9. Sonst war dieselbe immer normal oder sogar subnormal. Die Section ergab Bronchopneumonie beider Unterlappen, besonders ausgedehnt im rechten, welcher fast durchweg derb und luftleer war. In beiden Lappen befanden sich mehrere haselnuss-grosse mit gelbem Eiter gefüllte Abscesse. Ich glaube, dass dieser Ausgang besonders durch fremde, in die Bronchien gelangte Körper bedingt werden kann; wenigstens erlebte ich selbst zwei Fälle, in denen, nachdem mehrere Monate lang alle Symptome einer chronischen Bronchopneumonie bestanden hatten und der tödtliche Ausgang unvermeidlich schien, plötzlich unter grosser Dyspnoe. in dem einen Fall nach vorausgegangener Hämoptysis, Fremdkörper (eine Glasperle und eine aufgequollene Bohne) expectorirt wurden, worauf im ersten Fall schnelle Genesung erfolgte. Unter ungünstigen Verhältnissen nimmt die chronische Bronchopneumonie nicht selten den Ausgang in käsigen Zerfall des Infiltrats, worauf ich bei der Betrachtung der Pneumonia chronica zurückkommen werde. —

Alle Einflüsse, welche einen Reizzustand der respiratorischen Schleimhaut überhaupt hervorzubringen im Stande sind, spielen auch in der Aetiologie der Bronchitis und Bronchopneumonie eine wichtige Rolle. In erster Reihe ist hier der Reiz der Kälte, des scharfen Ost- und Nordwindes zu nennen, welcher veranlasst, dass die Krankheit gleichzeitig mit Schnupfen, Larynxcatarrhen, Croup und Anginen zu manchen Zeiten eine epidemische Verbreitung gewinnt. Ferner kommen gewisse Infektionskrankheiten, in deren Gefolge sich die Krankheit sehr häufig entwickelt, in Betracht. Vor allem Masern und Keuchhusten, demnächst Diphtherie, zumal wenn sie bis in den Kehlkopf und die Trachea sich ausbreitet. Mag dabei die Tracheotomie gemacht werden oder nicht, immer bildet die Bronchopneumonie hier eine der bösesten Complicationen, an welche man sofort denken muss, wenn die bis dahin normale Frequenz der Athembewegungen plötzlich bis auf 50—60 in der Minute in die Höhe geht. Ich glaube, dass es sich in solchen Fällen

nicht nur um einfache Fortleitung der Entzündung von der Trachea nach unten handelt, sondern dass auch die Aspiration diphtherischer Producte aus den oberen Luftwegen dabei eine Rolle spielt. Bei den Masern kann Bronchopneumonie schon im Eruptions- und Blüthestadium eintreten, häufiger aber und schwerer entwickelt sie sich nach dem Verschwinden des Exanthems und dem Abfall des Fiebers, und bildet dann immer eine der bedenklichsten Complicationen. Dasselbe gilt vom Keuchhusten, welchem sie sich in jeder Periode seines Verlaufs beigesellen kann. Seltener tritt sie im Gefolge des Scharlachfiebers und der Pocken auf, während beim Abdominaltyphus, welcher fast immer mit Bronchialcatarrh einhergeht, auch die Complication mit Bronchopneumonie häufiger beobachtet wird. Gerade diese in Verbindung mit den genannten Infectiouskrankheiten auftretenden Fälle sind es, welche oft einen ungewöhnlich protrahirten Verlauf nehmen, und durch die begleitende Schwäche und Abmagerung, wie durch das fortdauernde remittirende Fieber den Verdacht einer tuberculösen oder käsigen Erkrankung der Lunge erwecken. Wochenlang trotzen die Frequenz der Athembewegungen, der quälende Husten, die catarrhalischen und klingenden Rasselgeräusche jeder Behandlung, während Dämpfung des Percussionsschalls entweder ganz fehlen, oder an den ursprünglich befallenen Stellen verschwinden und an anderen, bis dahin verschont gebliebenen Partien des Thorax auftreten können, ein Wechsel, der, wie die Schwankungen des Fiebers (S. 360), sich aus der Zurückbildung früherer Infiltrationen und dem Befallenwerden anderer bisher intacter Partien erklären lässt. So schwankt denn die Diagnose und mit ihr die Prognose je nach dem täglichen Wechsel des Befindens, bis endlich nach einer Dauer von vielen Wochen, selbst Monaten, entweder ganz unerwartet das Fieber aufhört und alle Symptome sich zurückbilden, oder in der That durch Verkäsung und Zerfall der Infiltrate unter phthisischen Erscheinungen der Tod eintritt:

Alice N., 12jährig, in den ersten Tagen des December an einem schweren Abdominaltyphus erkrankt. Von Anfang an starker Husten und Athemfrequenz. Am 24. Tage drohende Collapssymptome unter profusen Schweissen (Kälte der Extremitäten, Schwinden des Pulses), nach deren Beseitigung durch mehrstündige Anwendung stimulirender Mittel der Typhus gehoben scheint, aber der Husten fort-dauert. Rechts hinten von oben bis unterhalb der Spina scapulae matter Percussionschall, Bronchialathmen und Bronchophonie, feinblasiges klingendes Rasseln. Links hinten mucöses Rasseln. Fieber in den Abendstunden fortdauernd, Puls 120—132, hektische Wangenröthe, Macies. Unter dem Gebrauch einfacher Expectorantia (Salmiak, Sulphur. aurat.), später des Leberthrans und einer kräftigen Diät allmähliges Schwinden der drohenden Symptome. Percussion erst am 19. Januar beinahe normal; Mitte Februar völlige Genesung, welche auch ungestört blieb.

Pauline S., 6jährig, an einem mittelschweren Ileotyphus mit bronchopneumonischer Verdichtung des rechten Unterlappens leidend, bekam in der 5. Woche der Krankheit während der bereits eingetretenen Reconvalescentz von neuem Fieber (Abendtemperatur 39,5), diffusen Catarrh in beiden Lungen, und wiederum Dämpfung und klingendes Rasseln an der ursprünglich befallenen Partie. Dabei enorme Macies, elendes Aussehen, Anorexie, braune Zunge. Dauer dieses Zustandes 3 Wochen, dann allmälige Rückbildung unter dem Gebrauch des Chinins, und schliesslich völlige Genesung.

Drei andere Fälle, in welchen Bronchopneumonie im Gefolge der Masern aufgetreten war, und Monate lang unter dem Bilde fortschreitender Phthisis bestanden hatte, schliesslich aber vollständig heilte, so dass die nach langer Zeit mir wieder zugeführten blühenden Kinder kaum wieder zu erkennen waren, theilte ich bereits früher mit¹⁾. In allen diesen Fällen war die roborirende Methode (kräftige Diät, Wein und Leberthran) von entschiedenem Erfolg gewesen.

Ausser den genannten Infectionskrankheiten müssen auch andere schwere, die Kräfte erschöpfende Zustände als begünstigende Anlässe der Bronchopneumonie bezeichnet werden. Langwierige Darmcatarrhe, Tuberculose, Meningitis basilaris, brandige Affectionen, zumal Noma, sind hier in erster Reihe zu nennen. In meiner klinischen Abtheilung stirbt fast kein Kind, bei dessen Section nicht eine mehr oder weniger verbreitete Bronchopneumonie gefunden wird; besonders atrophische und schwache rachitische Subjecte sind dieser Krankheit ausgesetzt, und oft konnte ich mich des Gedankens nicht erwehren, dass hier eine mit der Hospitalluft eingeathmete infectiöse Ursache mit im Spiel ist²⁾. Der Verlauf und der Ausgang der Krankheit waren hier meistens langwieriger und unheilvoller, als in der Privat-, ja selbst in der poliklinischen Praxis. Die allmählig fortschreitende Ausbreitung des Processes über grosse Partien der Lunge, die abwechselnden Besserungen und Verschlimmerungen, die stets sich erneuernden Recidive trotz der besten Pflege, alle diese Erfahrungen, die mit denen anderer Hospitalärzte übereinstimmen, sind wohl geeignet, der Luft der Krankenzimmer einen ungünstigen Einfluss einzuräumen. Man darf dabei freilich nicht übersehen, dass der erbärmliche Ernährungszustand der meisten Säuglinge, welche meiner Abtheilung zugehen, zu den Misserfolgen der Therapie Vieles beiträgt, weil die Schwäche der inspiratorischen Muskeln das Zustandekommen ausgedehnter Atelektasen begünstigt und damit die Insufficienz der bronchopneumonischen Lunge beträchtlich steigert. Auch

¹⁾ Beiträge zur Kinderheilk. N. F. S. 142.

²⁾ Vergl. S. 3.

die anhaltende Rückenlage, welche unter diesen Verhältnissen kaum zu ändern ist, muss durch die Begünstigung von hypostatischen Hyperämien in den hinteren und unteren Lungenpartien mit in Anschlag gebracht werden. Von besonders übler prognostischer Bedeutung ist nächst einer tuberculösen Anlage, jede rachitische Formveränderung des Thorax, welche den Raum desselben beschränkt. Scheinbar geringfügige Catarrhe, noch mehr aber Bronchitis und Bronchopneumonie, die bei gesunden Kindern günstig verlaufen wären, können unter diesen Umständen mit dem Tode enden.

Schliesslich kommt in ätiologischer Beziehung noch ein die Bronchien und die Alveolen direct treffender Reiz in Betracht, nämlich das Hineingelangen von Milch oder anderen Nahrungsflüssigkeiten in die Respirationsorgane. Durch Aspiration derselben aus der Saugflasche, so wie durch „Verschlucken“ bei cerebralen mit Sopor einhergehenden Krankheiten, besonders aber nach der Tracheotomie, kommt nicht selten die mit dem Namen „Schluckpneumonie“ bezeichnete Form zu Stande, welche auch durch Experimente an Thieren (Durchschneidung des Vagus oder Recurrens von Traube, Friedländer u. A.) constatirt ist. Man sei indess mit der Annahme dieser Form nicht zu rasch bei der Hand; nur der wirkliche Befund von Nahrungsstoffen oder anderen Fremdkörpern in den Luftwegen setzt diese Entstehungsweise ausser Zweifel. —

Bei vielen Kindern besteht eine sehr ausgesprochene individuelle Disposition zum acuten Catarrh der Bronchien, so dass sie schon nach einer leichten Erkältung, bei jedem Schnupfen von demselben befallen werden. Es findet hier ein ähnliches Verhältniss statt, wie beim Pseudocroup (S. 331). Solche Kinder bekommen alljährlich mindestens einen, oft viel mehr Anfälle, die, wie schon Rilliet und Barthez¹⁾ bemerkten, „durch ihre kurze Dauer, ihre häufige Wiederkehr, die Intensität der Dyspnoe, zugleich aber auch durch den geringen Fiebergrad sich den asthmatischen Anfällen Erwachsener nähern“. Mir selbst sind Fälle dieser Art schon bei kleinen Kindern wiederholt begegnet, viel häufiger in der zweiten Periode der Kindheit, wobei ich in der Regel erfuhr, dass die Kinder schon Jahre lang an diesen Anfällen litten, welche man als „recidive Bronchitis“ bezeichnen könnte. Die Ursache dieser Disposition ist uns eben so wenig bekannt, wie diejenige, welche den Pseudocroup so häufig hervorruft. Mitunter liess sich das Fortbestehen eines chronischen Bronchialcatarrhs nachweisen, aus welchem sich die acuten Anfälle herausbildeten; häufiger ergab die

¹⁾ l. p. 451.

Untersuchung in den Intervallen überatt ein ganz normales vesiculäres Athemgeräusch.

2jähriger Knabe, vom 8. Monat bis zum Ende des 2. Jahrs 6 heftige Anfälle, die mit Schnupfen begannen und binnen 24 Stunden ihren höchsten Grad erreichten. Resp. 70 in der Minute, stertorös, Mitarbeit aller Hülfsmuskeln, am ganzen Thorax lautes Schleimrasseln bei normaler Percussion, leichenblasse Farbe, Stickenfälle in der Nacht. Fieber und Husten sehr mässig. Ein paar Mal Beginn des Anfalls mit Pseudocroup. Brechmittel immer von ausgezeichneter Wirkung. Uebergang in einen gewöhnlichen 1—2 Wochen dauernden Catarrh.

Kind von 8 Monaten, Beginn des Anfalls mit Schnupfen und Husten, am nächsten Morgen rapide Steigerung der Symptome, Abends Leichenblässe, Orthopnoe, Resp. 60—70 mit sägeartigem Stertor. Husten unbedeutend, kaum Fieber, Puls klein, aussetzend, enorm schnell. Am Thorax überall verschärftes Athmen, kein Rasseln, Percussion normal. Brechmittel, feuchtwarme Einwicklung des Thorax, Vesicator. Heilung binnen 4 Tagen. Fast alle 4 Wochen ein ähnlicher, aber nicht immer so heftiger Anfall. Beim vierten Entwicklung einer Bronchopneumonie mit drohenden Cerebralerscheinungen, aber schliesslich Heilung.

Knabe von 4 Jahren. Schon vom 6. Monat an Anfälle von Bronchitis, alle paar Monate wiederkehrend, mit starker Dyspnoe und Fieber. Dauer 3—4 Tage. Resp. im beobachteten Anfall 80, sehr oberflächlich. Percussion normal, überall rauhes Athmen und Rh. sibilans. Heilung durch Tartar. emet.

Mädchen von 6 Jahren. Seit 2 Jahren bronchitische Anfälle fast allmonatlich von 3—4tägiger Dauer. In den Intervallen einfacher chronischer Catarrh der grossen Bronchien. Lungen normal.

Mädchen von 5 Jahren, sonst gesund. Vom Ende des ersten Lebensjahrs an bronchitische Anfälle. seit einem Jahr etwa alle 5 bis 6 Wochen wiederkehrend und 8 Tage dauernd. Beginn mit Fieber; enorme Dyspnoe, R. 56, P. 144. Dabei auffallend ruhiger Gesichtsausdruck und Heiterkeit. Husten heftig, Percussion normal, überall rauhes sägeartiges Athemgeräusch. Mixt. solvens und hydropathische Umschläge.

Wie im ersten Fall habe ich wiederholt den Beginn mit Pseudocroup beobachtet, welcher schnell in den bronchitischen Anfall überging. Der croupöse Ton beim Athmen macht dann bald einem mehr pfeifenden oder rasselnden Platz, und die Auscultation ergibt entweder nur rauhes unbestimmtes Athmen, oder Rhonchus sibilans und mucosus. Die Dyspnoe ist enorm, die Athemfrequenz 60—80, der Puls jagend, die Farbe bleich oder cyanotisch, und das ganze Bild so drohend, dass der Un-erfahrene das Kind verloren giebt. Auch kann das Fieber, obwohl im Allgemeinen mässig, doch in manchen Fällen höhere Grade erreichen. Eine wirkliche Befürchtung ist aber nur dann gerechtfertigt, wenn die physikalische Untersuchung mit Sicherheit ausgedehnte bronchopneumonische Verdichtungen erkennen lassen sollte. Gerade diesen Befund habe ich jedoch in solchen Fällen immer vermisst, und die Beobachtung, dass trotz der drohendsten Symptome der Anfall meistens un-

gewöhnlich rasch, binnen wenigen Tagen sein Ende erreichte, und ein einfacher loser Catarrh aus demselben hervorging, bestimmt mich zu der Annahme, dass es sich auch hier, wie beim Pseudocroup, um eine rapid entstandene catarrhalische Wulstung der Schleimhaut handelt, die weit in die mittleren Bronchien hinabreichend das Caliber derselben stenosirt.

Für diese Annahme spricht unter anderen auch der Fall eines 1 1/4-jährigen Knaben, bei welchem ein solcher Anfall am Tage nach einem leichten Pseudocroup sich rapide entwickelte, unter drohenden Symptomen anderthalb Tage anhielt, dann schnell abnahm und in einen leichten Catarrh überging. Nach 14 Tagen bekam das Kind abermals einen Schnupfen, und sofort begann auch wieder der stertoröse Athem, die schnelle Respiration, das Pfeifen im Thorax, um nach zwei Tagen ebenso rasch wieder zu verschwinden.

Möglich ist es, dass eine spastische Contraction der Bronchialmuskulatur, wie beim Asthma bronchiale der Erwachsenen, auch hier eine Rolle spielt. Ich habe oft Kinder beobachtet, welche niemals ganz frei von Bronchialcatarrh waren, vielmehr immer pfeifende Rhonchi hie und da, besonders an der Rückenfläche, hören liessen. Von Zeit zu Zeit, zumal unter dem Einfluss eines Schnupfens, entstand urplötzlich ein gewaltiger asthmatischer Anfall bis zu leichter Cyanose des Gesichts, aber ohne jede Betheiligung des Larynx, d. h. ohne Heiserkeit und ohne croupöse Inspiration. Sputa fehlten gänzlich. Im ganzen Umfang des Thorax hörte man pfeifende Geräusche und sehr schwaches Athmen. Bisweilen traten die Asthmaanfälle regelmässig, Abends kurz nach dem Schlafengehen ein. Sie dauerten, meistens afebril, bisweilen kaum eine halbe oder ganze Stunde, und verschwanden dann wie mit einem Zauberschlag, um dem früheren Catarrh Platz zu machen. Gerade die kurze Dauer, der plötzliche Eintritt und das eben so schnelle Verschwinden des Anfalls sprechen für einen reflectorischen Bronchialkrampf, dessen Abhängigkeit von Reizzuständen der Nase die Specialisten in neuester Zeit vielfach beschäftigt hat. Ich würde daher in jedem Fall dieser Art zu einer genauen Untersuchung der Nasenschleimhaut rathen.

Behandlung. Der einfache Catarrh heilt, wie im späteren Lebensalter, von selbst, sobald das Kind nur im Zimmer gepflegt wird, doch vergehen fast immer 2-3 Wochen, bevor derselbe, zumal wenn er anfangs febril auftrat, vollständig verschwunden ist. Unter den Medicamenten zählt besonders das Infus. rad. ipecacuanhae (F. 16), bei heftigem Hustenreiz mit Aq. laurocerasi (1,0-2,0) verbunden, viele Anhänger. Ich glaube kaum, dass dies Mittel den Verlauf des Catarrhs abkürzt, will aber seine hustenmildernde Wirkung nicht in Abrede stellen.

Am besten passt es, wenn gleichzeitig Diarrhoe besteht. Bei Verstopfung und Fieber gebe ich Ipecacuanha gern in Verbindung mit Calomel (F. 17), welche mir in einer sehr grossen Zahl febriler Catarrhe und leichter Bronchopneumonien gute Dienste leistete.

Tritt aber die Krankheit intensiver, mit grosser Dyspnoe und lebhaftem Fieber auf, so fühlt man sich zu einer energischeren Therapie aufgefordert. Die früher übliche Antiphlogose durch Ansetzen von Blutegeln an den Thorax oder an die Epiphysen der Vorderarmknochen ist in unserer Zeit fast gänzlich aufgegeben worden, weil man den Blutverlust als zu schwächend und gefährlich betrachtet. Für die grosse Mehrzahl der Fälle, zumal die in den Krankenhäusern und in der Armenpraxis sich uns darbietenden elenden Kinder, ist diese Anschauung gewiss berechtigt. Anders aber liegt die Sache, wenn man es mit zuvor gesunden blutreichen Kindern zu thun hat. Frühere Erfahrungen¹⁾ hatten mir gezeigt, dass mässige örtliche Blutentleerungen durchaus nicht die schlimmen Folgen (Anämie, Collaps) haben, welche man ihnen jetzt gern zur Last legt, und ich kann nicht behaupten, dass meine Erfolge bei der Bronchopneumonie glücklichere geworden sind, seitdem ich Blutentleerungen aus meiner Therapie gänzlich verbannt habe. Die von mir in den letzten Jahren mit Vorsicht wieder angestellten Versuche einer antiphlogistischen Behandlung ergaben dagegen wiederholt überraschende Erfolge, natürlich nur bei kräftigen, früher gesunden Kindern und im Anfang der Krankheit, mochte dieselbe nun aus einem gewöhnlichen Catarrh hervorgegangen oder im Eruptionsstadium der Masern aufgetreten sein. Ich wende jetzt aber statt der Blutegel trockene Schröpfköpfe an (4—8, je nach dem Alter), weil diese gleichzeitig eine revulsorische Wirkung haben und keine Nachblutung befürchten lassen. Da die Blutentleerung überhaupt nur bei kräftigen Kindern vorgenommen wird, so ist auch das Fettpolster der Haut immer für die Application der Schröpfköpfe geeignet. Ich wiederhole, dass diese Methode nur mit Vorsicht Anwendung finden darf; weitaus die meisten sind elende, rachitische, durch andere Krankheiten geschwächte Kinder, bei welchen jede Blutentleerung verderblich ist.

Um so mehr empfehle ich Ihnen, von Anfang an hydropathische Einwicklungen des Thorax vom Halse bis etwa zur Nabelhöhe machen zu lassen. Man taucht eine Serviette oder Windel in zimmerwarmes Wasser und legt sie, gut ausgerungen, sanft, ohne eine Compression auszuüben, rund um den Thorax, so dass die Arme frei

¹⁾ Beitr. zur Kinderheilk. N. F. S. 173.

über dieselbe zunächst eine Tafel Watte, und umgiebt das Ganze mit einer Hülle von Wachstaffet oder Gummipapier. Bei hoher Fiebertemperatur lasse ich die Einwicklungen mindestens halbstündlich erneuern, später aber eine bis drei Stunden liegen, und fahre damit einige Tage und Nächte ununterbrochen fort; ja ich habe mitunter diese Behandlung eine volle Woche fortgesetzt, wobei in der Regel das Anfangs kühle Wasser später mit einem solchen von 26—27° R. vertauscht wurde. Die Einwicklung scheint auf dreifache Weise günstig zu wirken: 1) durch die unmittelbar nach der kühlen Application erfolgenden tiefen Inspirationen, welche die Luft energisch in die Alveolen treiben und Atelektasen verhüten können; 2) durch die derivatorische Hautreizung, welche sich schliesslich durch Röthe, Papeln und Abschilferung der Epidermis kundgiebt; 3) endlich durch die Wasserverdunstung, welche die das Kind umgebende Atmosphäre feucht erhält und noch dadurch unterstützt werden kann, dass man in unmittelbarer Nähe des Bettes Wasserdämpfe aus einem Theekessel oder Sprayapparat ausströmen lässt. Bisweilen bewirken die Einwicklungen auch einen günstig wirkenden Schweissausbruch, der aber nicht zu copiös werden darf. Bei einem 11 Monate alten Kinde sah ich in Folge dieses andauernden Schwitzens drohende Collapssymptome (Todtenblässe, Schwinden des Pulses, leichte Cyanose) entstehen, welche nach der Entfernung der Fomentationen und dem Aufhören des Schweisses unter Gebrauch von Wein sich bald wieder verloren. Während des ganzen Verlaufs der Krankheit ist es zweckmässig, das Kind nicht anhaltend auf dem Rücken liegen zu lassen, vielmehr abwechselnd auf die eine oder andere Seite zu legen und von Zeit zu Zeit auf dem Arm herumtragen zu lassen, um hypostatische Processe möglichst zu verhüten.

Unter den Arzneimitteln wurden von jeher die Emetica am meisten gerühmt, und ich muss dieser Ansicht beipflichten, insofern es sich um sonst gesunde Kinder handelt. Hier ist der Beginn der Krankheit immer noch am besten mit dem Brechmittel zu bekämpfen, und wo sorgfältige Pflege und Beobachtung möglich ist, empfehle ich trotz aller Abmahnungen vor allem den Tartarus stibiatus in refr. dosi (F. 18). Ich lasse von der Lösung stündlich einen Kinderlöffel nehmen, bis einmal Erbrechen eintritt, dann aber nur zweistündlich. Sollte sich nach jeder Dosis Erbrechen oder gar Diarrhoe einstellen, so muss man das Mittel sofort aussetzen. Auch lasse ich, wenn nach den drei ersten Löffeln kein Erbrechen erfolgt sein sollte, die Intervalle auf 2 Stunden zu vergrössern, um nicht eine cumulative Wirkung zu bekommen, welche beschränkt ist. Unpassend ist diese Methode aber

durchweg bei schwächlichen Kindern, bei vorhandener Diarrhoe und in einem vorgerückten Stadium der Krankheit, zumal in der Armen- und poliklinischen Praxis, wo die Mütter sich allein überlassen sind und durch unvorsichtigen, zu anhaltenden Gebrauch des Mittels leicht erschöpfende Durchfälle und Collaps herbeiführen. Wo es unter diesen Umständen darauf ankommt, die mit Schleim überfüllten Bronchien zu entleeren und die Athmung freier zu machen, da mögen Sie lieber ein volles Emeticum aus *Ipecacuanha* versuchen (F. 6), den Brechweinstein aber gänzlich vermeiden. Bei kräftigen Säuglingen bediente ich mich im Anfang oft eines Brechmittels aus *Vinum stibiatum* und *Oxymel scillit.* (F. 19) mit gutem Erfolg. Jedenfalls aber hüte man sich vor der Anwendung aller Brechmittel, wenn bereits Erscheinungen der Kohlensäurevergiftung und der Prostration vorhanden sind. Die Mittel versagen dann nicht bloss ihre Wirkung, sondern können durch Erregung von Durchfall und Depression der Herzthätigkeit die Schwäche in bedenklichem Grade steigern. Die beiden Hauptwirkungen des Brechmittels, Auspressen von Schleim aus den Bronchien und Erzielung ausgiebiger Inspirationen, werden dann durch die depotenzirende Wirkung desselben illusorisch gemacht.

Sobald zahlreiche Rasselgeräusche das Vorhandensein eines reichlichen Secrets in den Bronchien anzeigen, gleichzeitig aber der sinkende Kräftezustand die Anwendung voller Brechmittel verbietet, gebe man ein starkes *Infus. rad. Ipecacuanhae* (0,3 bis 0,5 : 120) ein *Decoct. rad. Senegae* oder *Polygalae amarae* (F. 20), welchen man, um den Hustenreiz und damit die Expectoration zu steigern, *Liq. ammon. anisat.* (0,5 bis 1,5) zusetzen mag. Senfteige auf Brustbein und Rücken, kleine fliegende Vesicantien auf den Thorax applicirt, sind gleichzeitig zu empfehlen. Milch, Brühe, Wein (*Sherry*, *Tokayer*, *Portwein*) müssen abwechselnd eingeflösst werden, um die Kräfte zu erhalten. Bleiben diese Mittel unwirksam und nimmt der Kräfteverfall zu, so ist eine Verbindung von *Campher* und *Acid. benzoic.* (F. 21) oft noch von Erfolg. Unter diesen Umständen haben auch warme Bäder (28 bis 29° R.) mit kalten Affusionen, ein paar Mal täglich wiederholt, überraschende Wirkung und sollten deshalb nie versäumt werden.

Schliesslich noch einige Worte über die Behandlung der *Bronchitis recidiva* (S. 365). Während der Anfälle ist dieselbe von der eben angegebenen in keiner Weise verschieden, und die Wirkung der Brechmittel pflegt gerade in diesen Fällen am prägnantesten hervorzutreten. Um indess die häufige Wiederkehr der Anfälle zu verhüten, ist nach meiner Erfahrung zunächst der Gebrauch von Soolbädern in einem klimati-

Kurort, wie Reichenhall oder Soden, zu empfehlen. Natürlich muss diese Kur ein paar Mal wiederholt werden; erst dann ist als Nachkur der Aufenthalt an der See, zumal an der Nordsee (Norderney, Ostende, Blankenberghe, Scheveningen, Helgoland) anzurathen. Von vornherein die Seeluft zu verordnen, halte ich nicht für richtig, weil die Reizbarkeit der Schleimhaut gegen dieselbe nicht selten durch einen neuen Anfall reagirt. Statt des Seeklimas kann man auch den Aufenthalt auf einer mittleren Alpenhöhe (Kreuth, Aussee, Engelberg, Beatenberg, Heiden u. s. w.) empfehlen. Von dem Einathmen comprimierter Luft, welches vielfach empfohlen wird¹⁾, sah ich in den wenigen Fällen, in denen ich es versuchte, keinen Erfolg; doch sind meine Erfahrungen in dieser Beziehung nicht ausreichend, um ein vollgültiges Urtheil abzugeben. Bei der S. 367 erwähnten asthmatischen Form kann, wie ich schon bemerkte, die locale Behandlung einer zu Grunde liegenden Affection der Nasenhöhle erfolgreich sein.

V. Die „fibrinöse“ Pneumonie.

Wenn auch die catarrhalische oder Bronchopneumonie die häufigste entzündliche Lungenaffection des Kindesalters darstellt, so ist doch die frühere Ansicht von der Seltenheit der „fibrinösen“ Form längst überwunden. Zwischen dem dritten und zwölften Jahr ist diese Krankheit sogar recht häufig, und auch in den beiden ersten Jahren des Lebens kommt sie keineswegs selten vor. Der folgenden Schilderung lege ich 137 selbst beobachtete Fälle zu Grunde, von denen nur bei 101 das Alter genau bestimmt werden konnte. Von diesen fielen

22	auf das Alter zwischen	$\frac{1}{2}$	und	3	Jahren,
34	„	„	„	3	„ 6 „
45	„	„	„	6	„ 12 „

Ueberwiegend häufig war die Krankheit in den Monaten October bis April.

Die Krankheit stimmt sowohl in klinischer, wie in anatomischer Beziehung mit der Pneumonie Erwachsener so vollständig überein, dass ich hier nur auf einige durch das kindliche Alter bedingte Eigenthümlichkeiten näher einzugehen brauche. Sie wissen, dass bei der fibrinösen Pneumonie die Alveolen der Lunge mit einem festen, grösstentheils aus geronnenem Fibrin bestehenden Exsudat gefüllt sind, während bei der catarrhalischen Pneumonie der Inhalt der Lungenbläschen aus einem

¹⁾ v. Laszewski, Zur pneumatischen Therapie des Kindesalters. Dissertation.

Gemisch von grösstentheils verfetteten Epithelien und jungen Zellen besteht, dass ferner die letztere anfangs immer in lobulären, der entzündeten Bronchialverästelung entsprechenden Herden auftritt, und erst nach und nach durch immer neu hinzutretende Herde eine diffuse Verbreitung erlangt, während die fibrinöse Form von vorn herein einen grösseren Theil der Lunge, selbst einen ganzen Lappen, so zu sagen mit einem Schlag befällt und mit starrem Exsudat infiltrirt. Diesen anatomischen Verschiedenheiten entspricht auch das klinische Bild. Statt des von einem Bronchialcatarrh eingeleiteten, allmählig an Intensität und Ausdehnung gewinnenden Verlaufs der Bronchopneumonie, finden wir bei der fibrinösen Form eine rasche, fast plötzliche Entwicklung unter stürmischen Fieberbewegungen, in der Art, wie acute Infectiouskrankheiten sich einzuführen pflegen. Auch die Doppelseitigkeit der ersteren, welche eben von der diffusen Bronchitis abhängt, unterscheidet dieselbe von der meistentheils einseitig auftretenden fibrinösen Pneumonie. Was die Localisirung der letzteren in den oberen oder unteren Lappen betrifft, so betrafen unter 134 von mir beobachteten Fällen:

3	die ganze rechte Lunge,
4	beide Unterlappen,
7	den linken Oberlappen,
29	„ rechten „
50	den linken Unterlappen,
44	„ rechten „
<hr/>	
137,	

woraus sich auch für das Kindesalter die Vorliebe der Krankheit für die Unterlappen ergibt.

Die eben erwähnten Unterschiede dürften indess nur im Allgemeinen auf Gültigkeit Anspruch machen. Schon in anatomischer Beziehung kommen Mischformen vor. Im Gegensatz zu Bartels und v. Ziemssen hält Steffen¹⁾ die Möglichkeit aufrecht, dass das Product der lobulären Pneumonie auch croupöser Natur sein könne; Steiner, sowie Damaschino²⁾ beschreiben solche Herde, welche zugleich mit den bronchopneumonischen in einer und derselben Lunge gefunden wurden, und mir selbst kamen Fälle vor, in denen neben Pleuropneumonie eines ganzen Lappens Bronchitis und bronchopneumonische Herde in der anderen

¹⁾ Klinik der Kinderkrankh. I. S. 146.

²⁾ Des différentes formes de la pneumonie aigue chez les enfants. Paris, 1867. p. 29.

Lunge bestanden. Auch gab Virchow bereits früher zu, dass neben der Zellenwucherung in den Alveolen in Folge eines höheren Reizungsgrades auch fibrinöse Exsudation in denselben auftreten könne, was nach den S. 357 erwähnten neuesten Untersuchungen jetzt wohl nicht mehr bestritten werden dürfte. Aber auch das klinische Bild ist nicht immer so prägnant, wie man nach den Schilderungen der Autoren vermuthen sollte. Besonders in der Hospital- und klinischen Praxis, wo die Kinder schon mit der völlig ausgebildeten Krankheit in Behandlung kommen und der Entwicklungsgang unbeobachtet blieb, kann man in Zweifel darüber sein, mit welcher Form von Pneumonie man es eigentlich zu thun hat. Stellen Sie sich z. B. einen Fall vor, in welchem sich physikalisch eine ausgedehnte pneumonische Verdichtung des rechten Unterlappens, dabei aber auch ein Catarrh der linken Lunge nachweisen lässt, so müssen Sie immer daran denken, dass bei der Bronchopneumonie nicht selten nur in der einen Lunge ein ausgedehntes, zu wirklichen Verdichtungssymptomen führendes Confluiren der Herde stattfindet, während dieselben in der anderen Lunge inselförmig von einander getrennt bleiben können, so dass hier nur catarrhalische Geräusche wahrgenommen werden. Andererseits ist der begleitende Catarrh für die Bronchopneumonie nicht durchaus charakteristisch, denn gerade bei Kindern hatte ich nicht selten fibrinöse Pneumonien, welche mit Bronchialcatarrh complicirt waren, zu beobachten Gelegenheit.

Für diese zweifelhaften Fälle bleibt nun freilich der Fiebercharakter immer ein werthvolles Symptom. Ich unterschreibe ohne Bedenken die Schlüsse, welche v. Ziemssen ¹⁾ aus seinen Untersuchungen zog, den gesetzmässigen Verlauf des Fiebers bei der fibrinösen Pneumonie und die Beziehung desselben zu den kritischen Tagen, während „gerade der protrahirte Verlauf mit den späteren bedeutenden Schwankungen in der Fieberhöhe, mit den immer wiederkehrenden Steigerungen des Fiebers, denen jedesmal ein Fortschritt des örtlichen Processes entspricht, mit dem langsamen, durch kleine Exacerbationen verzögerten Abfall des Fiebers, mit der zögernden Resolution der gesetzten Verdichtung- der catarrhalischen Form eigenthümlich ist. Das alles hat für die Majorität der Fälle unzweifelhaft seine Richtigkeit, aber doch keineswegs für alle. Nicht jede fibrinöse Pneumonie endet mit einer Krise, vielmehr kann auch hier ein mehr „schleppender“ Verlauf, ein Uebergang in den chronischen Zustand vorkommen, und andererseits beobachtete ich zuweilen Pneumonien, welche vollkommen das Bild der

¹⁾ Pleuritis und Pneumonie im Kindesalter. 1862. S. 316.

catarrhalischen darboten, dennoch aber einen unerwartet schnellen und günstigen Verlauf nahmen, so dass binnen 5 bis 8 Tagen alles vorüber war. Wer sich dafür interessirt, möge die früher¹⁾ von mir beschriebenen Fälle dieser Art vergleichen. Wiederholte seitdem gemachte Beobachtungen lassen mich auch heute noch den damals eingenommenen Standpunkt festhalten. Zwischen den wohl charakterisirten Fällen der fibrinös-lobären Form einerseits und der Bronchopneumonie andererseits liegt eine Zwischenform, welche sich klinisch nicht mit völliger Sicherheit feststellen lässt²⁾, und die Frage, ob es möglich sei, die beiden Formen der Lungenentzündung in jedem einzelnen Fall während des Lebens von einander zu unterscheiden, muss daher meiner Ansicht nach verneint werden. Auch die Verhältnisse, unter denen sich die Pneumonie entwickelt, sind hier nicht entscheidend, denn sowohl primäre, d. h. idiopathisch entstandene Pneumonien, wie secundäre, welche im Lauf einer anderen acuten oder chronischen Krankheit auftreten, können den fibrinösen Charakter darbieten. So fand ich bisweilen bei Kindern mit Tuberculose der Lunge und Verkäsung innerer Drüsen und anderer Organe eine fibrinöse Pneumonie, ebenso bei acuten Infectiouskrankheiten, besonders bei den Masern, wenn auch gerade hier die Frequenz der Bronchopneumonie bedeutend prävalirt. Am meisten aber überraschte mich der Fall eines an schwerem Ileotyphus erkrankten 12jährigen Mädchens, dessen hohe Fiebertemperatur durch kein antipyretisches Verfahren herunterzubringen war, vielmehr bis zuletzt einen continuirlichen Typus von 40° und darüber darbot. Bei der Section fanden wir die ganze linke Lunge fast von oben bis unten hepatisirt, und mitten darin an der unteren Grenze des Oberlappens zwei inselförmige, resp. bohnen- und nussgrosse, sequestrirte, mit einer Demarcationslinie umgebene Herde (dissecirende Pneumonie).

Ich bemerkte bereits, dass auch die fibrinöse Pneumonie sich bisweilen aus einem Catarrh, sei es nun ein acuter oder chronischer, entwickeln könne, in welchem Fall während der ganzen Dauer catarrhalische Geräusche in der kranken oder auch in der gesunden Lunge gehört werden. In der grossen Mehrzahl der Fälle beginnt aber die Pneumonie, wie bei Erwachsenen, ganz plötzlich. Selbst den das heftige Fieber einleitenden Frostanfall habe ich bei Kindern, welche das 5. Lebensjahr überschritten hatten, bisweilen beobachtet, häufiger wieder-

¹⁾ Beitr. zur Kinderheilk. N. F. S. 161.

²⁾ Vergl. auch Steiner, Prager Vierteljahrschr. 1862. III. S. 12.

holtes Erbrechen. Dieser Beginn und die stürmisch bis 40° und darüber ansteigende Temperatur (in einem Fall beobachtete ich schon am ersten Abend 41,2) kann um so eher zu Irrthümern verleiten, als die respiratorischen Symptome in diesem Entwicklungsstadium noch völlig latent bleiben können, und an ihrer Stelle häufig Erscheinungen auftreten, welche auf ein Ergriffensein des Gehirns hinweisen, besonders Somnolenz, Delirien, dunkle Gesichtsröthe, glänzende Augen. Auch leichte Halsschmerzen mit Hyperämie des Pharynx und des Zahnfleisches sind öfters im Anfang vorhanden, und eine leichte Röthe der Haut, welche gewöhnlich nur partiell auftritt (schon Rilliet und Barthez beobachteten dieselbe), wirkt dann um so verwirrender auf den Arzt. Man denkt zunächst an den bevorstehenden Ausbruch des Scharlachfiebers, an *Febris gastrica* oder an eine sich entwickelnde Meningitis. Unter diesen Umständen achte man besonders auf die Art des Athmens. Dem aufmerksamen Beobachter fallen schon um diese Zeit die kurze, im Verhältniss zum Pulse sehr beschleunigte Respiration und die stöhnende Expiration auf, wenn auch Husten und wirkliche Dyspnoe noch vermisst werden. Besonders der Husten kann in der ersten Zeit ganz fehlen und selbst im weiteren Verlauf unbedeutend sein, wahrscheinlich wegen Nichtbetheiligung der Bronchien. Die Untersuchung des Thorax ergibt entweder gar keine Abnormität, oder höchstens, wenn man sehr aufmerksam auscultirt, Abschwächung des vesiculären Athmens in der erkrankten Partie, oder bei tiefem Inspiriren sparsames Crepitiren, z. B. am unteren Theil der rechten Rückenfläche, während der Percussionsschall vorn oben einen tympanitischen Beiklang hat:

Emil A., 5jährig, am 10. Juni in die Poliklinik gebracht, sehr kräftig. Vor 4 Tagen plötzlich starke Hitze, Klage über Schmerzen in allen Gliedern, Apathie, Appetitverlust, dick belegte Zunge, Puls 132, Resp. 44, kurz. Die Untersuchung ergibt nur rechts hinten und unten etwas abgeschwächtes Athmen, vorn oben rechts Percussionsschall höher und tympanitisch. Der von mir ausgesprochene Verdacht einer sich entwickelnden Pneumonie bestätigte sich schon in den folgenden Tagen. Am 12. Fieber geringer. Starker Husten. Vorn oben rechts Percussion wie am 10., aber hinten von der Spina scapulae abwärts und in der Axillarfläche intensive Dämpfung und bronchiales Athmen. Am 16. nach einem kritischen Fieberabfall alle Erscheinungen in voller Rückbildung.

Diese Latenz der physikalischen Erscheinungen, welche 4—6 Tage dauern kann, führt im Verein mit den prävalirenden cerebralen oder gastrischen Symptomen leicht zur irrigen Annahme einer Meningitis oder eines Typhus, ja selbst einer Intermittens, wie ich es in einem Fall

erlebt habe¹⁾. Vielleicht wandert in solchen Fällen die Pneumonie allmählig aus dem Centrum der Lunge nach der Peripherie, und erst dann, wenn sie diese erreicht hat, treten die Verdichtungserscheinungen deutlich zu Tage. Sobald dies geschieht, pflegen die bis dahin im Vordergrund stehenden gastrischen oder cerebralen Symptome sich zurückzuziehen, und die Diagnose wird dann mit einem Mal klar, bisweilen erst zu einer Zeit, wo das Fieber bereits entschieden im Abnehmen ist, oder sogar schon kritisch endet, was ich wenigstens in einem Fall deutlich beobachtet habe. Die Meinung einiger Autoren, dass besonders die Pneumonie der Oberlappen zu diesen Täuschungen verleiten könne, theile ich nicht, da ich auch die Entzündung der Unterlappen häufig auf diese Weise verlaufen sah. Die solche Fälle einleitenden Hirnsymptome (Pneumonie cérébrale) zeigen sich nach meiner Erfahrung am häufigsten in typhöser Form, als Apathie, Somnolenz, Schwindel, Delirien; trockne Zunge, weit seltener als Anfälle epileptiformer Convulsionen²⁾.

Pauline S., 4jährig, am 7. Juni vorgestellt. Seit vorgestern continuirliches Fieber und Husten. Am 6. früh wiederholte Eclampsieanfälle. Puls 152, Resp. 64. Percussion überall normal, rechts vorn sparsames Rasseln. Heftiger Kopfschmerz. Erst am 8. (also am 4. Tage der Krankheit) Dämpfung rechts hinten oben mit undeutlichem Athmen, weiterhin Bronchialathmen. Krise am 7. Tage.

Auguste H., 4jährig, aufgenommen am 11. Mai, seit vorgestern unwohl, Kopfschmerzen und Appetitmangel. Gestern Nachmittag plötzlich allgemeine Convulsionen von solcher Heftigkeit, dass das Kind aus dem Bett geschleudert wurde. In der Nacht Delirien. Grosse Apathie, halbgeschlossene Augen, etwas erweiterte Pupillen. Temp. 40,1, Puls 152, Resp. 42, sehr oberflächlich und etwas dyspnoëtisch. Husten kaum bemerkbar. Erst am 13. bei zunehmender Freiheit des Sensorium wird eine starke Dämpfung rechts hinten unten mit kleinblasigem klingendem Rasseln constatirt. Am 15. vollständige Krise; am 18. Dämpfung schon erheblich vermindert, mittelblasiges Rasseln und Schnurren, lockerer Husten. Am 23. alles normal.

Helene S., 6jährig, aufgenommen am 4. Februar wegen Fluor albus. Am 23. plötzlich leichte Angina bei 39,0 T., Ab. 41,2 mit 150 P. Gleichzeitig trat ein comatöser Zustand, mit heftigen Zuckungen der Augen-, Gesichts- und Extremitätenmuskeln ein. Nach 20 Minuten langer Dauer Nachlass. Am Morgen des 24. Temp. 40,9. Angina fortbestehend. R. 60, oberflächlich und schnell, Catarrh links, rechts in der Fossa supraspinata Dämpfung, unbestimmtes Athmen und klingendes Rasseln, weiterhin Bronchialathmen, continuirliches hohes Fieber, wobei aber das

¹⁾ Einen Fall mit durchweg intermittirendem Fieber bis zur Krise beschreibt v. Szontagh (Arch. f. Kinderheilk. XI. 137.

²⁾ In zwei von Aufrecht mitgetheilten Fällen (Arch. f. Kinderheilk. XI.) kam es sogar zu Hemiplegie, welche nach 14 Tagen resp. nach wenigen Stunden verschwand. Ob die von A. ausgesprochene Ansicht, dass es sich dabei um ein Oedem der Gehirnsubstanz handelte, berechtigt ist, lasse ich dahingestellt.

Sensorium völlig klar ist; Convulsionen nicht wiederkehrend. Krise zwischen dem 6. und 7. Tage.

Otto S., 7jährig, in der Nacht vom 16.—17. Januar plötzlich mit starker Hitze und Vomitus erkrankt. Am 17. andauernde Somnolenz, Apathie, aus welcher der Knabe indess leicht zu erwecken ist und dann richtig antwortet. Temp. immer 40 und darüber, Mittags sogar 41,5 erreichend. Chinin 0,3 und zwei Bäder von 23° ohne allen Erfolg. Am 19., wo ich den Knaben zuerst sah, fortdauerndes Fieber (41,8), Apathie, Gesichtsröthe und Injection der Conjunctiva, borkige Lippen, trockne Zunge, Resp. 40, nicht dyspnoëtisch, leise stöhnend, etwas Husten. Links hinten, besonders von der Spina abwärts und seitlich Dämpfung, Bronchialathmen und Bronchophonie. Am 20., also zwischen dem 3. und 4. Tage, Sinken des Fiebers auf 38,5 mit allgemeiner Besserung; am 21. Wiederansteigen auf 40,0, mit stärkerer Dyspnoe, Resp. 60. Krise am 7. Tage.

Ueber die Ursachen dieser initialen Hirnerscheinungen sind die Ansichten getheilt. Dass die mehr typhösen Symptome (Erbrechen, Schwindel, Kopfschmerz, Apathie, Somnolenz, Delirien, unwillkürliche Ausleerungen, trockne braune Zunge) von der rapiden Steigerung und continuirlichen Höhe der Temperatur abzuleiten sind, und dass bei einer besonderen Disposition auch Convulsionen auf diese Weise entstehen können, ist möglich, aber nicht bewiesen. Ebenso wenig können wir den Einfluss der „Pneumococcen“ oder ihrer „Ptomaine“ für diese Erscheinungen verantwortlich machen, so lange experimentelle Beweise dafür fehlen. Auch die von v. Jaksch als Ursache beschuldigte Diaceturie (Vorkommen von Acetessigsäure im Harn) bedarf noch der Bestätigung¹⁾. Beziehungen zu einer complicirenden Otitis, auf welche Steiner aufmerksam macht, konnte ich bisher nicht constatiren, und Meningitis kann wohl nur da angenommen werden, wo die cerebralen Symptome nicht bloss als initiale auftreten, sondern auch im weiteren Verlauf der Krankheit bis zum Tode fortauern. Dass die Meningitis cerebrospinalis sich mit Pneumonie verbinden kann, ist bekannt, und durch die gleichzeitig Lunge und Gehirn inficirenden Pneumococcen erklärt worden. Die Erscheinungen der ersteren bleiben dann aber immer die prävalirenden, und die Pneumonie erscheint nur als Complication. Immerhin scheint es mir, als ob so mancher Fall von „geheilter Meningitis“ nichts weiter gewesen ist, als eine verkannte Pneumonie mit cerebralen Symptomen. —

An die allmälige Entwicklung der Pneumonie aus dem Centrum nach der Peripherie hin, welche die mehrtägige Latenz der physikalischen Symptome bedingt, schliesst sich die unter dem Namen „Pneumonia migrans“ beschriebene Form, welche ich auch bei Kindern wiederholt

¹⁾ Hellström, Jahrb. f. Kinderheilk. Bd. 29. S. 74.

beobachtete. Die fibrinöse Verdichtung schiebt sich hier, ähnlich wie beim Erysipelas, von dem primär ergriffenen Lungentheil aus schubweise weiter vorwärts, und kann auf diese Weise nach und nach einen ganzen Lungenflügel befallen:

Anna S., 7 Jahre alt, aufgenommen am 8. Februar mit Pneumonie des linken Unterlappens und sehr hohem Fieber (40,5—40,9). Am folgenden Tage zeigten sich Dämpfung und klingende Rasselgeräusche schon an der linken Seitenfläche, und bestanden hier unverändert bei andauernd hoher Temperatur, 76—84 R., 144 bis 150 P. und ausgesprochener gastrischer Complication (dick belegte Zunge, Erbrechen, Foetor oris, Diarrhoe). Am 13. (dem 10. Tage der Krankheit) waren die Verdichtungssymptome hinten bereits in voller Rückbildung (Temp. 38,8—39,4), während vorn Dämpfung, Bronchialathmen und klingendes Rasseln bis an die Clavicula hinaufreichten. Krise am 11. Tag. Am 19. Februar völlige Wiederherstellung.

Elise B., 5jährig, aufgenommen am 29. December. Vor einigen Tagen erkrankt mit Fieber, Erbrechen, Somnolenz, kein Husten. Resp. 36; Puls 144; Temp. Morgens 39,5, Abends 40,4. Macht den Eindruck von Typhus. Am 3. Januar constatirte ich eine Pneumonie des linken Unterlappens. Resp. 52, Dyspnoe. Bad von 26° R., Chinin. sulphur. Ab. 1,0. Den 4. Wanderung der Pneumonie nach oben und seitwärts; den 5. Verdichtung des linken Oberlappens auch an der Vorderfläche nachweisbar. Temp. immer 39,5—40,0. Den 7. Entfieberung, Temp. 37,3. Allmälige Resolution, am 12. noch Dämpfung und unbestimmtes Athmen nachweisbar. Sonst alles normal. Am 20. geheilt entlassen.

Man konnte in diesen und mehreren ähnlichen Fällen mittelst der physikalischen Untersuchung die in Schüben vor sich gehende Wanderung der Pneumonie vom Unterlappen über die Seitenfläche nach vorn bis zur Lungenspitze verfolgen. Dieser Process dauerte 4—6 Tage. Im ersten Fall stieg am 12. Abends die schon sinkende Temperatur plötzlich wieder auf 40,1, offenbar in Folge des letzten pneumonischen Nachschubs in der Lungenspitze, mit welchem die Krankheit ihr Ende erreichte. Bei einem 6jährigen Knaben sah ich die bis dahin auf den hinteren Theil des rechten Lungenlappens beschränkte, dann aufsteigende Pneumonie erst am 10. Tage die Linea axillaris überschreiten und die vordere Lungenpartie befallen, während neben der Wirbelsäule die Verdichtungssymptome wieder schwanden. Erst am 13. Tage erfolgte hier eine vollständige Krise. In solchen Fällen kann man daher, zumal bei zögernder Resolution in der unteren Partie, leicht dazu verleitet werden, eine Complication mit beträchtlichem Pleuraexsudat anzunehmen, bis die Aufhellung des Percussionsschalls am untersten Theil der Rückenfläche oder die eintretende Krise die Diagnose der Wanderpneumonie sicherstellt.

Bei dieser Gelegenheit muss ich daran erinnern, dass bei Pneumonie eines Oberlappens bald auch Dämpfung an der Basis auftreten kann.

welche nicht etwa durch eine sprungweise Wanderung der Pneumonie, sondern durch ein von der Spitze herabgeflossenes pleuritiches Exsudat bedingt wird (Traube). Die Complication mit Pleuritis kommt nämlich hier ebenso häufig vor wie bei Erwachsenen, und verräth sich bei älteren Kindern durch Klagen über Schmerz beim Husten, beim Liegen auf der kranken Seite, bei der Percussion und Palpation der Intercostalräume. In der Regel erreicht die begleitende Pleuritis und das von ihr gesetzte Exsudat keinen erheblichen Grad, wenn auch die durch letzteres bedingte Dämpfung und Abschwächung des Athemgeräusches am unteren Theil der Rückenfläche sich noch weit in die Reconvalescenz hineinzieht. Weit seltener sah ich aus der Pneumonie allmählig eine exsudative purulente Pleuritis sich herausbilden, welche wegen des andauernden hektischen Fiebers die Punction oder schliesslich die Radicaloperation des Empyems erforderte und glücklich geheilt wurde. Bei einem 11jährigen Mädchen war diese Pneumopleuritis primär, bei einem 9jährigen Knaben im Verlauf einer scarlatinösen Nephritis entstanden. Die Unterscheidung der Pneumonie von einem pleuritischen Exsudat wird bei kleinen, noch nicht sprechenden Kindern besonders dadurch erschwert, dass zwei wichtige Symptome, der Pectoralfremitus und die rostfarbigen Sputa hier fehlen. Der erstere ist fast niemals deutlich nachzuweisen, wozu man überhaupt nur die Momente des starken Schreiens benutzen kann; erst nach zurückgelegtem dritten Lebensjahr gelang es mir, die Verstärkung oder Abschwächung des Stimmfremitus so bestimmt nachzuweisen, dass diagnostische Schlüsse daraus gezogen werden konnten. Rostfarbige Sputa beobachtete ich aber fast nur bei älteren Kindern von 8—12 Jahren; nur einmal sah ich blutgestreiften Auswurf bei einem 4¹/₂jährigen Knaben.

Ebenso wenig, wie die Symptome, zeigen der Verlauf und die Ausgänge dieser Pneumonie wesentliche Verschiedenheiten von derjenigen der Erwachsenen. Weitaus der grösste Theil der Fälle endet mit einer vollständigen Krise glücklich (unter 95 Fällen 83 mal), seltener (12 mal) allmählig unter den Erscheinungen der Lysis. Das Eintreten der Krise erfolgte weitaus am häufigsten (56 mal) zwischen dem 6. und 8. Tage; die übrigen Fälle vertheilten sich auf den 9. bis 11., seltener den 5., am seltensten den 3. oder 4. Tag. Ganz ähnlich war das Verhältniss in den früher von mir zusammengestellten 39 Fällen¹⁾. Nur einmal erfolgte die Krise erst am 17. Tage, was sich daraus erklärt, dass in diesem Fall die Pneumonie aus zwei durch ein 24 stündiges, beinahe

¹⁾ Beitr. zur Kinderheilk. N. F. S. 169.

feberfreies Intervall getrennten Schüben bestand, die wunderbarer Weise beide den linken Unterlappen befielen. — Den Abfall der Temperatur, der bisweilen schon am Tage vor der Krise begann, begleiteten mitunter, keineswegs aber immer, Herpes labialis und copiöser Schweissausbruch, womit dann Symptome des Collapses, wenigstens grosser Schwäche, zusammenfielen, anhaltende Unruhe, kühle Extremitäten, verfallenes bleiches Gesicht, sehr frequenter kleiner Puls, so dass ich mitunter zur Anwendung excitirender Mittel (Wein in grossen Gaben) genöthigt wurde. Bei einem 3jährigen Knaben, der während der Krise aufgenommen wurde, fand ich den Puls (124 Schl.) so klein, das Sensorium so benommen und die Temperatur so gesunken (34,8), dass wir mit Aetherinjectionen und grösseren Dosen von Campher und Benzoe vorgehen mussten, worauf die Temperatur binnen 24 Stunden wieder auf 37,6 stieg. Ein ähnliches Herabgehen der Temperatur auf 35° bis 34,7 habe ich während der Krise wiederholt beobachtet. Uebrigens liess sich fast in allen meinen Fällen der Zeitpunkt des Eintritts der Krise nicht mit absoluter Sicherheit bestimmen, weil dieselbe häufig während der Nacht erfolgte, und um diese Zeit nur ausnahmsweise thermometrische Messungen vorgenommen wurden. Es blieb daher oft ungewiss, ob das plötzliche Sinken der Temperatur am Ende eines geraden oder am Anfang eines ungeraden Tages stattfand. Wiederholt beobachtete ich auch, dass im Verlauf der Pneumonie das sehr hohe continuirliche Fieber zwischen dem 3. und 5. Tage temporär sank, z. B. von 40,0 auf 38,8, nach 12—24 Stunden wieder seinen hohen Stand erreichte, und erst nach einigen Tagen kritisch abfiel, wobei es unentschieden blieb, ob die Erscheinung dieses „dies index“ und die darauf folgende neue Steigerung auf einem neuen pneumonischen Schub beruhte. Durch die physikalische Untersuchung liess sich ein solcher wenigstens nicht sicher nachweisen.

Nicht immer war die Krise sofort eine vollständige, wobei die Temperatur, welche Abends noch 40° oder darüber betrug, am folgenden Morgen auf 37—37,5 sank, und nun anhaltend normal oder subnormal (36,5) blieb; vielmehr beobachtete ich wiederholt, dass die Krise sich längere Zeit, etwa 24 Stunden, hinzog, z. B. in folgender Weise:

Anna B., 7jährig, aufgenommen am 8. März mit Pneumonie des linken Unterlappens.

	M.	A.
am 8. März		40,5
„ 9. „	40,5	40,9
„ 10. „	40,3	40,6
„ 11. „	39,4	38°

	M.	A.
am 12. März	39,3	40,1
„ 13. „	38,8	39,4
„ 14. „	36,0	36,1 Entfieberung.

Auch kam es bisweilen am ersten Tage nach der Krise noch einmal zu einer plötzlichen, ephemeren Temperaturerhebung (38—40), deren Grund sich nicht nachweisen liess, die sich auch nicht wiederholte und den weiteren günstigen Ablauf in keiner Weise beeinflusste. So erfolgte bei einem Knaben die Krise zwischen dem 6. und 7. Tage, an welchem die Temperatur Morgens 36,5, Mittags 37,3 betrug, Abends aber wieder auf 40,2 stieg, um erst vom 8. Tage an ganz fieberlos zu bleiben. Während der Reconvalescentz beobachtete ich, wie die meisten Autoren, zumal in der ersten Zeit und beim Aufrechtsitzen häufig einen unregelmässigen Puls. Vielleicht sind die moleculären Veränderungen des Herzmuskels, die bei intensiv fieberhaften Krankheiten erfolgen und sich später wieder ausgleichen, an dieser Erscheinung schuld.

Durch einen fulminanten Verlauf zeichnete sich ein tödtlicher Fall aus. Derselbe dauerte kaum 9 Stunden und betraf einen

4 jährigen Knaben, welcher in den letzten Tagen des Jahres 1873 in der Klinik an den Erscheinungen einer diphtherischen Nephritis mit Erfolg behandelt worden war. Schon seit 14 Tagen war der Knabe reconvalescent, und am 9. Decbr. Mittags betrug die Temp. noch 36,9. Abends plötzliches Krankheitsgefühl; T. 39,1, P. 158. Anhaltender starker Husten, zunehmende Dyspnoe; nach einigen Stunden rechts unterhalb der Spina scapulae matter Percussionsschall, unbestimmtes Athmen, klingendes Rasseln. Morgens 3 Uhr Tod unter enormer Dyspnoe. Die Section ergab Hepatisation des ganzen rechten Unterlappens, Catarrh in der linken Lunge, Nieren normal, Herz etwas vergrössert, blass. Leider wurde die microscopische Untersuchung des letzteren versäumt, da es mir aus anderen Beobachtungen wahrscheinlich ist, dass hier eine Verfettung des Herzmuskels in Folge der Diphtherie vorlag, welche den rasch lethalen Verlauf der Pneumonie bedingt hat.

Einen Fall, welcher nach einer nur 3tägigen Dauer mit vollständiger Krise glücklich endete, theilte ich schon früher mit¹⁾.

Die Pneumonie begann hier am 8. April früh 5 Uhr mit starkem Fieber, nachdem der an einem Catarrh leidende 10jährige Knabe Tags zuvor sich dem scharfen Ostwinde ausgesetzt hatte. Am Abend des 9. liess sich die Hepatisation des rechten Unterlappens schon deutlich nachweisen; am 10. Abends war die Temp. noch 40,0, von 8 Uhr an aber trat ein die ganze Nacht hindurch anhaltender warmer Schweiss ein; Temp. am 11. fieberlos; alle Erscheinungen so rasch verschwindend, dass am 12. nur noch eine geringe Dämpfung nachweisbar war.

Aehnlich verlief der folgende Fall, nur erfolgte die Krise hier schon in der Nacht vom zweiten zum dritten Tage:

Max S., 11 $\frac{3}{4}$ Jahre alt, aufgenommen am 27. Juni 1876 mit fieberlosem Catarrh. Am 30. Morgens plötzlich hohes Fieber (40,5); R. 40, P. 136. Husten und Schmerz links beim Athmen; unterhalb der Scapula unbestimmtes Athmen. Am 1. daselbst Dämpfung, Bronchialathmen und klingendes Rasseln. T. 40—40,4, R. 48. Abends grosse Schwäche. Sputum exquisit rostfarbig. Am folgenden Tage (Beginn des dritten Krankheitstages) nach reichlichem Schweiss und gutem Schlaf Euphorie; T. 37,0, R. 25, P. 80. Am 4. war die Dämpfung bereits ganz verschwunden, und nur noch rauhes Athmen mit vereinzelten Rasselgeräuschen hörbar.

In der Literatur fehlt es auch nicht an einzelnen Beispielen eines noch kürzeren, selbst eintägigen Verlaufs (Leube, Weil), welche bei Erwachsenen beobachtet wurden. Diese sogenannten „Abortivpneumonien“ scheinen in neuester Zeit die Franzosen¹⁾ zur Aufstellung eines etwas dunklen Krankheitsbildes, der „Congestion pulmonaire aigue“, bestimmt zu haben, eine Annahme, welcher vorläufig jeder anatomische Beweis fehlt. Auch sind der kurze Ablauf, der rasche Wechsel der physikalischen Zeichen und die schnelle Resolution für mich keine ausreichenden Kriterien; denn wie schnell, binnen wenigen Tagen nach der Krise, auch die physikalischen Erscheinungen einer wahren Pneumonie sich zurückbilden können, zeigt Ihnen der letzte Fall. Freilich geschieht dies nicht immer, aber abgesehen von den seltenen Fällen eines chronischen Verlaufs sah ich in der Mehrzahl nach einer, spätestens nach 1 $\frac{1}{2}$ bis 2 Wochen den vollen Percussionsschall und das normale Athmen sich wiederherstellen, wenn nicht etwa ein pleuritisches Exsudat die Dämpfung am untersten Theil der Rückenfläche noch längere Zeit unterhielt. Von dieser Regel wichen nur drei Fälle durch die merkwürdige Erscheinung ab, dass die physikalischen Symptome noch vor dem Eintritt der Krise sich zurückbildeten:

Heinrich S., 9jährig, aufgenommen am 11. Mai 1877, gesund. In der Nacht vom 7. zum 8. lebhafte Klagen über Kopf- und Leibschmerzen, Durst und Hitze, wiederholtes Erbrechen. Seitdem Anorexie, Durst, Fieber, nächtliche Delirien, leichter Husten. T. bei der Aufnahme 40,4. Gesichtsausdruck leidend, Wangen geröthet, Augen meist geschlossen, Somnolenz. P. 120, stark gespannt. R. oberflächlich, 60. Empfindlichkeit des Unterleibs gegen Druck. Percussion hinten links von oben bis unten gedämpft; dabei kleinblasiges klingendes Rasseln; sonst nichts Abnormes. T. Abends 40,6. Der folgende Tag brachte keine Veränderung, dagegen fanden wir am 13. bei fortdauernd hohem Fieber (40,6), 120 P. und 60 R. die

¹⁾ Cadet de Gassicourt, l. c. p. 1. — Revilliod, Notes clin. sur quelques maladies des enfants. Paris, 1886. p. 90. — Hamon, Contribution à l'étude de la congestion pulmonaire etc. Paris, 1888.

Dämpfung fast ganz geschwunden und statt des klingenden kleinblasigen nur noch mucöses Rasseln hörbar. Die hohen Temperaturen (zwischen 40 und 40,5 schwankend) bestanden noch bis zum 16. früh, wo plötzlich Euphorie und ein kritischer Abfall auf 36,5 constatirt wurde. Von nun an rasche Genesung. Ganz ähnlich verliefen die beiden anderen Fälle.

Die Angabe von Grisolle¹⁾, dass bei 26 an Pneumonie Erkrankten die Symptome der Auscultation sich noch während der Fieberhöhe auffallend gebessert hätten, wurde von anderen Autoren, z. B. Fox, durch das Bedenken zu entkräften versucht, dass Grisolle das Fieber nur nach dem unzuverlässigen Puls, nicht nach dem Thermometer beurtheilt habe. Die eben mitgetheilten Fälle, sowie die Bemerkung von Sidlo²⁾, dass in 37,5 pCt. der Fälle der physikalisch nachweisbare Localprocess durchschnittlich 41 Stunden vor dem Kriseneintritt sistirte, spricht aber für die Richtigkeit von Grisolle's Behauptung.

Recidive der Pneumonie beobachtete ich nur zweimal, bei einem 4jährigen Kinde, dessen linker Unterlappen unmittelbar nach dem Abfall des Fiebers von neuem, und zwar ausgedehnter als zuvor, hepatisirt wurde, und bei einem 3jährigen Knaben, der im Verlauf von 14 Tagen successiv an Pneumonie des rechten, dann des linken Unterlappens erkrankte. Beide Fälle endeten kritisch mit Genesung³⁾. —

Die fibrinöse Pneumonie gehört, wenn sie nicht gerade unter sehr ungünstigen Verhältnissen (Nephritis, Typhus, Tuberculose) auftritt, zu den prognostisch günstigsten Krankheiten der Kinder, wie der Erwachsenen. Von 137 Fällen starben mir nur 8, von denen einer bei der Autopsie Hepatisation der ganzen rechten Lunge, ein anderer Pleuropneumonia duplex und Pericarditis purulenta, ein dritter diffuse Peritonitis, ein vierter vielfache Tuberculose ergab. Je grösser die Ausdehnung, um so grösser die Gefahr der Athmungsinsufficienz, woraus sich schon die weit günstigere Prognose der meist partiell auftretenden fibrinösen Pneumonie im Gegensatz zu der diffusen catarrhalischen Form erklärt. Aus diesem Grunde gewährt es auch immer Beruhigung, wenn die Pneumonie einseitig auftritt, und die Symptome der Hepatisation sich auf die Rücken- oder Vorderfläche beschränken, und nicht die ganze Dicke eines Lappens betreffen. Das gleichzeitige Bestehen eines Catarrhs oder eines reichlichen pleuritischen Exsudats trübt die Prognose, während die fast nie fehlende geringe Pleuritis nicht beunruhigen

¹⁾ Traité de la pneumonie. p. 307.

²⁾ Deutsches Archiv f. klin. Med. Bd. XIV. S. 348.

³⁾ Hellström (l. c. S. 72) und Tordeus (Un cas de pneumonie à rechute. Bruxelles, 1888) beobachteten ähnliche Fälle.

darf. Auch der seltener vorkommende lytische Fieberabfall, welcher sich Tage lang (einmal bis zum 12. Tage) hinzieht, ist nicht zu fürchten, wenn dabei auch die Möglichkeit einer längeren Persistenz der Verdichtung und des Uebergangs in den chronischen Zustand nicht ausgeschlossen werden kann. Nur zweimal hatte ich Gelegenheit, den Ausgang in Abscessbildung, und zwar mit schliesslicher Heilung zu beobachten.

Im April 1875 wurde ich bei einem 7jährigen früher ganz gesunden Mädchen consultirt, welches an einer doppelseitigen fibrinösen Pneumonie litt. Neben Hepatisation des ganzen rechten Unterlappens bestand auch Dämpfung und Bronchialathmen am untersten Theil der linken Rückenfläche. Am 7. Tage erfolgte die Krise; unter copiösen Schweissen und Symptomen des drohenden Collapses sank die Temperatur auf 37,2, aber nur auf einige Tage. Während die Verdichtungserscheinungen links unten schnell verschwanden, blieben die der rechten Lunge unverändert, und das wieder aufflammende Fieber nahm bald den Charakter der Febris hectica mit wechselnden Temperaturhöhen an; dabei fortdauernder Husten mit schleimigen spärlichen Sputis, zunehmender Verfall der Kräfte und enorme Abmagerung, welche das Aeusserste befürchten liess. Dabei konnte man nirgends eine Höhle physikalisch nachweisen, Dämpfung und Bronchialathmen bestanden hinten rechts von der Spina scapulae abwärts unverändert fort, während vorn oben nur verlängertes Expirium hörbar war. Am 26. Mai, also etwa 5—6 Wochen nach dem Beginn der Pneumonie, erfolgte plötzlich unter suffocatorischen Hustenanfällen ein enormer Auswurf reinen Eiters, dessen Menge leider nicht bestimmt wurde, und von nun an besserten sich allmählig alle krankhaften Erscheinungen, so dass am 14. Juli das Kind vollkommen gesund aus der Kur entlassen werden konnte. Nur unbestimmtes Athmen und eine leichte Dämpfung an der Basis der rechten Rückenfläche gaben noch Kunde von der überstandenen Krankheit. Seit dem Beginn der Febris hectica hatte das Kind nur ein Chinadecoct, Wein und kräftige Nahrung bekommen; nach der Ruptur des Abscesses in die Bronchien brachte es den grössten Theil des Tages im Garten zu. Wie ich später erfuhr, erfreute sich das Kind einer ungetrübten Gesundheit. Ganz ähnlich verlief der zweite Fall. —

Die im Allgemeinen expectative Behandlung, welche in neuerer Zeit gegen die Pneumonie der Erwachsenen empfohlen wird, gilt auch für das Kindesalter. Blutige Schröpfköpfe wende ich höchstens bei enormer Dyspnoe und grosser Ausdehnung der Pneumonie, sowie bei einer Complication mit intensiver Pleuritis an, wenn heftige Schmerzen beim Athmen und Husten dazu auffordern. Bei minder kräftigen Kindern kommt man auch mit trocknen Schröpfköpfen aus. Wo aber die Pneumonie räumlich beschränkt ist, die pleuritische Complication fehlt oder wenigstens nicht in den Vordergrund tritt, unterlasse man die Blutentleerung gänzlich und wende lieber kalte Einwicklungen oder Fomentationen des Thorax an (S. 368), welche, so lange die hohe Temperatur anhält, halbstündlich, später ein- bis zweistündlich erneuert

werden. Auch eine auf den Kopf oder Unterleib applicirte Eisblase ist zu empfehlen, während sie auf der Brust ihrer Schwere wegen minder gut vertragen wird. Der Anwendung kühler oder kalter Bäder, wie sie besonders von Jürgensen empfohlen wird, kann ich bei Kindern nicht das Wort reden, einmal weil ich eine deprimirende Wirkung auf das Herz, die gerade bei der Pneumonie zu vermeiden ist, befürchte, besonders aber deshalb, weil ich die Bäder nicht für nothwendig erachte. Der Grundsatz „ne quid nimis“ gilt hier in seinem vollen Umfang. Die ungeheure Mehrzahl der Fälle verläuft erfahrungsgemäss ohne jede eingreifende Behandlung, und es ist also gar kein Grund vorhanden, die Kinder der Gefahr eines Collapses auszusetzen, welche ich von der kalten Behandlung des Kindertypus her kenne. Dazu kommt, dass ich während der Akme der Temperatur von kühlen (20—22° R.) Bädern ebenso wenig nachhaltigen Erfolg beobachtet habe, wie von der Anwendung grosser Dosen Chinin (0,5 bis 1,0), Antipyrin (0,25 bis 0,5) oder Antifebrin (0,1 bis 0,2). Drückt man auch die Temperatur für die nächsten Stunden beträchtlich herab, so ist diese Abnahme doch immer nur vorübergehend, und man müsste, um die Wirkung zu unterhalten, das Bad oder die Antipyretica alle paar Stunden wiederholen, was bei Kindern zu widerrathen ist. Curven, wie die folgende, könnte ich Ihnen mehrfach vorlegen:

	Temp.	M.	A.
Am 11. Mai			40,6
			Bad von 20° R.
„ 12. „	9 Uhr	39,8	
	12 „	40,3	
	5 „	40,5	Chinin 0,5
„ 13. „		39,6	40,6 Chinin 0,5
„ 14. „		39,6	40,5 Chinin 1,0
„ 15. „		40,0	40,1
			Bad von 22°
„ 16. „		Krise.	

Ich bin daher auch von der Anwendung des Chinins und anderer Antipyretica mehr und mehr zurückgekommen, und beschränke mich auf die locale Anwendung der Kälte, besonders auf kühle, später hydro-pathische Einwicklungen der Brust und des Unterleibs. Wollen oder müssen Sie durchaus interne Mittel verordnen, so eignet sich dazu ein Infus. hb. Digitalis mit Kali nitricum (F. 22), welches indess durch eine gastrische Complication (wiederholtes biliöses Erbrechen, dick belegte Zunge, Uebelkeit) contraindicirt wird. Sie mögen dann lieber Acidum muriaticum (F. 3) oder ein Infus. rad. ipecacuanhae

(F. 16) verordnen. Den *Tartarus stibiatus* in der früher (S. 369) angegebenen Weise zog ich nur bei prävalirenden gastrisch-biliösen Erscheinungen (anhaltendem Stirnschmerz, Vomituritionen, Foetor oris) in Gebrauch, dann aber mit entschiedenem Erfolg. Dabei lasse man eine mässig nährnde Diät (Milch, Bouillon, etwas Wein) beobachten. Der mit der Krise zuweilen eintretende Collaps wird durch grosse Gaben Wein, Campher- und Aetherinjectionen am erfolgreichsten bekämpft, doch gehört auch diese Eventualität nicht zu den häufig vorkommenden. —

VI. Die chronische Pneumonie.

Die acute Pneumonie, mag sie nun mit einer Krise oder lytisch enden, bildet sich nicht immer so schnell zurück, wie man es in den meisten Fällen zu sehen gewohnt ist. Die physikalischen Symptome der Lungenverdichtung können vielmehr Wochen, ja Monate lang fortbestehen, und erregen dann immer die Befürchtung, dass es zu weiteren, das Leben ernstlich bedrohenden Veränderungen der Lunge, zu käsiger Entartung, nekrotischem Zerfall und phthisischer Höhlenbildung kommen kann. Dieser Ausgang kommt weit häufiger bei der Bronchopneumonie als bei der fibrinösen Form vor, sobald die Umstände (erbliche Anlage, schlechte Lebensverhältnisse) einer solchen Umwandlung des Infiltrats günstig sind. Sie werden sich indess daran erinnern (S. 363), dass selbst ein sehr schleppender Verlauf der Bronchopneumonie mit anscheinend trostlosen Symptomen (Macies, Fieber, Diarrhoe) immer noch zu einem unerwartet guten Ende führen kann, und ich glaube aus einigen Beobachtungen schliessen zu dürfen, dass auch die fibrinöse Pneumonie einen ähnlichen Verlauf nehmen kann:

Max K., 6jährig, am 17. März 1873 mit Eczema capitis und Bronchialcatarrh in die Klinik aufgenommen. Am 19. plötzlich Entwicklung einer fibrinösen Pneumonie des rechten Unterlappens. T. 40,6, P. 160, R. 44. In den nächsten Tagen Temp. zwischen 39,8 und 41,0 schwankend. Dämpfung, klingendes Rasseln und Bronchialathmen an der rechten Rückenfläche bis über die Spina scapulae hinauf, mit der Axillarlinie abschneidend. Dabei Somnolenz, Delirien, Unruhe. Blutige Schröpfköpfe (wegen pleuritischen Schmerzen applicirt), kühle Bäder, Chinin ohne sichtlichen Einfluss. Am 25., also am 9. Tage der Krankheit, Sinken der Temperatur auf 37,8—38,2, welches 4 Tage (Lysis) anhält, unter starken Schweissen und mit Ausbruch von Herpes labialis. Vom 31. (dem 14. Tage) an völlige Entfieberung, während der Husten noch fort dauert und die physikalischen Symptome im rechten Unterlappen sich langsam bessern, die Dämpfung sich etwas aufhellt und das Athemgeräusch unbestimmt und von feinem Rasseln begleitet bleibt. Schon nach wenigen Tagen aber beginnt eine abendliche, geringe Fieberbewegung, welche mitunter auch Morgens bemerkbar wird, so dass die Temperatur 14 Tage lang bis zum 21. April immer zwischen 37,8 und 38,4 schwankt. Bei wenig gesteigerter Respirationszahl

(26—30), die nur selten auf 40 steigt, starkem Husten, grosser Neigung zum Schwitzen verliert sich die Dämpfung erst in den letzten Tagen des April vollständig, während unbestimmtes Athmen und Rasseln noch zurückbleiben, und um dieselbe Zeit wieder ein paar Tage lang (vom 26.—28. April) ein remittirendes Fieber beobachtet wird. Dasselbe geschieht vom 4.—27. Mai (T. immer 38,2—38,5). Zunehmende Blässe und Abmagerung trotz leidlichen Appetits, und das noch immer hörbare, mit Rasseln und verlängerter Expiration verbundene unbestimmte Athmen an der kranken Stelle sind um so verdächtiger, als die sparsamen schleimigen Sputa nunmehr häufig blutgestreift erscheinen und allmählig eine purulente Beschaffenheit annehmen. Microscopisch konnten aber in denselben nur Eiterkörperchen und Epithelien, niemals andere Gewebsbestandtheile nachgewiesen werden. Erst vom 27. Mai an, also über zwei Monate nach Beginn der Pneumonie, ist alles zum Normalzustand zurückgekehrt, und das Kind konnte als geheilt entlassen werden.

Mir scheint dieser langsame, zum chronischen neigende, schliesslich aber doch mit Genesung endende Verlauf der fibrinösen Pneumonie bei Kindern häufiger vorzukommen, als bei Erwachsenen. In dem eben mitgetheilten Fall kann nicht daran gezweifelt werden, dass es sich ursprünglich um die fibrinöse Form gehandelt hat; in anderen, wo man erst das Residuum der Krankheit zu sehen bekommt, also die erste Entwicklung nicht selbst beobachtet hat, bleibt es freilich unentschieden, ob eine fibrinöse oder catarrhalische Form als Ausgangspunkt zu betrachten ist. Zu diesen zweifelhaften Fällen gehören zum Theil diejenigen, welche ich früher¹⁾ als Beispiele „chronischer Pneumonie“ mittheilte, während bei anderen der bronchopneumonische Charakter sicher gestellt ist.

Die betreffenden Kinder befanden sich in dem Alter zwischen 1½ und 4 Jahren, doch zweifle ich nicht, dass auch ältere Individuen ebenso erkranken können. Blass, mehr oder weniger abgemagert und welk, mit leidenden Zügen, bieten sie schon im äusseren Ansehn das Bild einer ernsten Krankheit dar. Vor Wochen oder Monaten, so lautet gewöhnlich die Anamnese, soll eine „Lungenentzündung“, entweder eine primäre, oder eine im Gefolge des Keuchhustens, der Masern, des Typhus entstandene die Scene eröffnet haben. Seitdem sei ein hartnäckiger Husten, Kurzathmigkeit, stöhnende Expiration und mässiges Fieber zurückgeblieben. Dazu kommt nicht selten Anorexie, Zungenbelag, Diarrhoe, in welchem Fall das Bild der „Abzehrung“ noch schneller in die Erscheinung zu treten pflegt. In den meisten Fällen fand ich die Symptome der Verdichtung in einem Oberlappen, seltener in einem unteren, Dämpfung des Percussionsschalls, schwaches oder unbestimmtes Athemgeräusch, Bronchialathmen und Bronchophonie, sparsames oder

¹⁾ Beiträge zur Kinderheilk. N. F. S. 189.

reichlicheres klingendes Rasseln. Das begleitende Fieber hat fast immer den remittirenden Typus, kann aber auch unter der Maske einer Intermittens täuschen; ich werde mich stets des Kindes eines Gutsbesitzers erinnern, welches mir mit der Diagnose eines Wechselfiebers überwiesen wurde, aber schon beim ersten Anblick durch die Abzehrung, den kurzen Athem und Husten den Eindruck eines Lungenkranken machte. Die Untersuchung ergab Verdichtung des linken Oberlappens in Folge einer vor einigen Monaten überstandenen Pneumonie, und ein zweimal wiederholter Winteraufenthalt im Süden hatte hier einen vollständigen Erfolg. In solchen Fällen habe ich auch wiederholt blutige Sputa beobachtet, freilich nur punkt- oder streifenförmige Blutbeimischungen in den schleimig-eiterigen Sputis, welche die Kinder während des chronischen Verlaufs der Krankheit auszuwerfen lernen. Bisweilen ergab die Untersuchung auch in der anderen Lunge catarrhalische Geräusche, und zu dem chronischen Leiden gesellt sich von Zeit zu Zeit ein acuter Catarrh, welcher mit grosser Sorgfalt behandelt werden muss. Der Verdacht einer Lungenphthisis ist unter solchen Umständen immer gerechtfertigt, und in der That nimmt ja auch ein Theil dieser Fälle durch Verkäsung und Zerfall der Entzündungsproducte diesen traurigen Ausgang; aber die Erfahrung lehrte mich, dass anscheinend verzweifelte Fälle dieser Art dennoch vollständig geheilt werden können. Allerdings kann darüber eine geraume Zeit vergehen; nach einem vollen Jahr, öfter nach 6—9 Monaten, konnte ich noch Residuen der Verdichtung nachweisen, während sich die anderen respiratorischen Symptome schon gänzlich verloren, Wohlbefinden und Körperfülle vollständig wiederhergestellt hatten.

Dass namentlich bronchopneumonische Verdichtungen viele Wochen und selbst Monate lang bestehen können, ohne käsig zu degeneriren, davon habe ich mich wiederholt bei Sectionen von Kindern überzeugt, welche uns die klinischen Zeichen der Bronchopneumonie während einer so langen Zeit dargeboten hatten, und man muss daher die Möglichkeit einer völligen Resorption des verfetteten Alveoleninhalts auch nach so langer Frist zugeben. Andererseits kann es durch Hyperplasie des interstitiellen Bindegewebes zu einer Induration der Lunge kommen, mit welcher dann der Process abschliesst¹⁾. Das wuchernde interstitielle

¹⁾ Steffen (Klinik der Kinderkrankh. I. S. 422) beschreibt diese Vorgänge unter dem Namen „interstitielle Pneumonie“ und meint, dass sie sowohl bei der catarrhalischen, wie bei der „diffus croupösen“ Form vorkommen können, wenn dieselben einen protrahirten Verlauf nehmen.

Bindegewebe verschrumpft allmählig, mit Verhärtung und grauweisser oder bläulicher Farbe des Parenchyms. Namentlich bei jüngeren Kindern kann eine ganze Lunge oder ein Lappen derselben, und zwar besonders der Oberlappen, auf diese Weise in eine feste, beim Durchschneiden knirschende Masse umgewandelt werden, in welcher die weisslichen Stränge der obliterirten Bronchien deutlich erkennbar sind. Bei diesem Ausgang müssen natürlich die Symptome der Verdichtung das ganze Leben hindurch bestehen bleiben, wenn sie nicht durch die vorhandene emphysematöse Aufblähung der Nachbarpartien maskirt werden. Sie finden daher meistens, wenn der Oberlappen Sitz der Schrumpfung ist, die betreffende Subclaviculargegend abgeflacht oder eingesunken, und beim Inspiriren weniger beweglich, als die der gesunden Seite.

Meistens kommt es aber hier, wie bei Erwachsenen, gleichzeitig zu Bronchiektasien in der geschrumpften Lungenpartie, und die von mir beobachteten Fälle dieser Art boten genau dasselbe Bild, wie man es im späteren Lebensalter zu sehen gewohnt ist, Dämpfung des Percussionsschalls, reichliche, grossblasige, hie und da klingende Rasselgeräusche, Abflachung der betreffenden Vorderfläche, Hochstand des Zwerchfells u. s. w., besonders auch den starken in Anfällen auftretenden Husten, welcher copiose eiterige, in der Regel fötide, auch wohl mit Blut vermischte oder selbst rein blutige Sputa herausförderte¹⁾.

Ueber die Behandlung der chronischen Pneumonie habe ich nur wenig zu sagen. Die Förderung der Resorption des Entzündungsproducts und die Behütung der kleinen Patienten vor allen Schädlichkeiten, welche neue Catarrhe oder Entzündungen erregen, und den eben erwähnten Schrumpfungsprozess, wenn derselbe unvermeidlich geworden ist, stören könnten, ist unsere Hauptaufgabe. Schutz vor Erkältung und eine tonisirende Behandlung durch Leberthran und China stehen in erster Reihe. Während das Chinin mir auch gegen die abendlichen Fieberanfälle wenig oder nichts leistete, sah ich von dem Monate lang fortgesetzten Gebrauch eines Decoct. cort. Chinae (F. 23) oder vom Extr. Chinae frigide par. (F. 24) gute Erfolge. Vom Leberthran lasse ich höchstens 2 Kinderlöffel voll täglich nehmen, um nicht Dyspepsie zu erzeugen. Ueberhaupt ist für die Anwendung beider Mittel die Integrität

¹⁾ Ein in meiner Klinik beobachteter Fall dieser Art (mit reichlicher Hämoptysis) ist von H. Braun (Beitrag zur Casuistik der Bronchiektasien im Kindesalter. Inaug.-Diss. Berlin, 1887) beschrieben worden. Die Ursache der Blutungen war eine colossale Neubildung von Gefässen in den erweiterten, ihres Epithels und theilweise auch der Schleimhaut beraubten Bronchien.

der Digestionsorgane Bedingung. Bei günstigen Lebensverhältnissen ist der Aufenthalt in windstillen, reiner und milder Luft dringend zu empfehlen, und mehrere der Privatpraxis angehörige Fälle, welche anfangs eine recht trübe Prognose stellen liessen, wurden durch einen wiederholten Winteraufenthalt in Montreux, Meran, an der Riviera, völlig wiederhergestellt. Nahrhafte Kost ist dabei Hauptbedingung, und um so wichtiger die sorgfältige Behandlung jeder Dyspepsie oder Diarrhoe, welche den Erfolg der Cur in Frage stellen kann.

In den Fällen von ausgedehnter Lungenschrumpfung mit Bronchiektasien wendete ich wiederholt die vielfach empfohlenen Einathmungen von *Ol. terebinthinae* an, sah indess von denselben entweder nur geringen, ganz vorübergehenden Erfolg, oder sogar Nachtheil, indem sie eine neue, selbst mit Fieber einhergehende catarrhalische Reizung hervorbrachten. Ebenso wenig konnte ich von anderen Inhalationen oder vom pneumatischen Cabinet nachhaltige Erfolge beobachten.

VII. Die Pleuritis.

Auch die Pleuritis der Kinder bietet keine wesentlichen Abweichungen von derjenigen des späteren Lebensalters dar. Die Krankheit ist bei Kindern durchaus nicht selten. Nicht nur latente chronische Pleuritiden, als deren Residuen mehr oder weniger feste und ausgedehnte Adhäsionen der Pleurablätter zurückbleiben, habe ich bei Sectionen von Kindern welche noch in den ersten Lebensjahren standen und keineswegs tuberculös waren, überraschend häufig gefunden, sondern auch die exsudative Pleuritis mit deutlich nachweisbaren Symptomen konnte ich oft schon bei Kindern von 5—9 Monaten, häufiger erst nach vollendetem ersten Lebensjahr constatiren.

Die acute Pleuritis mit ihren stechenden Schmerzen, dem kurzen Husten, dem raschen oberflächlichen Athem und dem mehr oder minder hohen Fieber, ist derjenigen der Erwachsenen in jeder Beziehung analog. Aeltere Individuen localisiren die Schmerzempfindungen genau, während jüngere Kinder den wahren Sitz des pleuritischen Schmerzes verkennen und nicht selten über den „Bauch“ klagen, während die physikalische Untersuchung schon alle Zeichen der Pleuritis deutlich ergiebt. Unter diesen Umständen ist die Percussion auch insofern ein diagnostisches Hülfsmittel, als sie, ebenso wie die Palpation der Intercostalräume, in der Regel den Schmerz weckt und die Aufmerksamkeit des Arztes auf den wahren Sitz desselben hinlenkt. Kleine Kinder, welche noch nicht über Schmerzen klagen können, schreien zwar beim Husten und verziehen schmerzhaft das Gesicht, aber dies Symptom ist unsicher, und

nur die physikalische Untersuchung kann uns in diesem zarten Alter verlässliche Kriterien an die Hand geben. Uebrigens sah ich zuweilen bei älteren Kindern den Schmerz gänzlich fehlen, z. B. bei einem 7jährigen Mädchen, welches an einer stark fieberhaften Pleuritis exsudativa (die ganze linke Brusthälfte war mit Flüssigkeit angefüllt) erkrankt war und nicht ein einziges Mal über schmerzhaft empfindungen geklagt hatte.

Weit seltener als die fibrinöse Pneumonie wird die acute Pleuritis bei Kindern durch cerebrale Symptome (Erbrechen, epileptiforme Convulsionen) eingeleitet, welche die Aufmerksamkeit des Arztes von dem eigentlichen Herde der Krankheit ablenken. Diese Erscheinung finden wir nur bei Kindern von 1—5 Jahren¹⁾:

Otto N., 3 $\frac{1}{4}$ Jahre alt. Ende October Fall auf die Stirn mit nachfolgender Ecchymose. Am 30. Octbr. Abends plötzlich starkes Fieber, welches die Nacht über anhielt und am 31. früh 10 Uhr in einen epileptiformen Anfall überging. Nach einer halben Stunde Erwachen aus der Somnolenz, Kopfschmerz, Unmöglichkeit aufrecht zu sitzen, Anlegen des Kopfes. Fieber fortdauernd, P. 160, Somnolenz. Um 2 Uhr ein zweiter Eclampsieanfall. Um 6 Uhr Euphorie, Spielen. In der Nacht anhaltendes Fieber, einmal Erbrechen. Bis zum 15. Novbr. ziemlich dasselbe Bild, Vormittags Remission, Abends Exacerbation des Fiebers mit umschriebener Röthe der linken Wange, bisweilen leichter Husten. Erst am 15. entschloss ich mich zu einer Untersuchung des Thorax, welche ich in meiner Unerfahrenheit als ganz junger Arzt, befangen von der Idee einer Meningitis, bisher versäumt hatte. Ich entdeckte sofort ein bedeutendes pleuritische Exsudat in der rechten Brusthälfte. Percussion seitlich und hinten in den beiden unteren Dritttheilen matt, Athemgeräusch und Stimmfremitus in diesem Umfang gänzlich fehlend, die Intercostalräume verstrichen, Athembewegungen 60, rechts kaum bemerkbar, P. 124. Husten unbedeutend, meist nur Abends, Klagen über Schmerzen „im Bauch“. Leber nach unten dislocirt; Lage immer auf der kranken Seite. Urin reichlich, klar. Vom 15.—27. hektischer Fiebercharakter, Abmagerung, viel Schweiß in der Nacht. Unter tonisirender Diät und Behandlung (Decoct. Chinae) allmähliche Besserung. Am 22. Decbr. Percussion seitlich fast normal, hinten noch völlig matt, Athem hörbarer, Zunahme der Kräfte und Körperfülle, bessere Farbe, Fieber abnehmend. Vom 25. December an keine Nachschweisse mehr. Neben der China noch Ol. jecoris tägl. 2 Kinderlöffel. 10. Januar 1847 völlige Euphorie, Lebergrenzen normal, hinten unterhalb der Scapula noch Dämpfung. Am 14. Februar Entlassung aus der Kur ohne wesentliche Deformität des Thorax.

Dieser Fall, welcher im zweiten Jahr meiner Praxis vorkam, hatte für mich die Folge, dass ich von nun an in keiner fieberhaften Krankheit, auch wenn kein Symptom mich dazu aufforderte, die Untersuchung des Thorax verabsäumte. Ich kann Ihnen dies nicht drin-

¹⁾ Journ. f. Kinderkrankh. XIII. S. 2. 1849.

gend genug empfehlen, weil ich nur auf diesem Wege dahin kam, in einigen anderen ähnlich verlaufenden Fällen¹⁾ den begangenen Irrthum zu vermeiden. Am wenigsten dürfen Sie den Angaben der Mütter trauen, dass die Symptome plötzlich nach einem Fall auf den Kopf entstanden seien, da gerade diese Angabe eine der gewöhnlichsten ist, weil kleine Kinder überhaupt sehr häufig fallen.

Knabe von 4 Jahren. Vor 14 Tagen Fall auf den Kopf. Seit einigen Tagen Somnolenz, starkes Fieber mit abendlichen Exacerbationen. Puls regelmässig, frequent. Oft spontanes Erbrechen, Obstruction, Unmöglichkeit den Kopf aufrecht zu halten. Am 10. Januar 1875 zuerst untersucht, Thoraxorgane normal. Nach 5 Tagen Nachlass der verdächtigen Cerebralsymptome, leichter Husten. Links hinten und unten pleuritische Exsudat. Resorption nach 2 Wochen.

Otto R., 9jährig, am 17. März in die Poliklinik gebracht. Gestern Nachmittag Fall auf den Kopf. Seitdem Kopfschmerz, Erbrechen, besonders bei Veränderung der Lage, Apathie, Aufschreien im Schlaf. Pupillen normal. Fieber. P. 156, regelmässig. Unterhalb der linken Scapula bis zur Linea axillaris schwache Dämpfung mit vesiculärem Athmen. Lebhaftes Klagen über Schmerz an dieser Stelle, besonders beim Husten und tiefen Inspirationen. Percussion empfindlich. Digitalis mit Nitrum, 5 blutige Schröpfköpfe. Am 18. Schmerz bedeutend vermindert. Am 24. Dämpfung noch fortbestehend, deutliches Reibungsgeräusch. Am 21. April alles normal.

Die initialen Hirnsymptome treten also in solchen Fällen entweder unter der Form von Kopfschmerz, Erbrechen und Obstruction, Somnolenz und Delirien auf, oder bei kleinen Kindern als epileptiforme Convulsionen, ähnlich wie bei der fibrinösen Pneumonie. Auch hier scheint das Fieber die Ursache dieser Erscheinungen zu sein, da mit dem Nachlass desselben und dem deutlicheren Hervortreten der exsudativen Symptome das Gehirn frei zu werden pflegt. Häufiger beginnt die Krankheit mit gastrischen Erscheinungen, welche Tage lang den Arzt irre führen können, Uebelkeit, Anorexie, dick belegter Zunge, abendlicher Temperatursteigerung, Klagen über Schmerz im Leibe, wozu sich bei zwei Kindern (von denen das eine an linksseitiger Pleuritis litt) Icterus gesellte. Ein 3jähriger Knabe, welcher vor einer Woche erkrankt war, klagte nur über Schmerzen in der linken Regio inguinalis, während die linke Thoraxhälfte vollständig mit Exsudat angefüllt war. In allen diesen Fällen bestehen aber doch wenigstens gewisse krankhafte Erscheinungen, welche die Eltern des Kindes beunruhigen und ärztliche Hülfe nachsuchen lassen. Um so schwieriger sind diejenigen zu beurtheilen, welche sich subacut oder ganz allmählig entwickeln, und ohne jedes auffallende Symptom einer ernststen respiratorischen Erkrankung verlaufen. Die Fälle von latenter Pleu-

¹⁾ Beitr. zur Kinderheilk. N. F. S. 199.

ritis kommen nach meiner Erfahrung bei Kindern häufiger vor, als bei Erwachsenen, wahrscheinlich aus dem Grunde, weil die letzteren selbst sich krank fühlen und untersuchen lassen, während die scheinbar geringfügigen Erscheinungen der ersteren von minder sorgsam Eltern sehr häufig übersehen werden.

Elise B., 7 Jahre alt, überstand im Herbst die Masern, welche vollkommen regelmässig verliefen. Mitte Januar fing das bis dahin ganz gesunde Kind an, allabendlich zu fiebern, die Nächte vergingen unter starker Hitze, Durst, Unruhe, wobei der Athem kurz war, während das Befinden bei Tage ziemlich ungestört blieb. Allmählig ging auch der Appetit verloren und die Farbe wurde bleich. Erst am 5. Febr. wurde ich hinzugerufen. Links von der 5. Rippe abwärts, besonders seitlich und hinten ganz matter Percussionsschall, Fehlen des Athemgeräusches und des Stimmfremitus, weiter oben pueriles Athmen. Respirationsbewegungen normal, kein Husten, kein Schmerz, doch erinnerte sich das Kind auf mein Befragen, im Januar öfter leichte Stiche in der linken Seite empfunden zu haben. Verordnung: Ruhe im Bett, warme Cataplasmen auf die linke Seite, Inf. hb. digital. mit Kali acet. wegen sparsamer Urinsecretion. Am 10. reichliche Diurese, kein Fieber mehr, Percussion heller. Bis zum 1. März alles normal, Euphorie.

In diesem und in ähnlichen Fällen lag also die Schuld an der Vernachlässigung bei den Eltern. Zumal bei kleinen Kindern werden die unschuldigen „Zähne“ auch hier für das Unwohlsein verantwortlich gemacht, bis nach Wochen zunehmende Abmagerung, Kurzathmigkeit und Husten endlich Unruhe erregen und der Arzt befragt wird. Leider muss ich aber hinzufügen, dass trotz aller warnenden Beispiele, von denen ich mehrere mitgetheilt habe¹⁾, auch von Seiten der Aerzte noch immer unbegreifliche Irrthümer bei dieser schleichenden Pleuritis vorkommen. Nicht Unwissenheit ist es, welche man hier anzuklagen hat, nur Bequemlichkeit, Scheu vor genauer Untersuchung und die Idee, dass bei der Geringfügigkeit respiratorischer Symptome kein ernstliches Leiden in dieser Sphäre bestehen könne. Die „Latenz“ der Pleuritis hat ihren Grund nicht in dem Wesen der Krankheit, sondern in der Nachlässigkeit des Arztes. Besonders häufig kamen mir solche Fälle aus der Armenpraxis oder aus Polikliniken zu, wo die grosse Frequenz der Patienten leicht zu summarischen Verordnungen ohne genaue Exploration verleitet. Aber auch die Privatärzte machen sich solcher Unterlassungssünden schuldig.

Am 6. Novbr. 1873 wurde z. B. ein 3jähriger blasser Knabe in meine Poliklinik gebracht, welcher vor 8 Tagen mit Fieber erkrankt war, und von seinem mir

¹⁾ Journ. f. Kinderkrankh. XIII. S. 1. 1849. — Beitr. zur Kinderheilk. N. F. S. 197.

als sehr gewissenhaft bekannten Arzt an die Klinik gewiesen wurde, „weil er aus der Krankheit nicht klug würde“. Derselbe bekannte mir später selbst, den Thorax nicht ein einziges Mal untersucht zu haben, weil kein Symptom ihn dazu aufforderte. Allerdings fand gar kein Schmerz und nur ein ganz unbedeutender Husten statt, aber die Respiration war etwas beschleunigt, und zweimal täglich, früh von 9—10 und Abends zwischen 5—6 Uhr fanden Fieberanfälle statt. Die Untersuchung ergab ein die ganze linke Pleurahöhle füllendes Exsudat mit Verschiebung des Herzens nach rechts, von welchem noch am 27. Febr. 1874 ein Rest an der Basis der Rückenfläche nachweisbar war. — Noch weit mehr Tadel verdiente der Arzt eines 4jährigen Kindes, welcher die Hervorwölbung der mit pleuritischen Exsudat gefüllten Brusthälfte ganz falsch gedeutet und erklärt hatte, das Kind müsse einer orthopädischen Behandlung unterworfen werden. —

So viel über die Eigenthümlichkeiten des allgemeinen Bildes. In Betreff der physikalischen Symptome, welche mit denen der Erwachsenen übereinstimmen, mache ich auf die Häufigkeit des Bronchialathmens in der Pleuritis der Kinder aufmerksam, welches, wie die Autopsie lehrt, ohne jede pneumonische Complication vorkommt und lediglich durch das die Lunge comprimirende Exsudat bedingt wird. Wer sich für Erklärungen interessirt, möge dieselben bei Rilliet-Barthez¹⁾ und Ziemssen²⁾ nachlesen. Ich halte mich hier nur an die Thatsache, dass besonders in frischen Fällen Bronchialathmen fast constant über den gedämpften Thoraxpartien gehört wird, und erst allmähig mit der Zunahme des Exsudats der Abschwächung und schliesslich dem gänzlichen Fehlen des Athemgeräusches Platz macht. Bei kleinen Kindern wird daher der Mangel der Sputa und die Schwierigkeit, den Stimmfremitus als diagnostisches Mittel zu benutzen, immer Zweifel übrig lassen, ob man Pleuritis oder Pneumonie als Hauptkrankheit vor sich hat, während man bei älteren Individuen durch die eben genannten Kriterien meistens im Stande ist, die Diagnose zu stellen. Ist nun in einem solchen frischen Fall von Pleuritis noch zufällig ein Bronchialcatarrh vorhanden, so nehmen die mucösen Rasselgeräusche desselben durch die Compression des Lungengewebes mitunter einen klingenden Charakter an und können, zumal bei heruntergekommenen fiebernden Kindern, den Verdacht einer phthisischen Höhlenbildung erregen, welcher sich später als ungerechtfertigt herausstellt. Dass bei eiteriger Pleuritis der Kinder besonders der erste und zweite Intercostalraum vorn neben dem Sternum, wo sie am breitesten und nachgiebigsten sind, oft abnorm vorgewölbt er-

¹⁾ l. c. I. p. 555.

²⁾ l. c. p. 71.

scheinen, wird von Rivet¹⁾ durch Experimente (Injection von Wasser in den Thorax) gestützt. Die Thatsache, dass die bezeichnete Region am häufigsten die Durchbruchsstelle wird, stimmt mit dieser Beobachtung überein.

Die meisten Kinder mit pleuritischen Exsudat liegen, wie die Erwachsenen, auf der kranken Seite. Man sieht dies schon bei kleinen Kindern im ersten Lebensjahr, und daraus erklärt sich die Vorliebe pleuritischer Säuglinge für diejenige Mamma der Mutter, welche ihnen beim Saugen die Lage auf der kranken Seite gestattet. Ich beobachtete, dass Kinder mit einem Exsudat in der rechten Pleurahöhle nur an der linken Mamma saugen wollten und umgekehrt, weil sie anderenfalls heftige, das Saugen unterbrechende Dyspnoe bekamen. In einem Fall dieser Art hatte die Mutter diese Vorliebe des Säuglings für ihre linke Mamma fälschlich auf einen Fehler der rechten bezogen.

Unter den Complicationen der Pleuritis schien mir Pericarditis, besonders bei sehr jungen Kindern, häufiger als bei Erwachsenen vorzukommen. Bei einem 5 Monate alten Kinde fand sich neben doppelseitiger fibrinös-purulenter Pleuritis ein bedeutendes ebenso beschaffenes Exsudat im Pericardium, bei einem anderen 8 Monate alten Kinde neben Bronchopneumonie, besonders der rechten Lunge, ein bedeutendes purulentes Exsudat im linken Pleurasack und im Pericardium, dessen Visceralblatt, zumal auf der Vorderfläche des Herzens, mit zottigen Fibrinbeschlägen bedeckt war. Dass hier ein Uebergang der Entzündung von der linken Pleura her auf das Pericardium stattgefunden hatte, wurde durch die starke Verwachsung der linken Lunge mit der Aussenfläche des Herzbeutels bewiesen. In dem folgenden Fall aber bestand ein altes abgesacktes Exsudat in der rechten Pleurahöhle, complicirt mit einer chronischen Peri- und Endocarditis:

Eleonore P., 3 Jahre alt, am 18. Septbr. in die Klinik aufgenommen, dürrtug genährt, blass. Anamnese ganz unbekannt. Der rechte Thorax bei der Percussion fast im ganzen Umfang matt, mit Ausnahme der obersten Partie der Vorderfläche, welche einen etwas helleren Schall giebt. Sternum und linke Brusthälfte normal. Rechts hinten und seitlich das Athemgeräusch ganz fehlend, vorn oben unbestimmt, mit bronchialer Expiration. Rechte Brusthälfte 1 Ctm. enger als die linke, beim Athmen kaum gehoben. Links hinten etwas Schnurren. Herzdämpfung nach rechts etwas vergrössert, Spitzenstoss im 5. Intercostalraum und in der Mammillarlinie, lautes systolisches Blasen an der Spitze. Kein Fieber. Diagnose: Insufficienz der Mi-

¹⁾ De la voussure sous-claviculaire dans les épanchements pleuraux chez l'enfant. Thèse. Paris, 1880.

tralis, Erweiterung des rechten Ventrikels, alte rechtsseitige Pleuritis fibrinosa mit Schrumpfung der Thoraxhöhle. — Das Kind wurde im Lauf der nächsten Monate in Folge wiederholter Darmcatarrhe immer elender; auch der Bronchialcatarrh steigerte sich von Zeit zu Zeit unter leichten Fieberbewegungen. Vom 25. Januar 1873 an wurden öfters schleimige mit hellrothem Blut vermischte Sputa expectorirt, und gleichzeitig hörte man rechts oben, neben dem Sternum, wie auch oberhalb der Clavicula, wo der Percussionsschall etwas heller war, sehr deutliches klingendes Rasseln, lautes Bronchialathmen und Bronchophonie. In den letzten Tagen des Januar entwickelte sich ein Ileotyphus, welcher am 7. Februar den Tod herbeiführte.

Section: Zwischen Pericardium und linker Lunge starke Verwachsung. Ersteres verdickt, beide Blätter fest mit einander verwachsen. Mitralklappe verdickt, starr und insufficient, beide Ventrikel hypertrophisch, der rechte auch dilatirt. Alter schwieliger Herd unter dem Endocardium, 1 Ctm. unterhalb des Orific. aortae. Linke Lunge meist durchgängig, blutreich, braunroth. Rechte Lunge sehr reducirt, ganz nach vorn und oben gedrängt und hier mit dem Pericardium verwachsen. An ihrem seitlichen und hinteren Umfang ein colossaler Sack mit äusserst dicker und derber Wandung, welcher auf seiner inneren Seite der Lunge, nach aussen überall dem Thorax so fest adhärirt, dass seine Ablösung nur mittelst des Messers möglich ist. In seinem Inneren befindet sich ein reichliches, rahmiges, graurothes Exsudat. Die linke Lunge ganz dicht carnificirt. Catarrh der grossen Bronchien. Typhus abdominalis.

Auf welche Weise in diesem Fall die Complication der Pleuritis mit Pericarditis zu Stande kam, lässt sich nicht bestimmen; wir finden nur die Folgen dieser chronisch abgelaufenen Krankheiten, feste Verwachsung des Herzbeutels mit dem Herzen, Insufficienz der Mitralis mit Dilatation des rechten Ventrikels, und ein bedeutendes, sackartig von derben Schwarten umschlossenes Exsudat. Die Retraction der ganzen rechten Lunge nach vorn und oben, welche durch alte Adhäsionen derselben mit dem Pericardium bedingt zu sein schien, war hier die Ursache eines zeitweiligen diagnostischen Irrthums. Ich glaubte nämlich, das vom 25. Januar an vorn und oben hörbare Bronchialathmen und klingende Rasseln, in Verbindung mit dem blutigen Auswurf, auf eine Höhlenbildung im Oberlappen beziehen zu müssen, während die Section ergab, dass diese Phänomene nur durch Catarrh des rechten Hauptbronchus und die unmittelbar auf diesem ruhende derbe carnificirte Lunge bedingt wurden.

Häufiger als bei Erwachsenen wird Caries der Rippen bei Kindern die Ursache von Pleuritis, wofür der folgende Fall ein interessantes Beispiel bietet¹⁾:

Margarethe M., 5jährig, am 15. April aufgenommen. Schon von Geburt an vielfache Abscesse des Bindegewebes, Anämie und Atrophie. Bei der Aufnahme

¹⁾ Charité-Annalen. Jahrg. I. S. 586.

colossaler ulceröser Defect der Kopfschwarte, apfelgrosser Abscess dicht über dem Kreuzbein, multiple Drüsenanschwellungen am Halse und in den Inguinalgegenden. Incision des Abscesses, Heilung bis zum 3. Mai. Der Defect am Kopf vernarbt allmählig; das Kind ist fieberlos, aber sehr bleich und hinfällig. Bis zum 6. Juni neue Abscesse am Halse, welche geöffnet wurden. Am 7. Juni dicht neben der rechten Mamma eine rundliche, etwa 3 Ctm. im Durchmesser betragende, nicht geröthete, aber fluctuirende Geschwulst, welche allmählig bis zur Apfelgrösse wuchs und am 20. unter Spray geöffnet wurde. Von nun an Fieber (Abends 38,5—39,4), welches indess Tage lang aussetzt. Neben dem rechten Schulterblatt bildet sich ein neuer umfangreicher Abscess; Oeffnung am 11. Juli, die eingeführte Sonde stösst auf eine cariöse Rippe. Um dieselbe Zeit ergab die Untersuchung, so weit sie bei der Anschwellung und Schmerzhaftigkeit der betreffenden Gegend ausführbar war, am rechten Thorax vorn wie hinten eine nach der Basis zunehmende Dämpfung, reichliche zum Theil klingende Rasselgeräusche und unbestimmtes Athmen. Am 10. bemerkte man zuerst, dass bei starken Expirationen, besonders beim Schreien, aus der Abscesswunde auf der Brust ein mit Luftblasen stark vermischter Eiter blasenartig hervorquoll. Diese Erscheinung dauerte bis zum Tode am 18. August fort.

Section: Die 5., 6. und 7. Rippe der rechten Seite cariös; zwischen ihnen, also innerhalb der Intercostalräume, gelangt man durch einige erbsengrosse Oeffnungen der Costalpleura in einen Hohlraum. Herzbeutel mit dem Herzen vollständig verwachsen, ebenso die rechtsseitige Lunge mit dem Pericardium. Die rechte Lunge sehr derb anzufühlen, in ihrem ganzen Umfang an der Brustwand adhären; Pleura costalis und pulmonalis bilden dicke schwielige Schwarten. Nur in der nächsten Umgebung der Abscesswunde am Thorax besteht zwischen den beiden Pleurablättern der schon erwähnte Hohlraum, der mit etwa 8 Esslöffeln purulenten pleuritischen Exsudats gefüllt ist. Die an den Hohlraum grenzende Pulmonalpleura defect, so dass man mit der Sonde direct in kleine Bronchien gelangen konnte. Fast die ganze rechte Lunge carnificirt.

Offenbar bildete hier die ausgedehnte Rippencaries den Ausgangspunkt der Abscesse neben der Mamma und dem Schulterblatt, wie auch der chronischen Pleuritis. Neben den Adhäsionen und Schwarten bildete dieselbe den mit Eiter gefüllten Hohlraum, welcher nach aussen mit dem Abscess der Thoraxwand communicirte, und schliesslich auch nach innen die Lungenpleura nekrotisirte. So konnte Luft aus der Lunge in den Hohlraum und mit dem Abscesseiter nach aussen gelangen. Die rings umgebenden festen Adhäsionen verhinderten das Zustandekommen eines Pneumothorax. Auch hier ging die Entzündung von der Pleura auf das Pericardium über, und bedingte die totale Synechie des letzteren und die Verwachsung desselben mit der rechten Lunge¹⁾.

¹⁾ Man verwechsle mit diesen Fällen nicht jene, in denen die eiterige Pleuritis die Primärkrankheit bildet, und erst secundär Caries der Rippen entsteht, die dann an der Thoraxwand zu Abscessen und Communication mit der Pleurahöhle führen kann. Vergl. z. B. einen von Jacobasch beschriebenen Fall von Pleuritis diaphragmatica aus meiner Klinik in Berl. klin. Wochenschr. 1883. No. 41.

Unter den ätiologischen Momenten spielen auch bei Kindern die Tuberculose und die Pneumonie, und zwar die fibrinöse mehr als die catarrhalische, eine wichtige Rolle. Bei der so häufigen Combination beider Krankheiten erscheint zwar die Pleuritis in der Regel als die untergeordnete, welche höchstens durch Schmerz und durch geringes Exsudat an der Basis ihre Existenz bekundet (S. 379); doch kommen auch Fälle vor, in welchen die Pneumonie, welche Anfangs im Vordergrund steht, das Feld räumt, während die Pleuritis sich weiter entwickelt und zu mehr oder minder beträchtlichen Exsudaten führt (Pneumopleuritis). Für die Schnelligkeit der Eiterbildung unter diesen Umständen spricht der Fall eines 5jährigen Knaben, bei welchem schon am 6. Tage nach der Erkrankung über 1000 Ccm. eiterigen Exsudats mittelst der Punction aus der rechten Pleurahöhle entleert wurden. Bei der Bronchopneumonie finden wir, dem Sitz derselben entsprechend, auch die Pleuritis nicht selten doppelseitig, beide Lungen mit eiterig-fibrinösen Auflagerungen bedeckt, seltener eiteriges Exsudat in den Pleurahöhlen. Putride Pleuritis beobachtete ich bei Kindern (abgesehen von den erst nach der Operation putrid gewordenen Fällen) nur ausnahmsweise, z. B. bei

Anna O., 11jährig, im Mai an Pleuropneumonie der linken Seite in der Klinik behandelt; entlassen am 26. Mai. Wiederaufnahme am 4. Juni. Vor 5 Tagen Schüttelfrost, seitdem andauernde Hitze, Husten, Schmerz in der linken Seite, in welcher ein beträchtliches Exsudat nachweisbar ist. T. 39,5, R. 44, P. 124. Die linke Thoraxhälfte wird beim Athmen kaum gehoben, Intercostalräume verstrichen, percussorische Dämpfung fast im ganzen Umfang, Bronchialathmen, kein Stimmfremitus, Sternum gedämpft, Herztöne am deutlichsten neben dem rechten Sternalrande hörbar. Urin sparsam, sonst normal. Blutige Schröpfköpfe, hydropathische Einwicklung des Thorax, Digitalis leisteten so gut wie nichts. Wegen zunehmender Dyspnoe wurde am 10. die Punction mit dem Potain'schen Apparat vorgenommen und dabei 380,0 Grm. eines grünlich-gelben, putrid riechenden Eiters entleert, welcher zahlreiche Fäulnisbakterien enthielt. Zwar erfolgte nun eine partielle Wiederausdehnung der Lunge, zumal ihrer oberen Partie, und die Respiration sank auf 32, aber das Fieber dauerte unvermindert fort, und es wurde deshalb am 13. die Radicaloperation des Empyems gemacht, nach der Entleerung von 500,0 stinkenden Eiters eine silberne Canüle eingelegt, und die Brusthöhle mit Carbolwasser ausgespült. Das Fieber verschwand nun sofort (37° bis $37,5^{\circ}$), und der ausfliessende Pleurainhalt war schon nach zwei Tagen geruchlos; dagegen nahm der Husten beträchtlich zu, und das reichlich-graugelbliche, zähe, süsslich riechende Sputum enthielt deutliche elastische Fasern. Wegen der schwarzen Färbung des Harns wurde vom 15. an statt des Carbolwassers eine Lösung von Salicylsäure (3 : 1000) zur Ausspülung benutzt, und die Thoraxwunde streng antiseptisch behandelt. Während der nächsten Wochen wurden noch ein paar Mal Fieberbewegungen beobachtet, für welche kein Grund ersichtlich war, z. B. am 9. Juli noch 40,5, aber seit diesem Anfall blieb das Kind bis zu seiner Entlassung, welche erst am 1. Mai 1879, also

etwa ein Jahr nach seiner Aufnahme erfolgte, völlig fieberfrei. Die Wunde im Thorax, welche immer spärlicher secretirte, schloss sich im August, Ernährung und Wohlbefinden stellten sich mehr und mehr wieder ein, und die Athemfrequenz betrug bald nur noch 20 in der Minute bei 108 P. Während an der Vorderfläche und im oberen Theil der Seiten- und Rückenfläche die physikalischen Symptome normal wurden, blieben die untere Partie der Axillarfläche und der Rücken von der Spina scapulae abwärts noch stark gedämpft und boten bronchiales Athmen, klingendes Rasseln und Reiben dar. Auch bestand Husten in wechselnder Intensität fort, und der Auswurf, der bald mehr, bald weniger reichlich erfolgte, enthielt von Zeit zu Zeit Blut, welches jedesmal Veranlassung wurde, das Kind für einige Tage in's Bett zu legen. Elastische Fasern wurden indess nicht mehr gefunden, und am 1. Mai 1879 konnte Patientin in blühendem Zustande, ohne Husten, aber noch mit Dämpfung und Bronchialathmen im Bereich des linken Unterlappens entlassen werden. Die Behandlung in den letzten Monaten bestand in Inhalationen einer (1 pCt.) Carbollösung, Ol. jecoris, und Plumb. acet. beim Eintritt der Hämoptysis.

In diesem Fall handelte es sich wohl um eine circumscripte Nekrose an der Peripherie der pneumonisch infiltrirten Lungenpartie, aus welcher dann Fäulnisserreger in das Pleuraexsudat hineingelangt waren und dasselbe in putriden Zustand versetzt hatten. Der Umstand, dass sich weder bei der Untersuchung, noch bei der Punction ein Pneumothorax nachweisen liess, spricht gegen eine weite Communication der Pleurahöhle mit dem Brandherde, während die Annahme feiner Oeffnungen in der betreffenden Lungenpleura, die bald wieder verklebten, eher statthalt ist¹⁾. Nach der Heilung der putriden Pleuritis durch Punction und Incision bestand der nekrotische Herd in der Lunge noch viele Monate lang fort und gab sich durch wiederholte Fieberschübe, purulente, mit Blut und elastischem Gewebe vermischte Sputa zu erkennen. Schliesslich erfolgte Heilung, und es blieben nur noch physikalische Erscheinungen zurück, welche sich auf eine dicke pleuritische Schwarte im unteren Theil des linken Thorax beziehen liessen. Wie ich später erfuhr, soll das Kind nach einem Jahr an einer entzündlichen Brustaffection zu Grunde gegangen sein. Dagegen sah ich in der Privatpraxis bei einem 9jährigen Knaben, welcher nach Pneumonie des rechten Oberlappens ein copioses rechtsseitiges Pleuraexsudat bekommen hatte, anhaltend stark fieberte und plötzlich anfang, putrid riechende, purulente Sputa auszuwerfen, nach der sofort vollzogenen Incision des Thorax und antiseptischer Behandlung des Pleuraraums vollständige und dauernde Heilung eintreten. Der charakteristische Auswurf bewies, dass die putride Beschaffenheit des Exsudats durch das Hineingelangen septischer Keime

¹⁾ Vergl. A. Fraenkel, Ueber putride Pleuritis. Charité-Annalen. IV. 1879. S. 256.

vermittelst einer im oberen Lungenlappen bestehenden Communicationsöffnung zu Stande gekommen war.

Wiederholt beobachtete ich Pleuritis bei Kindern im Gefolge des acuten Gelenkrheumatismus, des Scharlachfiebers, besonders der Nephritis scarlatinosa, und der Masern. Einer dieser Fälle, in welchem die Diagnose erst 4 Wochen nach Ablauf der Masern gestellt wurde, zeichnete sich durch völligen Mangel des Fiebers aus (Temp. nie über 37,5), obwohl durch zwei Punctionen 435 Ccm. grünlich gelben Eiters entleert wurden. Nur einmal, bei einem 5jährigen Mädchen, sah ich ein eiteriges Pleuraexsudat im Verlauf des Keuchhustens in Folge complicirender Bronchopneumonie zu Stande kommen. —

Ueber die Ausgänge der Krankheit, Resorption, Eiterung, Durchbruch des Empyems nach aussen oder innen, sowie über die nachfolgende Deformität des Thorax habe ich nichts hinzuzufügen. Es war ein Irrthum, wenn man früher glaubte, die Missbildung des Thorax käme bei Kindern seltener zu Stande, als im späteren Lebensalter; vielmehr sieht man nach verschleppten eiterigen Exsudaten, welche schliesslich nach aussen aufbrachen und Jahre lang eiternde Fisteln bildeten, so wie bei dicker Schwartenbildung zwischen Lunge und Brustwand nicht selten bedeutende Schrumpfungen der betreffenden Brusthälfte sich entwickeln. Bei einem 14jährigen Knaben, welcher in seinem 5. Lebensjahr an Pleuritis gelitten hatte, konnte ich die ganze rechte Pleurahöhle mit meiner Faust ausfüllen. —

Schliesslich noch einige Worte über die Behandlung. Im Anfang der Krankheit, wenn heftige Schmerzen vorhanden sind, halte ich die Application einer dem Alter entsprechenden Zahl blutiger, bei schwachen Kindern trockner Schröpfköpfe für nothwendig. Demnächst sind hydropathische Einwicklungen, wie ich sie für die Pneumonie empfahl, auch hier consequent anzuwenden, während innerlich Inf. hb. digitalis (F. 22) mit Nitrum gereicht wird. Auch Calomel mit hb. digital. (F. 25) leistete, besonders bei vorhandener Stuhlverstopfung, gute Dienste. Mit der Zunahme des Exsudats tritt die diuretische Behandlung in den Vordergrund, Infus. digitalis mit Kali aceticum. Biliner oder Wildunger Wasser (3—4 Weingläser täglich) zum Getränk. In den schleichend verlaufenden Fällen empfehle ich Decoct. cort. Chinae (F. 23) mit Kali aceticum (2,0), Leberthran, Molken, frische Land- oder Bergluft, während des Winters Aufenthalt im Süden, besonders an der Riviera.

Der regere Stoffwechsel der Kinder fördert die Resorption seröser pleuritischer Exsudate im Allgemeinen mehr, als es bei Erwachsenen

der Fall ist. Ich verfüge in der That über eine recht ansehnliche Zahl von Fällen, welche ohne chirurgische Hülfe unter diuretischer und tonisirender Behandlung innerhalb mehrerer Wochen oder Monate vortrefflich heilten, und man sollte deshalb nicht zu rasch mit der Operation vorgehen. Für mich giebt es nur zwei Indicationen, welche die operative Entleerung des Exsudats dringend erfordern:

1) Stürmische Zunahme desselben mit rascher Verdrängung des Mediastinum und beträchtlicher Steigerung der Dyspnoe, so dass die Kinder nicht mehr anhaltend horizontal liegen können, sondern häufig eine sitzende Stellung einnehmen müssen. Unter diesen Umständen, zumal wenn das Exsudat doppelseitig ist, oder bei Complication mit Bronchitis oder Pneumonie, ist die frühzeitige Punction indicirt, um die Lunge von dem Druck des Exsudats zu entlasten. In der Regel häuft sich zwar die Flüssigkeit bald wieder an; man kann aber dann im Nothfall die Operation wiederholen oder, wenn die Erscheinungen mässig sind, die Resorption in Ruhe abwarten.

Mädchen von 7 Jahren. Am 6. Juli zuerst untersucht. Seit etwa 1½ Wochen Pleuritis acuta der linken Seite, die von Anfang an ohne jeden Schmerz verlaufen war. Der linke Thorax mit Flüssigkeit gefüllt, Sternum matt schallend, das Herz nach rechts, die linke Lunge nach hinten und oben gedrängt. Vorn Bronchialathmen, seitlich und hinten unten gar kein Athmen hörbar. Fieber remittirend, Morg. 38,7, Ab. 39,7 und darüber. Anfangs der 3. Krankheitswoche Zunahme der Dyspnoe, häufiges Aufsetzen, um Athem zu schöpfen, Puls klein. Am 11. Punction unter Antisepsis und Aspiration mit Saugspritze, welche 4 Mal gefüllt wurde und ein klares grünliches Serum entleerte. In den nächsten Tagen bis zum 17. immer noch Temperaturhöhe von 38—39,2, während das Exsudat wieder bedeutend zunahm. Dann aber rasche Resorption, Euphorie, Schwinden des Fiebers. Vom 22. an fieberlos. Heilung. Die mangelnde Diurese war durch ein Infus. hb. digital. und Wildunger Wasser stark vermehrt worden.

In diesem Fall genügte also die einmalige Punction und Aspiration zur Heilung, und ich habe dies bei Pleuritis serosa wiederholt erlebt. Bemerkenswerth ist dabei, dass das seröse Exsudat sich nach der Punction zwar rasch wieder anhäuft, die dyspnoëtischen Erscheinungen aber nicht mehr den früheren Grad erreichen, und die Resorption nach wenigen Tagen rasch in Gang zu kommen pflegt, als ob die Druckentlastung der Pleura durch die einmalige Punction ihre Resorptionsfähigkeit wieder hergestellt hätte.

2) Die purulente Natur des Exsudats (Empyem). Die Kriterien, welche man früher als entscheidend für die Diagnose dieses Zustandes betrachtete, z. B. das „Oedema laterale“ des Thorax sind fast alle werthlos; zumal das letztere fehlt sehr häufig und macht sich erst dann

bemerkbar, wenn der Eiter sich bereits einen Weg nach aussen zu bahnen anfängt und eine partielle Hervorwölbung am Thorax bildet, welche oft von blauen Venensträngen umgeben ist (Empyema necessitatis). Wo dieser Durchbruch nach aussen nicht stattfindet, hat man Gewicht auf den Character des Fiebers zu legen, dessen Wochen lange Fortdauer mit hohen Mittags- oder Abendtemperaturen, mit Abmagerung und Kräfteverfall, für die purulente Beschaffenheit des Exsudats spricht. Aber auch dies Zeichen ist nicht constant; vielmehr kann, wie z. B. der eben (S. 401) mitgetheilte Fall lehrt, das Fieber mindestens $2\frac{1}{2}$ Wochen lang mit hoher Mittags- oder Abendtemperatur bestehen, und das Exsudat dabei noch vollkommen serös sein; andererseits kann das Fieber bei purulentem Exsudat auch vollständig fehlen, wie in dem S. 400 erwähnten Fall von Empyem nach Masern. Ich verfüge über eine ganze Reihe von Empyemfällen bei Kindern zwischen 4 und 9 Jahren, welche absolut fieberlos verliefen; in einzelnen schwankte die Temperatur sogar immer zwischen 36,5 und 37,1. Das einzig sichere Mittel, um die Beschaffenheit des Exsudats zu erkennen, bleibt daher die Punction, die unter antiseptischen Kautelen zu jeder Zeit ohne Gefahr auszuführen ist, entweder mit der Pravaz'schen Spritze, oder mit dem Dieulafoy'schen Apparat oder dem Fraentzel'schen Troicart. Sobald die aspirirte Flüssigkeit purulent erscheint, hat man das expectative Verfahren aufzugeben und die künstliche Entleerung vorzunehmen. Weiteres Abwarten würde einen Durchbruch des Eiters durch die Brustwand oder die Lunge zur Folge haben können, das Kind durch andauerndes hektisches Fieber erschöpfen, oder im günstigsten Fall zur Eindickung des Eiters und zu käsigen Residuen im Thoraxraum führen, welche später der Ausgangspunkt von Miliartuberculose werden können. Ueber die Methode der Entleerung wird noch immer gestritten. Alljährlich mehren sich die Beispiele einer völligen Heilung nach ein- oder mehrmaliger einfacher Punction. So wie in dem oben mitgetheilten Fall bei serösem Erguss eine einmalige Punction zur Heilung ausreichte, sah ich auch in drei Fällen von purulentem Exsudat (wovon eins nach Scharlach) von dieser einfachen Methode denselben glücklichen Erfolg, und zwar ohne die vielfach empfohlene Ausspülung des Thorax. Die entleerte Eitermenge betrug in diesen Fällen 600—1500 Ccm. Man sollte daher diesen Versuch bei Kindern immer zuerst machen, sei es mit dem Potain'schen oder Dieulafoy'schen Apparat, oder mit einer einfachen Hebevorrichtung. Gewöhnlich nimmt zwar einige Tage nach der Entleerung das Exsudat wieder zu, bleibt aber dann stationär und geht nun allmählig zurück. Dennoch wird man nur in den wenigsten Fällen von

Empyem auf diese Weise auskommen, und nach 1—2maliger Wiederholung sich schliesslich zur Radicaloperation, d. h. zur Eröffnung des Thorax durch den Schnitt mit Resection eines Rippenstücks genöthigt sehen. Wie schon bemerkt, sah ich nur in drei Fällen von einer oder zwei Punctionen dauernden Erfolg: in allen anderen Fällen musste incidirt werden, und wer nur einmal die Massen von eitergetränkten Fibringerinnseln sah, welche bei der Operation aus der Thoraxhöhle entleert werden, begreift sofort, dass die Punction allein fast nie zum Ziel führt. Durch die Anlegung der Wunde an der Basis der Rücken- oder Axillarfäche erzielt man am besten den freien Abfluss der Secrete, welchen man durch die Einführung eines Drainrohrs oder einer breiten silbernen Canüle unterstützt. Auch eine Gegenöffnung an der Vorderfläche kann von grossem Nutzen sein, besonders wo es sich um die Entfernung massenhafter Gerinnsel handelt. Durch antiseptischen Verband, der so selten als möglich gewechselt wird, sucht man das Hineingelangen infectiöser Elemente in die Thoraxhöhle möglichst zu verhüten; dagegen sind die eine Zeit lang beliebten Ausspülungen der letzteren mit Carbol-säurelösung durch Beobachtungen von Carbolintoxication in Misscredit gekommen, und werden durch Injectionen von Thymol, Bor- oder Salicylsäure, Chlorzink ersetzt. Auch diese aber werden so selten als möglich vorgenommen, wenn nicht ein foetider Geruch des Secrets dazu auffordert. Jedenfalls ist der Erfolg der Operation gerade bei Kindern durch zahlreiche Fälle bewiesen, und ich halte es daher für überflüssig, hier meine eigenen Erfahrungen, die selbst in anscheinend verzweifelten Fällen für die Operation sprechen, ausführlich mitzuthemen. Ich kann es Ihnen nicht dringend genug ans Herz legen, die Operation unverweilt zu machen, sobald die eiterige Beschaffenheit des Exsudats sicher gestellt ist und eine höchstens zweimalige Punction sich als ungenügend herausgestellt hat. Liegt Tuberculose der Pleuritis zu Grunde, so rathe ich nur im Nothfall (bei drohender Dyspnoe) zu operiren, da hier an dauernden Erfolg nicht zu denken ist. Dagegen erfordert die putride Pleuritis (S. 398), sobald sie durch die Probepunction nachgewiesen ist, unverzüglich die Radicaloperation des Empyems und antiseptische Ausspülungen der Pleurahöhle.

IX. Die Tuberculose der Lunge.

Der alte Streit der Anatomen über die Auffassung der Tuberculose, zumal über ihre Beziehung zu den käsigen Processen, ist noch immer nicht völlig geschlichtet. Während die Einen, gestützt auf Virchow, die Verschiedenheit beider Zustände scharf betonen, nehmen die Anderen,

besonders neuere französische Autoren (Charcot, Grancher u. A.), einen mehr vermittelnden Standpunkt ein, der, wie ich glaube, durch die klinischen Verhältnisse gerechtfertigt ist. Dem vorurtheilslosen Beobachter, und zwar gerade dem Praktiker, kann es nicht entgehen, dass in dem so häufigen gleichzeitigen Vorkommen miliärer Tuberkel und käsiger Degenerationen, sowie in der auch experimentell bewiesenen Entwicklung der ersteren aus käsigen Herden, welche irgendwo im Körper vorhanden sind, ein klinischer Beweis für die innige Beziehung beider Vorgänge zu einander liegt, der schwerer wiegt, als alle microscopischen Befunde. Gerade Kinder in den ersten Lebensjahren bieten diesen Beweis weit häufiger dar, als das vorgerückte Lebensalter. Wenn ich an die zahllosen Fälle denke, in welchen ich dicht neben käsigen Entartungen des Lungenparenchyms miliäre Tuberkel in der Lunge oder Pleura fand, oder in welchen die unmittelbare Umgebung käsiger Knoten im Gehirn miliäre Tuberkel der Pia aufwies, während gleichzeitig noch in vielen anderen Organen beide Zustände neben einander angetroffen wurden, so kann ich an eine wesentliche Differenz derselben nicht glauben. Ich halte mich um so mehr berechtigt, in der folgenden Schilderung beide in ein gemeinsames Bild zusammenzufassen, als bereits der Entdecker der Tuberkelbacillen, R. Koch, das Vorkommen dieser pathogenen Elemente in beiden krankhaften Producten constatirte.

Die Erscheinungen der Lungentuberculose bei Kindern, welche das 6. oder 7. Jahr überschritten haben, stimmen mit denen des späteren Lebensalters im Allgemeinen überein. Wir beschäftigen uns daher hauptsächlich mit dem Auftreten der Krankheit in den ersten Lebensjahren, wo man, zumal in der Armen- und Hospitalpraxis, recht häufig Gelegenheit hat, sie zu beobachten. Je jünger die Kinder sind, um so weniger pflegt das Krankheitsbild demjenigen der Phthisis pulmonum älterer Individuen zu entsprechen, vielmehr tritt das Localleiden mehr oder weniger zurück vor der allgemeinen Ernährungsstörung, die sich unter dem S. 67 geschilderten Bilde der Atrophie darstellt. Sehr häufig fand ich in den Leichen kleiner atrophischer Kinder eine Menge von Tuberkeln und käsigen Infiltraten der Lungen, die während des Lebens durchaus latent geblieben waren; aber auch umfangreiche, den grössten Theil eines Lungenlappens einnehmende Cavernen fanden sich bei einzelnen erst wenige Monate alten Kindern, welche im Leben nur fortschreitende Abmagerung, Entkräftung und etwas Husten dargeboten hatten, so dass nur die Untersuchung des Thorax die vorgeschrittene Destruction verrieth. Die Ursache dieser Prävalenz der all-

gemeinen Ernährungsstörung vor den localen Symptomen liegt hauptsächlich darin, dass in dem ersten Kindesalter die Tuberculose eine weit grössere Ausbreitung zu zeigen pflegt, als späterhin. Käsige Herde und Miliartuberkel finden sich fast immer gleichzeitig in einer ganzen Reihe von Organen, in den Lymphdrüsen, den Lungen, der Milz, den serösen Häuten, der Leber, den Nieren, den Knochen, selbst in der Thymus; ja es kommen Fälle vor, bei denen fast kein einziges Organ ganz frei von tuberculösen Einlagerungen gefunden wird. Alle diese Veränderungen können eben mehr oder weniger latent verlaufen. Das Hauptsymptom bleibt eine von Woche zu Woche stetig zunehmende Atrophie, welche sich in vielen Fällen mit Otorrhoe, eczematösen Ausschlägen am Kopf und anderen Körpertheilen, Anschwellung der Cervical-, Occipital- und Inguinaldrüsen, oft auch mit multiplen, sogenannten kalten Abscessen im subcutanen Bindegewebe combinirt. Da jedoch diese begleitenden Symptome bei jeder Art von Atrophie vorkommen können, so lässt sich die Diagnose nur durch genaue Untersuchung des Thorax begründen, die deshalb auch dann nicht versäumt werden darf, wenn gar kein Husten vorhanden ist.

Die Untersuchung bietet freilich hier viel grössere Schwierigkeiten dar, als bei der Phthisis erwachsener Personen oder älterer Kinder. Mitunter ergiebt dieselbe mit Ausnahme eines rauen Athemgeräusches oder catarrhalischer Rasselgeräusche nichts Abnormes; alle Zeichen einer Parenchymverdichtung können fehlen, und man wäre also höchstens berechtigt, einen chronischen Bronchialcatarrh zu diagnosticiren, wenn nicht die Atrophie, eine erbliche Familienanlage, oder Drüsenhyperplasien diesen Catarrh als einen tuberculösen verdächtig machten. In vielen Fällen kommt es aber zu ausgedehnteren bronchopneumonischen Herden, welche unter dem Einfluss ungünstiger Verhältnisse, d. h. der in die Lunge eingedrungenen Tuberkelbacillen, verkäsen, und dann die gewöhnlichen Erscheinungen der Verdichtung (Dämpfung des Percussionsschalls, unbestimmtes oder schwaches Athmen, verlängerte raue Expiration, Bronchialathmen, Bronchophonie, klingendes Rasseln) darbieten. Während nun im späteren Lebensalter die Entwicklung der phthisischen Processe in den Lungen meistens von oben nach unten stattfindet, und demgemäss die Beschränkung der physikalischen Symptome auf die Oberlappen und deren Spitzen uns werthvolle Kriterien für die Diagnose der ersten Stadien an die Hand giebt, finden wir bei kleinen Kindern sehr oft eine unregelmässige Verbreitung der Tuberkel und käsigen Herde durch das ganze Parenchym, wobei dann die Untersuchung der Fossa supraspinata und subclavicularis nur wenig ergiebt, und dafür die unteren Lappen

Verdichtungssymptome darbieten, oder, wenn diese fehlen, durchweg nur catarrhalische Phänomene wahrgenommen werden. Unregelmässige Fieberbewegungen, die um so schwächer werden, je mehr die Kinder collabiren, dyspeptische Symptome, Anorexie und besonders Diarrhoe, sind häufige Begleiter und können den Arzt um so leichter irre führen. Da nämlich, wie schon bemerkt wurde, eine ausgedehnte Tuberculose der Lungen, ja selbst Cavernen, ohne Husten und ohne in die Augen fallende Dyspnoe bestehen können, so lenkt die Diarrhoe um so eher die Aufmerksamkeit von den Respirationsorganen ab, und man ist erstaunt, bei der Section die Hauptveränderungen in den Lungen anzutreffen, während man sie im Darmkanal erwartet hatte. Einige Beispiele aus der frühesten Kindheit werden Ihnen das eben Gesagte veranschaulichen:

Otto F., 4 Monate alt, künstlich ernährt. Seit der 6. Lebenswoche multiple Abscesse am ganzen Körper. Seit 9 Wochen zunehmende Atrophie und Welkheit, wenig Appetit, Husten und kurzer Athem. Percussion oben vorn und hinten auf beiden Seiten minder sonor, als an anderen Partien, rechts oben unbestimmtes Athmen und Bronchophonie. Hinten beiderseits Rasseln. P. 150, T. nicht erhöht. Im Beginn der Krankheit soll Fieber vorhanden gewesen sein. Vater an Phthisis gestorben. Tod nach 8 Tagen. Section: Enorme Abmagerung. Cervical- und Inguinaldrüsen hyperplastisch, zum Theil käsig. Theilweise Synechie des Pericardiums mit dem Herzen und mit dem Mediastinum; Miliartuberkel auf dem visceralen Blatt des ersteren. Linke Lunge frei beweglich; zahlreiche erbsengrosse graue Knoten enthaltend. Rechte Lunge überall fest adhärent, im Oberlappen eine taubeneisgrosse Höhle, die mit einer noch grösseren, nach hinten verlaufenden communicirt. Im ganzen Parenchym zerstreut grosse und kleine Tuberkelknoten. Im Unterlappen ein grösserer käsiger Herd. Schwellung und Verkäsung der Tracheal- und Bronchialdrüsen, deren eine eine Caverne enthält. Miliartuberculose der Leber und ihres serösen Ueberzugs. Milz überall fest mit den Nachbartheilen verwachsen, sehr gross, aussen und hinten tuberculös. Unter der Nierenkapsel sparsame kleine Knötchen. Mesenterialdrüsen zum Theil käsig. Im Ileum einige flache Geschwüre mit kleinen grauen Knötchen in den Rändern.

Helene D., 8 Monate alt. Seit 6 Monaten zunehmende Atrophie, Diarrhoe und Husten. Seit 8 Tagen Fieber, besonders in den Morgenstunden. P. 144, R. 68. Stöhnende Expiration, Dyspnoe. Percussionsschall rechts oben vorn und hinten höher, Athmen überall sehr rauh, hie und da Schleimrasseln. Allmählig zunehmende Dämpfung an den bezeichneten Stellen, Bronchialathmen und Bronchophonie, Oedem des Gesichts und der Füsse, Collaps. Tod nach 3 Wochen. Section: Der rechte Oberlappen fest mit der Brustwand verwachsen, fast durchweg käsig entartet, enthält zwei grössere mit einander communicirende Höhlen, deren eine fast bis an die Pleura dringt. Der mittlere und untere Lappen, sowie die linke Lunge vielfach mit Miliartuberkeln durchsetzt. Bronchialdrüsen käsig, eine derselben central erweicht. Enorme Miliartuberculose der Milz und des Peritoneum. Leber fettig entartet.

Besonders macht sich die Latenz ausgedehnter Tuberculose bei kleinen Kindern bemerkbar, welche schliesslich an Meningitis tuberculosa zu

Grunde gehen. Ohne erhebliche Prodromalsymptome, inmitten scheinbarer Gesundheit, höchstens durch eine leicht übersehene Welkheit der Haut und Muskeln und durch mässige Abmagerung eingeleitet, entwickelt sich plötzlich die Meningitis, und der Anfänger ist überrascht, bei der Section Miliartuberkel und käsige Herde in einer Reihe von Organen anzutreffen, die während des Lebens gar keine krankhaften Erscheinungen dargeboten hatten.

Bei älteren Kindern, vom 3. Jahr an bis gegen die Zeit der zweiten Dentition, sehen wir die Tuberculose nicht selten mit dyspeptischen Symptomen beginnen. Die Kinder verlieren den Appetit, haben stets eine mehr oder minder belegte Zunge, leiden oft an Diarrhoe, magern ab und klagen über vage Schmerzen in der Brust oder im Unterleib, lange bevor der Husten Aufmerksamkeit erregt. Dabei sind sie übel-launig, bekommen gegen Abend vermehrte Wärme, Durst und trockne Lippen, und schlafen unruhig, während in den Morgen- und Vormittagsstunden Remission eintritt, und nur eine geringe Temperaturerhöhung mit ungewöhnlich schnellem Pulse das verborgene Leiden andeutet. In solchen Fällen geht es leicht ebenso, wie bei der schleichenden Pleuritis (S. 392), indem die unklaren Symptome, das allmälige „Abfallen“ der Kinder (nach dem Ausdruck der Mütter) auf einen in die Länge gezogenen dyspeptischen Zustand oder gar auf Helminthiasis bezogen werden. Nicht dringend genug kann unter diesen Umständen die genaue Untersuchung der Brust empfohlen werden. Der Verdacht einer sich entwickelnden Tuberculose gewinnt an Bestand, wenn erbliche Anlage nachweisbar ist, Husten sich einstellt, oder wenn käsige, scrophulöse Processe gleichzeitig constatirt werden können, z. B. Knochen- und Gelenkvereiterungen, Spondylitis, Drüsenschwellungen, Abscesse am Halse oder an anderen Körpertheilen, chronische Entzündungen der Augen, Kopfausschläge, Otorrhoe. Allerdings treten nach einigen Monaten auch die localen Lungensymptome, Husten, Frequenz des Athems u. s. w., so entschieden hervor, dass die Untersuchung sich von selbst aufdrängt; aber die bisherige Unterlassung derselben hat vielleicht den Arzt zu einer günstigen Prognose verleitet, welche ihm von den bekümmerten Eltern schwer vergeben wird. Wenn auch die frühzeitige Exploration in der Regel keine entscheidenden Resultate ergiebt, so lässt sie doch oft schon einen chronischen Catarrh wahrnehmen, welcher unter den obwaltenden Verhältnissen hinreicht, um die Familie auf die Wahrscheinlichkeit einer drohenden Gefahr vorzubereiten. In diesem Alter (vom 3. Jahr aufwärts) kommt es auch immer früher oder später zur Entwicklung eines remittirenden Fiebers, einer Hektik, während diese bei kleinen

Kindern nicht immer vorhanden ist, vielmehr ganz fehlen kann, wie z. B. in folgenden Fällen:

Paul K., 1½ Jahr alt, vom 5. bis 30. Mai in der Klinik behandelt. Enorme Welkheit und Abmagerung, mässiger Husten, R. 50—60. Dämpfung beiderseits hinten unten mit klingenden Rasselgeräuschen und unbestimmtem Athmen; Diarrhoe. Während der ganzen Zeit der Beobachtung erhebt sich die Temperatur nur einmal (am 10. Mai Abends) auf 37,8, sonst bleibt sie stets unter dieser Ziffer, ist sogar meist subnormal. Die Section ergibt in beiden Lungen vielfache käsige Herde, einige mandel- bis pflaumengrosse Cavernen, Verkäsung der Bronchial- und Mesenterialdrüsen, einzelne tuberculöse Darmgeschwüre.

Marie M., 7 Monate alt, in der Klinik vom 16. Jan. bis 16. Febr. behandelt. Stets zunehmende Welkheit und Macies, anhaltender Husten, Dyspnoe. Auf der rechten Seite sehr rauhes unbestimmtes Athmen und zahlreiche, nicht klingende, gross- und mittelblasige Rasselgeräusche. Dämpfung nirgends nachweisbar. Diarrhoe. Während der ganzen Zeit steigt die Temperatur nur selten über 38°, ist vielmehr meist normal oder subnormal. Erst am 14. Febr. tritt Fieber auf (38,4, Ab. 40,1), am 15. constatirt man 39,3 und am Todestage nur 37,8 bei 72 R., fleckiger Cyanose und Kühle der Extremitäten. Die Section ergibt eine völlig gesunde linke Lunge, während die rechte fast ganz von grossen und kleinen Käseherden durchsetzt ist, und ihre Spitze eine sehr grosse zerklüftete Caverne enthält. Bronchialdrüsen und Milz theilweise käsig.

Diese Fieberlosigkeit kommt bei älteren Kindern kaum vor. Auch ohne Anwendung des Thermometers kann man die Exacerbation des Fiebers an der erhöhten Wärme des Kopfes und der Hände, dem Durst und dem vermehrten Krankheitsgefühl sofort erkennen. Die Temperatur steigt dann auf 39°, und oft leitet ein leichter Schweissausbruch, der aber fast nie so copiös und regelmässig wird, wie im hektischen Fieber älterer Patienten, in die Remission über. Wiederholt beobachtete ich ganz unregelmässige Fiebercurven, wobei die Morgentemperatur oft höher war, als die abendliche. Bei einem 2jährigen Mädchen, dessen Section Miliartuberkel und ausgedehnte käsige Processe in beiden Unterlappen ergab, wurde z. B. die folgende Curve gefunden:

	M.	A.
22. August	37,8	39,5
*23. "	40,4	37,6
*24. "	38,8	37,9
25. "	37,8	38,3
26. "	37,9	38,4
*27. "	39,6	38,4
28. "	37,0	40,7
*29. "	39,8	39,5
30. "	38,4	40,0
*31. "	39,5	38,5 u. s. w.

Die mit * bezeichneten Tage weisen eine höhere Morgentemperatur auf.

Auch der Mangel der Sputa, welche durch den Befund elastischer Fasern und besonders der Tuberkelbacillen ein werthvolles diagnostisches Kriterium bei Erwachsenen darbieten, erschwert bei Kindern bis zu einem gewissen Alter die Diagnose. Mit einiger Mühe gelingt es freilich, nach einem Hustenstoss einen Theil der Sputa, ehe sie verschluckt werden, aus dem Munde oder Rachen zu entnehmen. Nur selten werden Sputa ausgeworfen, und dann in der Regel durch Würgen oder mit Hülfe der Mütter, welche die in den Mund beförderten Auswurfstoffe mit den Fingern herausziehen. Unter anderen beobachtete ich bei einem erst 7 Monate alten Knaben mit ausgedehnter käsiger Entartung und Cavernenbildung im linken Oberlappen Monate lang sehr reichliche grau-gelbe fötide Sputa, welche dann und wann elastische Fasern, aber nie Blut enthielten. Ueberhaupt gehört Hämoptysis (abgesehen von der bisweilen als Folge der Tracheotomie auftretenden) bei Kindern vor dem Alter der zweiten Zahnung zu den recht seltenen Erscheinungen, wenn ich auch die Angabe von Rilliet und Barthez, dass sie bis zum 6. Lebensjahr niemals Blutspeien beobachtet hätten, nicht bestätigen kann. Mir ist vielmehr mehr als ein Dutzend phthisischer Kinder bis zu 5 Jahren vorgekommen, welche bei heftigen Hustenanfällen kleine Mengen, zuweilen aber auch einen Theelöffel voll reinen oder mit Schleim und Eiter vermischten Blutes auswarfen. Nur dreimal beobachtete ich in diesem Alter reichliche Hämoptysis, welche in zwei Fällen durch die Section aufgeklärt wurde.

Am 29. Decbr. 1884 wurde ein 10 Monate altes blasses, atrophisches Mädchen in die Klinik aufgenommen. Dasselbe sollte vor einigen Monaten Masern und Lungenentzündung überstanden haben und seitdem abgemagert sein, aber nur selten gehustet haben. In den letzten Wochen soll zweimal, wie die Angehörigen sagten, Blutbrechen stattgefunden haben, das eine Mal in geringem Maasse, das zweite Mal aber massenhaft, einen Speinapf füllend. Der Stuhlgang zeigte noch eine theerartig schwarze Färbung. Unter dem linken Schlüsselbein bestand schwache Dämpfung; hier und an anderen Stellen des Thorax hörte man zahlreiche Rasselgeräusche. Sehr bedeutende Anämie und beginnende Rachitis. In der Nacht vom 5. zum 6. Januar 1885 ein neuer Blutsturz aus Mund und Nase, in welchem der Tod erfolgt.

Section: Linke Lunge mit der Costalpleura fest verwachsen. In der Mitte des stark verdichteten, theilweise käsigen Oberlappens eine etwa wallnussgrosse Höhle, die mit einem Bronchus communicirt, und ausser einem blutigen käsigen Brei einen haselnussgrossen rundlichen Tumor (von $1\frac{1}{2}$ Ctm. im Durchmesser) enthält. Derselbe erweist sich als ein dünnwandiges, mit parietalen Thomben gefülltes Aneurysma, welches mit einem Zweige der Art. pulm. in Verbindung steht¹⁾.

¹⁾ Vergl. die Dissertation meines Zuhörers Dr. Hoffnung: Ueber Hämoptoe bei Kindern. Berlin, 1885.

Im zweiten Fall, welcher einen 4jährigen Knaben mit tuberculöser Verdichtung der linken Lunge betraf, fanden wir nach dem an stürmischer Hämoptoë plötzlich erfolgten Tode ebenfalls ein geborstenes Aneurysma eines Lungenarterienastes inmitten einer kleinen Caverne, und ein paar ganz ähnliche Fälle finden sich in der pädiatrischen Literatur¹⁾. Dagegen ist mir selbst niemals ein Fall vorgekommen, in welchem die Compression oder Perforation eines Astes der Arteria oder Vena pulmonalis durch käsige Bronchialdrüsen, bei gleichzeitiger Eröffnung eines Bronchus, Anlass zu einer massenhaften Hämoptysis gegeben hätte, ein Vorgang, der von anderen Autoren hie und da beobachtet worden ist.

Bei dieser Gelegenheit will ich gleich auf die vorwiegende Disposition der Tracheal- und Bronchialdrüsen, besonders der letzteren, zu Hyperplasie und Verkäsung näher eingehen. Wenn irgendwo im Körper eines Kindes Tuberkel oder käsige Processe vorkommen, so kann man fast mit Sicherheit darauf rechnen, auch die genannten Drüsen in gleicher Weise ergriffen zu finden. Unter den unzähligen Sectionen tuberculöser Kinder erinnere ich mich in der That nur einzelner Ausnahmen von dieser Regel, welche beweist, dass die Neigung dieser Drüsen zu Hyperplasie und Verkäsung bei Kindern noch grösser ist, als diejenige der Lungen. Während Louis unter 123 tuberculösen Erwachsenen die Lunge nur einmal verschont sah, fanden Rilliet und Barthez unter 312 tuberculösen Kindern die Lungen 47mal vollkommen frei. Ich glaube die enorme Frequenz der Drüsenschwellung von zwei Umständen herleiten zu dürfen, einmal von der vielen Kindern eigenthümlichen Disposition zu Drüsenhyperplasien überhaupt, welche man als „scrophulöse“ Diathese zu bezeichnen pflegt, zweitens aber von der grossen Häufigkeit der Bronchialcatarrhe und des Keuchhustens. Die Reizung der Schleimhaut wird hier durch die Lymphgefässe auf die benachbarten Bronchialdrüsen in gleicher Weise übertragen, wie bei Darmcatarrhen, Ileotyphus u. s. w. auf die Mesenterialdrüsen. Die Drüsenaffection bildet bei Kindern gar nicht selten das prävalirende Leiden, während die Lungen selbst nur sparsame Tuberkel und Infiltrationen enthalten können. Man findet die Bifurcation der Trachea und der grossen Bronchien von isolirten oder conglomerirten, bisweilen zu hühnereigrossen Packeten vereinigten Drüsen umgeben, welche zum Theil einfach hyperplastisch, blutreich, grauroth, meistens aber theilweise oder durchweg tuberculisirt,

¹⁾ Wyss, Gerhardt's Handb. d. Kinderkrankh. III. 2. S. 807. — Rasnussen, Hirsch-Virchow's Bericht. 1869. II. 101. — West, Lectures on diseases etc. VII. ed. p. 530.

oder in eine homogene weiss-gelbe Masse umgewandelt sind. Auch auf Durchschnitten der Lunge findet man an den Bifurcationen der mittleren Bronchien häufig kleine käsige Drüsen. Einzelne Drüsen zeigen auf dem Durchschnitt eine central oder mehr peripheriseh gelegene, mit erweichtem Detritus gefüllte Höhle (Drüsencaverne), welche nach ihrer Verwachsung mit der Pleura pulmonalis oder mit den Bronchien in eine naheliegende Lungencaverne, oder auch in einen grossen Bronchus durchbrechen, und in diesem Fall tödtliche Suffocation durch das Hineingelangen käsiger Pfröpfe in die obersten Luftwege zur Folge haben kann¹⁾. Selbst die Ruptur einer solchen Drüsencaverne in den Herzbeutel mit lethaler Pericarditis ist in einzelnen Fällen beobachtet worden. Grosse Drüsenpakete an der Lungenwurzel können auch die nahe liegenden grossen Gefässe, besonders die Arteria und Vena pulmonalis und ihre Aeste, die Vena cava superior und die Jugularis communis, den Vagus und seine Zweige (Recurrrens) mehr oder weniger comprimiren; zumal den letzteren findet man bisweilen von den Drüsen dergestalt umlagert und abgeplattet, dass es kaum möglich ist, seine Bahn durch das Packet deutlich zu verfolgen. Verwachsungen einzelner Drüsen mit dem Oesophagus, mit der Lungenarterie oder einem Ast derselben, selbst mit der Aorta, sind ebenfalls beobachtet worden, wobei diese Theile nicht nur dislocirt, sondern durch den Druck allmählig verdünnt, tuberculisirt, schliesslich perforirt werden können.

Ist man nun im Stande, diese Affection der Bronchialdrüsen während des Lebens durch bestimmte Symptome zu diagnosticiren? Nach meiner Erfahrung muss ich diese Frage für die grosse Majorität der Fälle verneinen. Allerdings wird man sich kaum einmal täuschen, wenn man bei einem tuberculösen Kinde die Verkäsung der Bronchialdrüsen vor der Section diagnosticirt, aber nur deshalb, weil sie eben fast niemals fehlt. Die Krankheitsbilder, welche die Autoren von der Drüsenschwellung entwerfen, erinnern an den Studirtisch. Man sagte sich, die comprimirende Beziehung der Drüsen zu ihren Nachbartheilen könne leicht Drucksymptome zur Folge haben, und in der That kommen Fälle vor, in welchen durch Compression der Venenstämme Oedem des Gesichts und Erweiterung einer oder beider Jugularvenen am Halse, ferner durch Druck auf die Lungenvenen Hämoptoë und hämorrhagische Lungeninfarcte zu Stande kommen. Ich selbst beobachtete bei einem

¹⁾ Frühwald, Jahrb. f. Kinderheilk. XXIII. S. 423. — Petersen, Deutsche med. Wochenschr. 10. 1885. Heilung eines solchen Falles durch Tracheotomie. — Loeb, Jahrb. f. Kinderheilk. XXIV. 1886. S. 353.

1½-jährigen Mädchen Compression des rechten Bronchus durch ein hühnereigrosses Conglomerat tuberculöser Drüsen, wodurch der Lufteintritt in die rechte Lunge erheblich beschränkt und das Athemgeräusch auf dieser Seite nur äusserst schwach hörbar war. Auch die Compression des Vagus und Recurrens durch geschwollene Tracheal- und Bronchialdrüsen kann, wie ich selbst wiederholt beobachtete¹⁾, gewisse nervöse Symptome. besonders Veränderung der Stimme (Heiserkeit), Anfälle von spastischem Husten mit keuchhustenartigen Inspirationen, auch wohl asthmatische Anfälle mit pfeifendem Athem und cyanotischer Verfärbung des Gesichts zur Folge haben. Nach meinen Erfahrungen muss ich jedoch solche Fälle für äusserst selten erklären. Oft genug fanden wir bei Sectionen voluminöse Packete käsiger Bronchialdrüsen, welche sich im Leben durch kein einziges Symptom verrathen hatten, vielmehr hatten die Kinder nur das bekannte Bild der Meningitis tuberculosa oder Phthisis dargeboten. Selbst die vielfach geltend gemachte starke Füllung der äusseren Jugularvenen und das Oedem des Gesichts können als Folgen einer durch ausgedehnte Verdichtung der Lungen bedingten Stauung im rechten Herzen auftreten, ohne dass eine Compression der grossen Venenstämme innerhalb des Thorax stattzufinden braucht. Ich halte demnach die Diagnose der Drüsenschwellungen während des Lebens für sehr problematisch, und möchte am wenigsten Werth auf die von Manchen behauptete Dämpfung des Percussionsschalls im Inter-capularraum legen. Ich wenigstens habe noch nie einen Drüsentumor von so bedeutendem Umfang beobachtet, dass er eine entschiedene Dämpfung in dieser Region hätte erzeugen können. Rilliet und Barthez machen auch darauf aufmerksam, dass grosse Drüsenpackete im hinteren Mediastinum als gute Schallleiter alle in der Lunge stattfindenden Geräusche für das Ohr des am Rücken Auscultirenden verstärken, und dass man in Folge dessen zwischen den Schulterblättern lautes Bronchialathmen und klingendes Rasseln hören könne, ohne dass die Lunge selbst verdichtet oder von Höhlen durchzogen ist. Mir selbst ist ein solcher durch Drüsenpackete veranlasster Irrthum bisher noch nicht vorgekommen. Jedenfalls würde die Percussion denselben bald aufklären, denn wo jene Geräusche wirklich durch Verdichtung der Lunge und durch Cavernen erzeugt werden, da wird auch eine deutliche Dämpfung des Schalls an der Rückenfläche kaum fehlen. Ich kann daher der Hyperplasie und Verkäsung der Bronchialdrüsen ein ganz bestimmtes, selbstständiges Krankheitsbild nicht zuerkennen. In den meisten Fällen kann sie nur

¹⁾ Romberg und Henoch, Klinische Ergebnisse. Berlin, 1846. S. 165.

oder in eine homogene weiss-gelbe Masse umgewandelt sind. Auch auf Durchschnitten der Lunge findet man an den Bifurcationen der mittleren Bronchien häufig kleine käsige Drüsen. Einzelne Drüsen zeigen auf dem Durchschnitt eine central oder mehr peripheriseh gelegene, mit erweichtem Detritus gefüllte Höhle (Drüsencaverne), welche nach ihrer Verwachsung mit der Pleura pulmonalis oder mit den Bronchien in eine naheliegende Lungencaverne, oder auch in einen grossen Bronchus durchbrechen, und in diesem Fall tödtliche Suffocation durch das Hineingelangen käsiger Pfröpfe in die obersten Luftwege zur Folge haben kann¹⁾. Selbst die Ruptur einer solchen Drüsencaverne in den Herzbeutel mit lethaler Pericarditis ist in einzelnen Fällen beobachtet worden. Grosse Drüsenpackete an der Lungenwurzel können auch die nahe liegenden grossen Gefässe, besonders die Arteria und Vena pulmonalis und ihre Aeste, die Vena cava superior und die Jugularis communis, den Vagus und seine Zweige (Recurrrens) mehr oder weniger comprimiren; zumal den letzteren findet man bisweilen von den Drüsen dergestalt umlagert und abgeplattet, dass es kaum möglich ist, seine Bahn durch das Packet deutlich zu verfolgen. Verwachsungen einzelner Drüsen mit dem Oesophagus, mit der Lungenarterie oder einem Ast derselben, selbst mit der Aorta, sind ebenfalls beobachtet worden, wobei diese Theile nicht nur dislocirt, sondern durch den Druck allmählig verdünnt, tuberculisirt, schliesslich perforirt werden können.

Ist man nun im Stande, diese Affection der Bronchialdrüsen während des Lebens durch bestimmte Symptome zu diagnosticiren? Nach meiner Erfahrung muss ich diese Frage für die grosse Majorität der Fälle verneinen. Allerdings wird man sich kaum einmal täuschen, wenn man bei einem tuberculösen Kinde die Verkäsung der Bronchialdrüsen vor der Section diagnosticirt, aber nur deshalb, weil sie eben fast niemals fehlt. Die Krankheitsbilder, welche die Autoren von der Drüsenschwellung entwerfen, erinnern an den Studirtisch. Man sagte sich, die comprimirende Beziehung der Drüsen zu ihren Nachbartheilen könne leicht Drucksymptome zur Folge haben, und in der That kommen Fälle vor, in welchen durch Compression der Venenstämme Oedem des Gesichts und Erweiterung einer oder beider Jugularvenen am Halse, ferner durch Druck auf die Lungenvenen Hämoptoë und hämorrhagische Lungeninfarcte zu Stande kommen. Ich selbst beobachtete bei einem

¹⁾ Frühwald, Jahrb. f. Kinderheilk. XXIII. S. 423. — Petersen, Deutsche med. Wochenschr. 10. 1885. Heilung eines solchen Falles durch Tracheotomie. — Loeb, Jahrb. f. Kinderheilk. XXIV. 1886. S. 353.

Anlage verdächtig sind. In beiden Fällen bilden stürmische Fieberbewegungen, mit unregelmässigen, bald früh, bald Mittags, bald Abends auftretenden Exacerbationen, sehr frequente oberflächliche Respiration, scharfes Athemgeräusch, welches sich schliesslich mit weit verbreitetem feinblasigem Rasseln zu verbinden pflegt, die Hauptsymptome, zu denen im weiteren Verlauf noch Anschwellung der Milz, Roseola und cerebrale Erscheinungen hinzutreten können. Das Fieber erreicht indess nicht immer sehr hohe Grade. So fand ich bei einem 2jährigen bis dahin ganz gesunden Kinde zwei Wochen lang immer nur eine Temperatur von 38,2 bis 39,0, während die Respirationsfrequenz durchweg 60 bis 80 betrug, ohne dass die Untersuchung der Lungen eine Abnormalität nachzuweisen vermochte. Erst im Anfang der dritten Woche mit dem plötzlichen Eintritt von Convulsionen, Hemiparese und Sopor stieg die Temperatur auf 40,0, und zwei Tage darauf erfolgte der Tod. Durch die Cerebralsymptome kann die Diagnose leicht irre geführt, und entweder auf Ileotypus oder auf Meningitis tuberculosa gestellt werden, ersteres besonders, wenn Milztumor und Roseola nachweisbar sind.

Wilhelm K., 3 Jahre alt, am 15. März mit Spuren einer Scharlachdesquamation in meine Poliklinik gebracht, bot die Erscheinungen einer Pleuropneumonie des rechten Unterlappens dar. In den nächsten Tagen trat die Pleuritis mehr in den Vordergrund, wurde indess bis 30. April fast ganz beseitigt, so dass nur seitlich noch ein matter Schall und hinten eine sehr geringe Dämpfung bestand, überall aber vesiculäres Athmen gehört wurde. Am 6. August, also nach 3 Monaten, wurde das bis dahin gesunde Kind von neuem der Klinik zugeführt. Seit 5 Tagen Kopfschmerz, Erbrechen und Verstopfung, P. 92, T. etwas erhöht. Die physikalischen Symptome unverändert. Trotz wiederholter Gaben von Calomel, Syr. spinae cervinae und Klystieren fortdauernde Verstopfung. Am 8. häufig wiederholtes Erbrechen. Pulsfrequenz 132. Am 15. Milz nicht vergrössert. Am Thorax nichts neues wahrnehmbar. Pupille träge reagirend; Somnolenz, aus welcher der Knabe nicht zu erwecken ist. Leib etwas eingesunken. Gestern Nachmittag ein 3ständiger epileptiformer Anfall. In den nächsten Tagen zunehmender Sopor, häufige Schweisse, linke Pupille weiter als die rechte, R. 48, ungleich, P. 128. Am 21. permanente Krämpfe und Contracturen. Tod in der folgenden Nacht.

Die Art der Symptome und ihre Succession während des dreiwochentlichen Verlaufs sind hier so charakteristisch, dass mir die Diagnose der Meningitis tuberculosa unzweifelhaft schien. Und was ergab die Section?

Pia mater hyperämisch, sonst ganz normal, keine Spur von Entzündung und Tuberkeln in derselben; in den dilatirten Ventrikeln viel Serum, Centraltheile meist macerirt (Leichenphänomen), Bronchialdrüsen vergrössert und käsig; rechte Lunge völlig adhärent, Pleura costalis stark verdickt, mit steinplasterartig gruppirten intrapleurale grauen Knoten durchsetzt, am vorderen unteren Rande käsig entartet,

hinten braun carnificirt. Linke Lunge mit zahllosen Miliartuberkeln durchsetzt. Leber verfettet. Milz voll von Miliartuberkeln. Im Darm einige kleine tuberculöse Geschwüre.

Max K., 1 $\frac{1}{2}$ Jahr alt, am 31. März in die Klinik aufgenommen. Sopor, trockene borkige Lippen, beide Pupillen verengt, R. unregelmässig, von Pausen unterbrochen. Percussion normal, überall am Thorax raues Athmen mit grossblasigem Rasseln. Unterleib aufgetrieben, scheint empfindlich gegen Druck. Stuhlverstopfung. P. sehr klein, 144. T. 29,7, gegen Abend 38,5. An den beiden folgenden Tagen derselbe Zustand; am 3. April, dem Todestage, T. plötzlich bis 40,8 steigend, mit 76 R. und unfühlbarem Pulse, Cyanose, Trismus, Steifigkeit des Nackens und aller Extremitäten. Abends 8 Uhr Tod.

Section: Pia venös hyperämisch und ödematös, nirgends Exsudat oder Tuberkel. Gehirn sehr blutreich, Ventrikel (besonders der 4.) mit einer mittleren Menge klaren Serums gefüllt. Sehr reichliche Miliartuberculose der Pleura und beider Lungen, der Milz und Leber. Bronchial- und Mesenterialdrüsen geschwollen und käsig entartet, ebenso die Darmfollikel.

In beiden Fällen finden wir weder Tuberkel noch Exsudat in der Pia, und dennoch im Leben die charakteristischen Erscheinungen der Meningitis tuberculosa, im zweiten auch die präagonale Temperatursteigerung, von welcher S. 303 die Rede war. Anatomisch liess sich nur Hyperämie, im zweiten Fall auch Oedem der Pia und Serumanhäufung in den Ventrikeln, also Hydrocephalus acutus (S. 288) nachweisen, von welchem man die cerebralen Symptome herleiten kann. Ganz ähnlich verhielt sich der Fall eines 9 Monate alten Kindes, welches in den letzten Tagen tetanusartige Muskelstarre dargeboten hatte, so dass man es am Kopf oder an den Füßen aufheben und fast horizontal gestreckt halten konnte. Die Section ergab neben Miliartuberculose der Pleura, Lungen, Milz, Leber und Verkäsung der Bronchialdrüsen, nur Oedem der Pia und starken Hydrocephalus internus. Derselbe Befund bot sich mir noch in zwei anderen Fällen von Miliartuberculose dar, welche in typhöser Form aufgetreten war; besonders bei einem 3jährigen Kinde entsprach die Temperaturcurve so vollkommen derjenigen des Ileotypus, dass ich diese Diagnose bis zur Section festhielt, welche statt des erwarteten Typhus ausgebreitete acute Miliartuberculose ergab. In beiden Fällen war die Schädelhöhle von der Tuberculose völlig verschont, und nur Hyperämie der Pia mit seröser Füllung der Ventrikel vorhanden.

Nur ausnahmsweise beobachtete ich im Gefolge der acuten Miliartuberculose eine hämorrhagische Diathese¹⁾.

¹⁾ Jacubasch, Jahrb. f. Kinderheilk. XV. S. 167.

Otto K., 4jährig, aufgenommen am 8. Decbr. 1879. Anamnese dunkel. Erkrankt am 26. Novbr. mit heftigem Fieber und Blutungen aus Mund und Nase, welche seitdem mit kurzen Unterbrechungen fort dauern. Früher soll nie eine hämorrhagische Diathese bemerkt worden sein. Mageres, blasses, sehr collabirtes Kind, Solera und Haut leicht icterisch. Hautvenen auffallend injicirt, leichte kleienförmige Epidermisabschuppung. Scrotum oedematös. T. 38,7. R. 40, oberflächlich, costo-abdominal. Die Untersuchung ergiebt nur grossblasiges Rasseln an der Rückenfläche. P. 156, klein. Unterleib meteoristisch, Leber um 5 Ctm. den Rippenrand überragend, Milz nicht zu constatiren. Stühle dünn, pechschwarz, unwillkürlich entleert. Urin mit dem Catheter (200 Grm.) entzogen, braunroth, sauer, enthält etwas Albumen, keine Cylinder, keine intacten Blutkörperchen (Hämoglobinurie). Tod am 10. Decbr. im Collaps. Nach einigen Campherinjectionen hatten die Stichkanäle lange und stark geblutet.

Section: Pericardium mit einzelnen submiliären Knötchen besetzt, Herzmuskel leicht fettig entartet, dicht unterhalb der Aortenmündung einzelne submiliäre Tuberkel. Dieselben finden sich massenhaft in beiden Lungen, auf der Pleura, in der um das Dreifache vergrösserten Milz, in den Nieren, auf dem Ueberzug und im Parenchym der Leber, welche stark vergrössert und fettig entartet ist. Bronchialdrüsen theilweise wallnussgross und käsig degenerirt. Ductus thoracicus ohne Tuberkel.

Ich muss es dahingestellt sein lassen, ob die in diesem Fall beobachteten Blutungen aus Mund und Nase, sowie die Hämoglobinurie in der That auf Rechnung der acuten Miliartuberculose zu setzen sind. Fernere Beobachtungen werden darüber entscheiden. Mir selbst ist, ausser diesem, bis jetzt kein Fall dieser Art vorgekommen, und Jacobasch konnte auch bei der Durchsicht der Literatur keinen zweiten finden. Zwar beobachtete ich bei einem Knaben, der an allgemeiner Miliartuberculose und Meningitis tuberculosa zu Grunde ging, während der letzten Woche zahlreiche Purpuraflecken, besonders an den unteren Extremitäten; Blutungen aus Schleimhäuten aber fehlten vollständig.

Zuweilen tritt die acute Miliartuberculose in Schüben auf, denen jedesmal ein mehr oder weniger hoher Fieberzustand entspricht, zwischen denen vollkommen fieberfreie Intervalle liegen. Für diese seltene Form liefert der folgende Fall ein charakteristisches Beispiel:

Hermann K., 6 Jahre alt, am 2. Februar 1878 in die Klinik aufgenommen, äusserst verwahrlost, mit Eczema chronicum behaftet. Etwas Husten ohne abnorme physikalische Symptome. Erholung nach Malzbädern. Vom 13.—28. Diarrhoe, welche durch Magistr. Bism. und Argent. nitr. beseitigt wird. Euphorie. Plötzlich am 6. März Anorexie und Fieber (T. 40,9, P. 134, R. 44, sehr oberflächlich). In den Lungen überall nur scharfes Athmen, Percussion normal. Das Fieber dauerte ununterbrochen 4 Tage, während welcher Zeit zweimal Morgens ein Schüttelfrost stattfand. T. nur am 8. früh 37,0, sonst immer 40—41,2. R. stieg auf 64, ohne andere abnorme Symptome. Vom 11. März bis zum 8. Mai, also beinahe 2 Monate,

feieberfreies Intervall (nur an 4 Tagen erreichte die Abendtemperatur 38—38,6, sonst war sie immer normal oder gar subnormal). Untersuchung ohne Resultat, allgemeine Euphorie und Kräftezunahme. Plötzlich am 8. Mai neuer Fiebersturm, 40,8, zwei Tage dauernd (nie unter 40,0) mit 144—160 P. und 60 R. Von nun an traten in beiden Lungen catarrhalische Geräusche auf, und die Frequenz der Resp. betrug anhaltend 40—50. Vom 10. bis zum 13. sank die T. wieder allmähig und blieb ganz normal bis zum 25., während der Catarrh und die schnelle Athmung fort-dauerten, und der Unterleib meteoristisch wurde. Vom 25. an wiederum ein 5 Tage anhaltender Fiebersturm (39,4—40,0). Nach einigen feieberfreien Tagen begann nun am 1. Juni eine Continua remittens, welche bis zum Todestage (5. Juli) ununterbrochen fort dauerte (M. 38,2, A. 39,2—39,9), mit stets raschem P. und R., zunehmender Macies und Schwäche, fort dauerndem Bronchialcatarrh und stets wiederkehrender Diarrhoe. Schliesslich Collaps, Oedem der Hände und Füsse, rechts hinten unten leichte Dämpfung, Bronchialathmen und klingendes Rasseln, hochgradige Dyspnoe. Tod am 5. Juli.

Die Section ergab ausgedehnte pleuritische Adhäsionen, enorme Miliartuberculose der Pleura, beider Lungen, des ganzen Peritoneum, der Milz, Leber und beider Nieren. Käsig Verdichtung an der Basis des rechten Unterlappens, Verkäsung der Bronchial- und Mesenterialdrüsen.

Dieser Fall zeigt, dass scheinbar unerklärliche, mehrere Tage anhaltende, mit sehr hoher Temperatur einhergehende Fieberanfälle, auch wenn sie durch vollständige Apyrexien von Wochen langer Dauer getrennt sind, und die Untersuchung der Lungen nur scharfes Athmen oder catarrhalische Geräusche ergibt, den Verdacht einer sich entwickelnden Miliartuberculose erregen müssen. Man muss hier wohl eine in Schüben erfolgende Invasion von Tuberkelbacillen, wahrscheinlich von den käsigen Bronchial- und Mesenterialdrüsen her, annehmen.

Ueber die Behandlung der Tuberculose in den ersten Lebensjahren habe ich leider nur wenig zu sagen. Einen wirklichen Erfolg habe ich in keinem einzigen Fall zu verzeichnen, welcher die Zeichen der Tuberculose oder gar vorgeschrittener Lungenphthisis darbot, während die früher erörterten Fälle von „chronischer Pneumonie“ nicht selten vollständig geheilt wurden. Ich verweise Sie auf die gegen die letztere empfohlene Therapie (S. 389), welche auch hier allen Indicationen entspricht. In prophylaktischer Beziehung muss ich Sie auf die Gefährlichkeit der Milch von tuberculösen Ammen oder von perlsüchtigen Kühen (wenn die Milch nicht gekocht wird) um so mehr aufmerksam machen, als die Identität der Perlsucht mit der Tuberculose durch Koch's Untersuchungen sicher gestellt ist. An Fällen von Ansteckung, sowie von künstlicher Erzeugung der Tuberculose durch Impfung mit der Milch perlsüchtiger Kühe fehlt es in der That nicht in der Literatur (Bollinger,

May, Demme¹⁾, doch ist im Allgemeinen die Gefahr nicht allzugross, weil nach den bisherigen Untersuchungen die Milch nur dann infectiös ist, wenn die Milchdrüsen selbst Perlsucht-knoten enthalten, was nicht häufig vorkommt. Abelin²⁾ will eine kleine Epidemie von Miliartuberculose im Stockholmer Kinderhause in Folge von Ansteckung beobachtet haben. Seitdem man den Tuberkelbacillus kennt, ist in der That die Contagiosität der Krankheit begreiflich geworden, und mehrere in der pädiatrischen Literatur mitgetheilte Fälle von Ansteckung der Kinder durch tuberculöse Ammen oder Wärterinnen, durch das Ausaugen der Beschneidungswunde seitens tuberculöser Operateure u. s. w. verdienen Beachtung. Mir selbst ist allerdings bis jetzt kein sicherer Fall dieser Art vorgekommen.

X. Der Lungenbrand.

Der Lungenbrand der Kinder unterscheidet sich von dem der Erwachsenen klinisch nur dadurch, dass er wegen des häufigen Mangels der Sputa schwerer zu diagnosticiren ist. Dazu kommt, dass auch der gangränöse Geruch des Athems bei Kindern weniger zu verwerthen ist, weil hier nicht selten gleichzeitig brandige Processe in der Mund- und Rachenhöhle bestehen, welche dies Symptom ebenso gut erzeugen, wie der Lungenbrand. Dieser scheint übrigens im Kindesalter häufiger, als bei Erwachsenen, vorzukommen. Nur ausnahmsweise erscheint er als Ausgang einer fibrinösen Pneumonie, wenn dieselbe mit Bildung von „Sequestern“ endet, und diese durch von aussen mit dem Luftstrom hineingelangte Fäulnisserreger septisch inficirt werden. Auf diese Weise müssen die S. 399 mitgetheilten Fälle, welche dann noch zu einer putriden Pleuritis führen, aufgefasst werden. Häufiger entsteht Lungengangrän auf embolischem Wege, indem septische Stoffe, die in verschiedenen Theilen des Organismus sich gebildet haben, durch den Kreislauf in die Lungen gelangen und hier bestehende broncho-pneumonische Herde inficiren. So beobachtete ich Brandherde der Lunge im Gefolge von Caries und Verjauchung beider Felsenbeine, und wiederholt bei brandigen Processen der Haut, welche bei den elenden Kindern der Armen, besonders nach infectiösen Krankheiten (Masern, Scharlach, Typhus) nicht selten sind, ferner nach Gangrän

¹⁾ Jahresber. d. Jenner'schen Kinderspitals pro 1879, S. 27; 1882, S. 48; 1886, S. 21. S. auch Stein, Experim. Beitr. zur Infectiosität der Milch perls. Kühe. Berlin, 1884. — Absolut negative Resultate ergaben die Fütterungsversuche von Imbach, Jahrb. f. Kinderheilk. XXIV. S. 292.

²⁾ Archiv f. Kinderheilk. IV. 1.

der Vulva und der Wange. Einen gangränösen Herd fand ich in der Lunge eines 2 $\frac{1}{2}$ -jährigen Kindes, welches viele Wochen lang an einem ausgebreiteten Ecthyma cachecticum mit Ausgang in Gangräna cutis gelitten hatte:

Brust und Rücken waren derartig von tiefdringenden brandigen, mit schwarzen nekrotischen Fetzen bedeckten Ulcerationen durchlöchert, dass an eine physikalische Untersuchung des Thorax nicht zu denken war. Nach dem im Collaps (T. 35,6) erfolgten Tode ergab die am 6. Mai 1879 ausgeführte Section folgende Veränderungen im Respirationsapparat: Pleuritis sero-fibrinosa chronica, Bronchopneumonia multiplex, besonders linkerseits, mehrfache embolische ichoröse Abscesse und hämorrhagische Infarkte in beiden Lungen, umschriebenen Brandherd im linken Unterlappen, partielle Thrombosen im Gebiet der Lungenarterien. Wegen der Unmöglichkeit, den Thorax zu untersuchen, und der Prävalenz der Haut- und allgemeinen Symptome, waren alle diese Affectionen während des Lebens latent geblieben.

Auch durch directe Aspiration septischer Stoffe kommt der Lungenbrand zu Stande, z. B. bei Pneumonie unter den eben erwähnten Umständen, ferner in tuberculösen Cavernen oder Abscessen der Lunge, bei Noma und Diphtherie des Pharynx. Sowohl bei scarlatinöser Rachennekrose, wie bei der wahren Diphtherie beobachtete ich wiederholt putride Bronchitis, und bei letzterer ein paar Mal inmitten einer bronchopneumonischen Verdichtung mehrere taubeneigrosse brandige Höhlen. Auch in diesen Fällen wurde die Krankheit erst bei der Section entdeckt, weil der brandige Geruch des Athems während des Lebens auf die Nekrose der Rachentheile bezogen werden musste. Dagegen konnte ich bei einem 4-jährigen phthisischen Knaben, dessen Section mehrere grössere und kleinere brandige Höhlen in der verdichteten linken Lunge und putride Pleuritis ergab, durch den aashaften Geruch beim Husten und Exspiriren die Diagnose während des Lebens stellen. Jedenfalls spielt hochgradige allgemeine Schwäche, wie sie sich in allen erschöpfenden Krankheitszuständen geltend macht, durch die Verlangsamung der Blutcirculation und die Tendenz zur Thrombose eine wichtige Rolle in der Aetiologie des Lungenbrandes. Bei einem elenden 2-jährigen Knaben, welcher an allgemeinem Eczem auf meiner Klinik behandelt wurde, bildete sich Bronchopneumonie, die Anfangs keine Besorgnisse einflösste, nach etwa 14 Tagen aber plötzlich mit einem enormen Verfall der Kräfte, Leichenblässe der Haut und einem so fötiden Geruch des Athems abschloss, dass das Zimmer förmlich verpestet wurde. Die Section ergab im rechten Unterlappen eine von verdichtetem Parenchym umgebene, fast hühnereigrosse gangränöse Partie. In diese Kategorie gehören auch die Fälle von Lungenbrand, welche im Gefolge schwerer Abdominaltyphen auftreten, wovon ich später zwei Beispiele

mittheilen werde. Dabei darf man nicht vergessen, dass gerade unter diesen Verhältnissen das Hineingelangen von Nahrungsstoffen in die Luftwege den septischen Zerfall der Entzündungsherde befördern kann.

Unerklärt blieb die Entstehung des Lungenbrandes in folgendem Fall:

Albert St., 11jährig, aufgenommen am 23. Juni 1881. Früher gesund. Vor 10 Tagen plötzlich mit Frost und nachfolgender Hitze erkrankt; später häufige dünne Stühle und Delirien. Bei der Aufnahme liegt der übrigens kräftige und lebhaft colorirte Knabe in tiefer Somnolenz, delirirt vielfach, ist nur schwer auf Augenblicke zu erwecken. Untersuchung der Brust ergiebt von der rechten Spina scapulae abwärts Dämpfung und spärliches klingendes Rasseln. Weder Milztumor noch Roseola. T. 39.5, P. 120, R. 40. Abends steigt die Temp. auf 40.2, der Puls auf 148. In der folgenden Nacht lebhaftes Delirien und 3 Anfälle von Schüttelfrost mit Cyanose, die, wie sich später ergab, auch schon vor der Aufnahme wiederholt eingetreten waren. Am 24. allgemeiner Collaps, Cyanose der extremen Körperteile. Erbrechen. T. 40.0, P. 160, R. 52. In der darauf folgenden Nacht enorme Dyspnoe. Tod gegen Morgen.

Section: Zwerchfell rechts kuppelförmig in den Bauchraum vorgewölbt. Aus der rechten Pleurahöhle entleert sich beim Öffnen übelriechendes Gas. Die Höhle bildet einen leeren Sack, an dessen medianer Fläche die stark collabirte schmutzig grau-grüne Lunge anliegt. Costalpleura mit einer übelriechenden Jauche bedeckt. Im Pleurasack etwa 200 Ccm. grünlich-grauer Jauche. Im rechten Unterlappen eine schon äusserlich als Brandherd erkennbare, 4 Ctm. lange und 4 1/2 Ctm. breite Stelle, welche eine längliche Perforation durch die papierdünne Pleura enthält. Der Unterlappen ist schwach hepatitisirt und enthält an der Basis noch einzelne kirschkern-grosse Brandherde unter einer dünnen fluctuirenden Pleura. An der Spitze des linken Oberlappens ebenfalls ein nussgrosser Brandherd, der Rest des Parenchyms blutreich und lufthaltig. Milz ziemlich stark geschwollen (9 Ctm. lang, 4.5 breit, 3.0 dick), bläulich-roth, weich. Im Darm reichlicher Epithelbelag. Peyer'sche Haufen hier und da etwas geschwollen. Mesenterialdrüsen unbedeutend vergrössert. Alle anderen Organe normal.

Obwohl Milztumor und Roseola fehlten, schien doch das Krankheitsbild die Diagnose eines Ileotyphus mit Bronchopneumonie des rechten Unterlappens zu rechtfertigen. Die sehr geringfügigen Veränderungen der Peyer'schen und Mesenterialdrüsen, welche bei der Section gefunden wurden, lassen sich nun zwar nicht gegen diese Diagnose geltend machen, da, wie wir später sehen werden, gerade beim Typhus der Kinder Fälle dieser Art vorkommen, und die Milz dabei stark geschwollen gefunden wurde. Dennoch möchte ich den Lungenbrand hier nicht als einen typhösen betrachten, einmal weil die Krankheit erst seit etwa 10 Tagen bestand, besonders aber weil die multiple Form der Gangrän

und die wiederholten Septicämische Quelle
hinweisen, deren
ht gefunden wurde.
Wer kann v
n ein septischer

Herd bestand, von welchem aus embolische Vorgänge stattgefunden hatten. Der tödtliche Ausgang erfolgte hier durch Ruptur eines oberflächlichen Brandherdes der Lunge mit nachfolgendem putriden Pyopneumothorax. Ich mache besonders darauf aufmerksam, dass auch in diesem Fall jeder verdächtige Geruch des Athems fehlte.

XI. Der Keuchhusten.

Wenn ich mit dem Keuchhusten (*Tussis convulsiva*, *Pertussis*) die Schilderung der respiratorischen Krankheiten abschliesse, so bin ich mir wohl bewusst, dass derselbe eigentlich nicht an diese Stelle, sondern unzweifelhaft zu den infectiösen Processen gehört. Vom klinischen Standpunkt aus halte ich es jedoch für zweckmässig, den Keuchhusten, so gut wie die fibrinöse Pneumonie, den Affectionen des Respirationsapparats anzuschliessen, weil seine Symptome vorzugsweise in dieser Sphäre spielen, und auch seine bedenklichsten Complicationen derselben angehören.

Es giebt gewisse Zeichen, welche den Arzt, noch bevor er das erkrankte Kind husten hört, zur Diagnose der *Tussis convulsiva* bestimmen können, zunächst die Aussage der Eltern, dass ihr Kind an einem anfallsweise, besonders häufig in der Nacht auftretenden Husten leide, der mit giemenden oder pfeifenden Inspirationen und mit dunkler Gesichtsröthe verbunden sei, und mit Würgen oder Erbrechen von Schleim ende. Die Vermuthung, dass es sich um Keuchhusten handle, wird bestärkt, wenn Sie das Gesicht des Kindes, zumal die unteren Augenlider, etwas gedunsen und die Venen der letzteren erweitert finden.

Man unterscheidet im Verlauf der Krankheit drei Stadien, welche unmerklich in einander übergehen. Das erste (*Stadium catarrhale*) unterscheidet sich in der Regel durch nichts von einem gewöhnlichen Tracheal- oder Bronchialcatarrh, und erregt daher nur dann den Verdacht, ein Vorläufer des Keuchhustens zu sein, wenn dieser epidemisch herrscht, oder Kinder derselben Familie schon daran leiden. Seltener zeigt der Husten schon in dieser Zeit einen eigenthümlichen Charakter, ein mehr paroxysmenweises Auftreten mit Neigung zum Würgen am Schluss, woraus man den Verdacht einer in der Entwicklung begriffenen *Pertussis* schöpfen kann. Das catarrhalische Stadium ist dann nur äusserst kurz, auf ein paar Tage beschränkt, und vorzugsweise schienen mir kleine Kinder im ersten Lebensjahr diese Eigenthümlichkeit darzubieten. Im Allgemeinen aber beträgt die Dauer des einleitenden Stadiums 10—12 Tage; während dieser Zeit nimmt der Anfangs rein

catarrhalische Husten allmählig den paroxystischen Charakter an. Wenn manche Autoren, z. B. Lombard und West, eine 5—6 wöchentliche Dauer des ersten Stadiums beobachtet haben wollen, so will ich dies gewiss nicht bestreiten, glaube aber doch, dass es sich in diesen Fällen eher um einen gewöhnlichen Catarrh handelte, während dessen die Kinder mit dem Keuchhusten inficirt wurden. Bei Kindern, welche zum Pseudocroup neigen (S. 333), sah ich auch das erste Stadium des Keuchhustens bisweilen mit einem solchen Anfall beginnen, aus welchem dann zunächst ein Catarrh und schliesslich Tussis convulsiva hervorging. Das zweite Stadium (St. convulsivum) stellt den Höhepunkt der Krankheit dar. Mehr oder minder oft, am stärksten und häufigsten in der Nacht, erfolgen jetzt die charakteristischen Anfälle, welche durch die unterbrechenden giemenden Inspirationen der Krankheit ihren Namen gegeben haben.

Häufig, aber keineswegs constant, beginnt der einzelne Anfall mit einer Art von Aura, d. h. mit Prodromen, welche dem Kinde und seiner Umgebung das Herannahen des Anfalls verkünden. Das Kind wird plötzlich unruhig, angstvoll, hört auf zu essen oder zu spielen, richtet sich schnell aus der Rückenlage auf, klammert sich an die Mutter oder an irgend einen festen Gegenstand an, als könne es dadurch besser dem hereinbrechenden Anfall Trotz bieten. Schon bei einem 3 Wochen alten Säugling beobachtete ich vor jedem Anfall ängstliches Schlagen mit den Armen, mitunter auch kurze pfeifende Inspirationen, bei einem 14 Wochen alten Knaben rasche Entleerung von Urin und Fäces, bei einigen älteren Kindern prodromales Erbrechen. Dieselben liefen plötzlich mit grosser Hast in die Ecke des Zimmers und entleerten ihren Mageninhalt, worauf der Anfall ausbrach. Bei einem 2jährigen Kinde begann derselbe mit Unruhe und zahllosem, rasch aufeinander folgendem Niesen, welches auch am Schluss wiederkehrte, während ein 9jähriges Mädchen als Aura sehr beschleunigtes und dyspnoëtisches Athmen mit stöhnender Exspiration zeigte, welches über eine Stunde anhielt und dann in den Anfall überging. Unmittelbar nach demselben und in den Intervallen war die Respiration vollkommen ruhig, nur hie und da leichtes Rasseln zu hören. Der Anfall selbst besteht in rasch auf einander folgenden Hustenstössen, welche von Zeit zu Zeit von einer giemenden Inspiration unterbrochen werden. Während der Dauer desselben nimmt das Kind eine vornübergebeugte Stellung ein. Je rascher die Stösse auf einander folgen, d. h. je seltener inspirirt wird, um so mehr tritt das Bild der Suffocation (Stickhusten) hervor, eine dunkle, etwas cyanotische Röthe des Gesichts und Halses, strotzende

Fülle der Hautvenen, Cyanose der sichtbaren Schleimhäute, besonders der Zunge. Thränen der Augen, Ausfluss von Schleim und Blut aus der Nase, Ecchymosen unter der Conjunctiva und im subcutanen Bindegewebe des Gesichts sind häufige Begleiter und Folgen. Die Action der bei der Respiration betheiligten Muskeln ist erheblich verstärkt, zumal die der Bauchmuskeln und der gewölbten harten Sternocleidomastoidei. Nur während der glemenden Inspirationen erfolgt ein momentaner Nachlass der erwähnten Erscheinungen, welchem mit der neu beginnenden Reihe von Hustenstößen sofort wieder eine Steigerung folgt. So wiederholt sich die Aufeinanderfolge suffocatorischer Hustenstöße und jäher Inspirationen 3—6mal, auch noch häufiger, und nach einer Dauer von 2 bis 3 Minuten endet der Anfall entweder ohne oder häufiger mit Auswürgen von reinem oder blutig tingirtem Bronchialschleim und Speiseresten, wobei die Mütter mit ihren in die Mundhöhle eingeführten Fingern zu Hülfe kommen. Fast immer beobachtet man nach ganz kurzer Pause einen zweiten schwächeren Anfall, welchem selbst noch ein dritter folgen kann, so dass der ganze Paroxysmus eigentlich aus 2 oder 3 schnell auf einander folgenden Anfällen besteht. Nun erst tritt vollständige Ruhe ein. Während manche, besonders kleine Kinder in höchster Erschöpfung daliegen, fahren ältere fast unmittelbar in ihren Beschäftigungen fort, als ob nichts vorgefallen wäre. Merkwürdig ist besonders der geringe Einfluss der häufigen nächtlichen Anfälle. Die Kinder fahren in die Höhe, machen ihren Anfall durch und schlafen dann sofort wieder ein, ohne durch die häufige Unterbrechung des Schlafes wesentlich beeinträchtigt zu werden. Nimmt man während des Anfalls eine Untersuchung des Thorax vor, so kann man selbst während der glemenden Inspirationen kein Vesiculärathmen hören, weil diese alles andere verdecken, und die Luft nicht in normaler Weise in die Bronchien eindringen kann.

Die Zahl der innerhalb 24 Stunden erfolgenden Anfälle ist sehr verschieden. Während manche Kinder im ganzen Verlauf der Krankheit es höchstens auf 10—12 Anfälle täglich bringen, steigt die Zahl derselben bei anderen auf 30—60, wobei freilich meistens alle Phasen oder Reprisen, die, wie eben erwähnt wurde, einen vollständigen Anfall bilden, gezählt zu werden pflegen. Sie begreifen, dass mit der Zahl auch die Gefahr der Krankheit wachsen muss, theils durch die immer mehr sich geltend machende Erschöpfung, theils durch die sich stets wiederholenden Stauungen im Venensystem, welche jeden Anfall begleiten und von ernster Bedeutung werden können. Mit Recht giebt daher Trousseau den Rath, die Zahl der Anfälle durch Striche auf einer Tafel zu no-

tiren, um einen Maasstab für die Zu- und Abnahme, und damit für die Gefahr der Krankheit zu gewinnen. Wenn auch die Anfälle meistens spontan eintreten, so werden sie doch durch Gemüthsaffecte (Weinen, Schreien), durch den Uebergang aus der liegenden in die aufrechte Stellung, zuweilen auch durch Anfüllung des Magens leicht hervorgerufen. Durch Druck auf den Larynx, oder durch die Untersuchung des Rachens gelingt es mir gewöhnlich, behufs der klinischen Demonstration einen Anfall zu erzeugen. Bemerkenswerth ist, dass, wenn eine Anzahl solcher Kinder in einem Raum, z. B. in einem poliklinischen Local, sich beisammen finden, der Anfall des einen sehr leicht auch bei den anderen Anklang findet, und nun ein allgemeines Husten erfolgt.

Die zwischen den Anfällen liegenden Intervalle sind bei einfachem Keuchhusten völlig frei von krankhaften Erscheinungen. Husten findet gar nicht statt, die Respiration ist ruhig, und die Untersuchung ergiebt normales Athemgeräusch, höchstens sparsame catarrhalische Rhonchi. Man merkt eben die Krankheit nur an der schon erwähnten leichten oedematösen Schwellung der Augenlider und an der Erweiterung der kleinen Venen im Umkreise der Augen, welche sich nach längerer Dauer in Folge der immer wiederkehrenden Stauungen einzustellen pflegt. Aus derselben Quelle stammen die bisweilen erschöpfenden Nasenblutungen, die blutigen Sputa (Bronchialblutung) und die Ecchymosen unter der Conjunctiva, welche zwar meistens nur fleckweise auftreten, aber auch eine bedeutende Ausdehnung erreichen können, so dass ich die Cornea rings von einem die ganze Sclera überdeckenden Bluterguss umgeben, die Conjunctiva palpebr. blutig suffundirt und beide Augenlider schwarzblau gefärbt sah. Der Druck der während der Anfälle eintretenden venösen Stauung kann sich aber noch auf andere Weise äussern. Erectile Tumoren schwellen an. Bei bestehender Stomatitis kann Blutung aus dem hyperämischen Zahnfleisch eintreten. Bei einem mit Eczem des Ohrs behafteten Kinde sah ich in jedem starken Anfall Blutung aus der kranken Hautpartie erfolgen. Auch Blutung aus dem äusseren Ohr kam bisweilen vor und erklärt sich aus einer Ruptur des Trommelfells, welche, zumal bei schon vorhandener Otitis, durch den Stoss der während des Hustens stark comprimirt und durch die Tuba in die Trommelhöhle getriebenen Luft bedingt wird. Diese Rupturen heilen indess fast immer ohne Residuen, und Fälle von Eiterung der Trommelhöhle in Folge dieses Vorgangs gehören zu den Ausnahmen. Barrier beobachtete eine Blutung zwischen Dura und Arachnoidea in Folge des Anfalls, und ich selbst theilte Ihnen bereits (S. 253) einen Fall von Hemiplegie mit, die während eines Keuchhustenanfalls entstanden war

und ohne Zweifel auf eine Hämorrhagie im Gehirn bezogen werden musste¹⁾. Als Folge der gewaltsamen expiratorischen Stösse werden auch Hernien und Prolapsus ani beobachtet; ja Cadet²⁾ beschreibt einen Fall von Ruptur des Rectus abdominis mit Bildung eines grossen Tumors (Hämatom) unter den Bauchdecken, welcher sich allmählig wieder zurückbildete.

Bei sehr vielen Kindern, welche längere Zeit am Keuchhusten gelitten haben, beobachtet man eine weisslichgraue Erosion oder tiefere Ulceration des Zungenbändchens, welche eine partielle oder totale Zerstörung desselben herbeiführen kann. Der Umstand, dass dies Geschwür mit sehr seltenen Ausnahmen nur bei Kindern vorkommt, welche bereits Schneidezähne besitzen, beweist schon, dass die immer wiederholte Friction, welche das Bändchen während der Anfälle durch das Herausschnellen der Zunge über die unteren mittleren Schneidezähne erleidet, die Ursache dieser Ulceration ist. Aus demselben Grunde habe ich diese ein paar Mal auch an der unteren Fläche der Zungenspitze, oder neben dem Frenulum und sogar auf dem Rücken der Zunge beobachtet, wo dann die Verletzung auf die unteren seitlichen oder auf die oberen Incisoren zu beziehen war. Das Geschwür ist indess auch bei Kindern, die bereits Zähne haben, durchaus nicht immer vorhanden, und es kommt wohl besonders auf die Zahl und Intensität der Anfälle und ausserdem darauf an, ob das Bändchen lang und schlaff, oder kurz und straff ist, in welchem Fall das Herausschnellen der Zunge während des Anfalls und daher die Reibung an den Zähnen nicht in dem Maasse stattfindet, um das Epithel des Frenulum abzustreifen. Seitdem ich meine Aufmerksamkeit mehr auf diesen Punkt richte, kommen mir auch bisweilen Fälle von ganz analoger Ulceration des Zungenbändchens bei Kindern vor, welche entweder gar nicht husten oder nur an einem gewöhnlichen Bronchialcatarrh leiden, aber ungewöhnlich schneidige Zähne haben.

Die Dauer des Acme Stadiums beträgt im Durchschnitt 4 Wochen, wobei in der letzten Zeit die nächtlichen Anfälle schon an Intensität und Frequenz erheblich verlieren. Nach und nach erlischt der krampfartige und suffocatorische Charakter des Paroxysmus, die glemmenden Inspirationen werden kürzer und schwächer, das terminale Würgen hört auf, und so erfolgt fast unmerklich der Uebergang in das (dritte)

¹⁾ S. einen ähnlichen Fall von Hemiplegie und Aphasie im Jahrb. für Kinderheilk. 1876. X. S. 400. — Ueber Erblindung nach Pertussis, die mir selbst noch nie vorkam, s. Alexander, Deutsche med. Wochenschr. 1888. No. 11.

²⁾ l. c. II. p. 306.

Stadium decrementi, welches man wieder als ein catarrhalisches bezeichnen könnte. Man hat es hier eben nur mit einem losen Husten zu thun, der noch durch gewisse Züge, besonders durch die Tendenz zum Auftreten in Paroxysmen und durch ungewöhnliche Gesichtsröthe, an Pertussis erinnert. Nach etwa 2 bis 3 Wochen schwindet auch dieser Husten, und das Kind tritt nun in volle Reconvalescenz. Die ganze Krankheit hat daher eine mittlere Dauer von 8 bis 10 Wochen, und der Volksglaube, dass der Keuchhusten nicht unter 18 Wochen heile, ist ein unbegründeter. Allerdings sprach ich nur von einer Durchschnittsdauer, denn jedem Arzt werden Fälle bekannt sein, welche sich 3 bis 4 Monate hingen. Die Krankheit bildet aber dann nur selten ein Continuum, sondern nimmt inmitten des Stadium decrementi unvermutheter Weise wieder einen neuen Aufschwung, und dauert dann natürlich viel länger. In vielen Fällen bleibt auch nach dem völligen Ablauf der Pertussis ein chronischer Catarrh der grossen Bronchien zurück, und jede durch zufällige Erkältung oder durch andere Einflüsse (z. B. Masern) herbeigeführte Steigerung desselben bedingt auch wieder den Eintritt von Hustenanfällen, deren Charakter immer noch an den Keuchhusten erinnert. Wie Rilliet und Barthez, sah auch ich noch nach einem halben, ja selbst ganzen Jahr seit dem Beginn der Krankheit plötzlich wieder solche Anfälle eintreten. Bei einem Kinde dauerte der Keuchhusten vom Juli 1881 bis in den Januar 1882, worauf eine dreiwöchentliche vollständige Pause eintrat. Dann begann der Husten von neuem und erreichte im Februar eine solche Intensität, dass während der nächtlichen Anfälle mitunter ein Theelöffel voll Blut entleert wurde. Von einer neuen Infection ist wohl in solchen Fällen abzusehen; weit eher kann man an eine Reproduction des Infectionsstoffes, der noch nicht vollständig zerstört oder eliminirt worden ist, denken. Eine wirkliche zweite Infection und Erkrankung am Keuchhusten, welche gewichtige Autoritäten (Roger, West, Trousseau) beobachtet haben wollen, habe ich selbst noch nie gesehen, und halte alle Fälle, welche mir von den Angehörigen als solche mitgetheilt wurden, für zweifelhaft. So mancher einfache, aber langwierige Tracheal- und Bronchialcatarrh wird von den Eltern für Keuchhusten gehalten, zumal wenn der Husten, wie dies manchen Kindern eigenthümlich ist, einen rauhen oder leicht pfeifenden Beiklang hat. —

Der bisher geschilderte normale Verlauf des Keuchhustens zeigt nun nicht selten wesentliche Abweichungen, welche sowohl den Anfall selbst, wie das Intervall betreffen, und der an und für sich nicht gefährlichen Krankheit eine ernste, das Leben bedrohende Schwere verleihen können.

Betrachten wir zunächst die Varietäten des ersteren, so muss ich Sie auf die ungünstige Bedeutung derjenigen Anfälle aufmerksam machen, welche sich durch längere Apnoe auszeichnen, in denen nur gehustet, selten oder fast gar nicht inspirirt, daher auch kein giemender Ton gehört wird. Sie beobachten diese Fälle besonders bei kleinen Kindern im ersten Lebensjahr, die keineswegs vom Keuchhusten verschont bleiben; vielmehr beobachtete ich die Krankheit wiederholt schon bei Kindern, die in den ersten Lebenswochen oder Monaten standen, und von älteren Geschwistern inficirt waren. Die Cyanose erreicht dann schnell den höchsten Grad, die Suffocation ist drohend und kann in der That lethal werden, besonders wenn noch diffuser Catarrh oder gar Bronchopneumonie die Krankheit complicirt. Unter diesen Umständen kommt es bisweilen schon während des Anfalls oder gleich nach demselben zu partiellen Krämpfen (Verdrehen der Augen, Contracturen der Finger, Zehen, Arme u. s. w.) oder selbst zu allgemeinen und tödtlichen Convulsionen, sei es nun in Folge der andauernden venösen Stauung im Gehirn, oder der Anhäufung von Kohlensäure im Blut, die bei dem Mangel ausgiebiger Inspirationen eintreten muss. Dabei soll nicht unerwähnt bleiben, dass das Giesen im Anfall auch bei älteren Kindern fehlen kann, ohne dass dadurch eine üble Prognose begründet wird, so lange nämlich die Anfälle kurz sind und die Cyanose, wie die suffocatorischen Erscheinungen, den gewöhnlichen Grad nicht überschreiten oder sogar schwächer auftreten. Solche Fälle kommen nicht ganz selten vor und können sogar Zweifel erregen, ob wirklich Keuchhusten vorliegt. Es fehlt eben dem Anfall ein charakteristischer Zug, oder derselbe ist nur leicht angedeutet, während alle anderen Charaktere des Anfalls vorhanden sind, und dabei gleichzeitig ein analoges Leiden der Geschwister stattfindet („Coqueluchette“ der Franzosen).

Durch die häufige Wiederholung der eben erwähnten schweren, die Kohlensäureausscheidung stark beeinträchtigenden Anfälle können nun auch Cerebralsymptome herbeigeführt werden, welche in den Intervallen fortdauern und unter der Maske einer Meningitis den Tod herbeiführen:

Wilhelm H., 1 Jahr alt, aufgenommen am 14. Febr. 1873 mit Tussis convulsiva. Anfälle von grosser Intensität mit langer Apnoe und epileptiformen Krämpfen, welche Anfangs nur im Paroxysmus, vom 23. an aber auch im Intervall auftraten. Am 3. März wird zuerst Strabismus convergens auf beiden Augen und starrer Blick, am 7. wiederholte Kaubewegung beobachtet. Vom 18. an Somnolenz, starre Retroversion des Kopfes durch Contractur der Nackenmuskeln, am 19. auch Contractur beider Arme im Ellenbogengelenk, sowie der Beugemuskeln der Unterschenkel bei stets zunehmendem Sopor, in welchem am 23. der Tod erfolgt. Vom

aus einer in Verkäsung übergehenden chronischen Bronchopneumonie sich entwickelt. In Folge der Hyperplasie und Verkäsung der Bronchialdrüsen, die in langwierigen Fällen von Keuchhusten von dem begleitenden Catarrh der Schleimhaut her angeregt wird, kommt es auch bisweilen nach Jahren, wenn der Keuchhusten selbst schon längst vergessen ist, zur Entwicklung von acuter Miliartuberculose oder tuberculöser Meningitis. Endlich sei noch erwähnt, dass ich in mehreren Fällen eine der rachitischen ähnliche Verbildung des Thorax, nämlich eine stark entwickelte Hühnerbrust, in Folge des Keuchhustens zu Stande kommen sah, und zwar bei zuvor ganz normal gebauten, keinesfalls rachitischen Kindern. Die mangelhaften Inspirationen und die daraus resultirende unvollständige Ausdehnung der Lunge während der Anfälle, zumal aber eine Complication mit chronischer Bronchopneumonie, welche diese Missverhältnisse längere Zeit unterhält, erklären, wie ich meine, durch den überwiegenden äusseren Atmosphärendruck das Zustandekommen dieser Formveränderung. —

Von den aetiologischen Verhältnissen der Pertussis wissen wir so gut wie nichts. Sicher ist, dass die Krankheit schon in der frühesten Kindheit vorkommt; ich selbst habe sie, wie schon erwähnt wurde, bei Kindern von 3 resp. 6 Wochen, welche von älteren Geschwistern inficirt waren, beobachtet. Ihre grösste Frequenz fällt in das 2. und 6. Lebensjahr, doch werden häufig auch ältere Kinder, selten Erwachsene befallen. Im Frühjahr 1878 beobachtete ich Keuchhusten bei einem jungen Menschen von 16 Jahren, der beim Confirmandenunterricht inficirt sein wollte, und später nicht nur seine beiden Schwestern von 12 und 14 Jahren, sondern auch die 35jährige Mutter ansteckte. Bei der letzteren trat die Krankheit nur in der Form eines in heftigen Paroxysmen mit leichter Cyanose auftretenden catarrhalischen Hustens auf, während bei den jüngeren Patienten deutliches Giemen, zum Theil auch ziemlich starke Hämoptysis und terminales Erbrechen beobachtet wurde. Ueberhaupt kommen Ansteckungen der Mutter durch ihre Kinder öfters vor; doch pflegt die Krankheit bei ersterer in sehr abgeschwächter Form zu verlaufen.

Es unterliegt keinem Zweifel, dass der Keuchhusten contagiös ist und von einem Individuum leicht auf das andere übertragen wird, so dass gewöhnlich mehrere Kinder einer Familie gleichzeitig an demselben leiden. Um so unerklärlicher ist der Umstand, dass ich in meiner Klinik, wo die an Pertussis leidenden Kinder nicht einmal isolirt liegen, nur ausnahmsweise einen Fall von Uebertragung beobachtet habe, ganz im Gegensatz zu den Beobachtungen von Roger. Ueber die Dauer

leidenden Kinde während des Pertussisanfalls ein tuberculöses Geschwür des rechten Hauptbronchus einreissen, worauf sich sofort starkes Emphysem im subcutanen Bindegewebe des Halses und der Brust ausbreitete.

Die den Keuchhusten complicirende Bronchopneumonie hat, wie ich schon (S. 363) erwähnte, die Tendenz, in einen chronischen Zustand überzugehen und Monate lang zu dauern, wobei die Hustenanfälle in unverminderter Stärke fortbestehen können. Gerade in diesen Fällen fand ich nach dem Tode öfters Erweiterung und partielle fettige Degeneration des rechten Herzens, Veränderungen, die sich aus der anhaltenden venösen Stauung und aus den Widerständen im Lungenparenchym, welche das Herz zu überwinden hat, erklären lassen. Oedem der Hand- und Fussrücken, und unerwartete plötzliche Todesfälle durch Collaps oder Synkope kamen mir unter diesen Umständen wiederholt vor. Durch die Herzenschwäche erklärt sich wahrscheinlich auch die enorme Pulsfrequenz, welche mir im Laufe mancher den Keuchhusten complicirenden Bronchopneumonie bei verhältnissmässig niedriger Temperatur auffiel. Dieselbe darf zwar, wie der folgende Fall lehrt, nicht gleich als lethales Symptom aufgefasst werden, lässt aber immer durchblicken, wie leicht bei dieser Sachlage eine plötzliche Erschöpfung der Herzaction eintreten kann.

Margarethe H., 1 $\frac{1}{2}$ Jahr alt, aufgenommen am 13. Juli 1876 mit Rachitis und einem seit etwa 4 Wochen bestehenden Keuchhusten. Seit 5 Tagen bronchitische Symptome mit starker Dyspnoe. Hinten unten beiderseits geringe Dämpfung mit unbestimmtem Athmen und kleinblasigen Rasselgeräuschen. Hustenanfälle nur selten, auch in der Nacht. Vom 18. an wurde die Respiration ruhiger, die Dämpfung schwand, und man hörte hinten nur noch Schnurren und Pfeifen, während die Keuchhustenanfälle, von Erbrechen begleitet, wieder stärker hervortraten. Vom 21. an fortschreitende Erholung, Appetit, keine Dyspnoe mehr. Am 24. Entlassung. Keuchhusten noch fortbestehend. Während dieses Verlaufs beobachteten wir die folgenden Verhältnisse des Pulses, der Athmung und Temperatur:

	P.	R.	T.
13. Juli	200	60	38,6
14. "	180	60	38,0—37,5
15. "	164	50	38,5
16. "	168	64	37,0—38,0
17. "	144	56	37,5—38,2
18. "	136	52	38,0
19. "	112	40	37,2
20. "	116	40	37,0
21. "	120	44	37,3
22. "	108	30	37,5

Als Nachkrankheiten der Tussis convulsiva bleiben nicht selten chronische Bronchialcatarrhe und Lungenphthisis zurück, welche

aus einer in Verkäsung übergehenden chronischen Bronchopneumonie sich entwickelt. In Folge der Hyperplasie und Verkäsung der Bronchialdrüsen, die in langwierigen Fällen von Keuchhusten von dem begleitenden Catarrh der Schleimhaut her angeregt wird, kommt es auch bisweilen nach Jahren, wenn der Keuchhusten selbst schon längst vergessen ist, zur Entwicklung von acuter Miliartuberculose oder tuberculöser Meningitis. Endlich sei noch erwähnt, dass ich in mehreren Fällen eine der rachitischen ähnliche Verbildung des Thorax, nämlich eine stark entwickelte Hühnerbrust, in Folge des Keuchhustens zu Stande kommen sah, und zwar bei zuvor ganz normal gebauten, keinesfalls rachitischen Kindern. Die mangelhaften Inspirationen und die daraus resultirende unvollständige Ausdehnung der Lunge während der Anfälle, zumal aber eine Complication mit chronischer Bronchopneumonie, welche diese Missverhältnisse längere Zeit unterhält, erklären, wie ich meine, durch den überwiegenden äusseren Atmosphärendruck das Zustandekommen dieser Formveränderung. —

Von den aetiologischen Verhältnissen der Pertussis wissen wir so gut wie nichts. Sicher ist, dass die Krankheit schon in der frühesten Kindheit vorkommt; ich selbst habe sie, wie schon erwähnt wurde, bei Kindern von 3 resp. 6 Wochen, welche von älteren Geschwistern inficirt waren, beobachtet. Ihre grösste Frequenz fällt in das 2. und 6. Lebensjahr, doch werden häufig auch ältere Kinder, selten Erwachsene befallen. Im Frühjahr 1878 beobachtete ich Keuchhusten bei einem jungen Menschen von 16 Jahren, der beim Confirmandenunterricht inficirt sein wollte, und später nicht nur seine beiden Schwestern von 12 und 14 Jahren, sondern auch die 35jährige Mutter ansteckte. Bei der letzteren trat die Krankheit nur in der Form eines in heftigen Paroxysmen mit leichter Cyanose auftretenden catarrhalischen Hustens auf, während bei den jüngeren Patienten deutliches Giemen, zum Theil auch ziemlich starke Hämoptysis und terminales Erbrechen beobachtet wurde. Ueberhaupt kommen Ansteckungen der Mutter durch ihre Kinder öfters vor; doch pflegt die Krankheit bei ersterer in sehr abgeschwächter Form zu verlaufen.

Es unterliegt keinem Zweifel, dass der Keuchhusten contagiös ist und von einem Individuum leicht auf das andere übertragen wird, so dass gewöhnlich mehrere Kinder einer Familie gleichzeitig an demselben leiden. Um so unerklärlicher ist der Umstand, dass ich in meiner Klinik, wo die an Pertussis leidenden Kinder nicht einmal isolirt liegen, nur ausnahmsweise einen Fall von Uebertragung beobachtet habe, ganz im Gegensatz zu den Beobachtungen von Roger. Ueber die Dauer des

Incubationsstadiums besitze ich keine sicheren Erfahrungen, sah aber wiederholt, dass wenn ein Kind die Krankheit aus der Schule in die Familie einschleppte, mindestens 10—12 Tage vergingen, ehe der Husten bei den Geschwistern sich meldete. Die Annahme, dass das Contagium mit der eingeathmeten Luft auf die Respirationsschleimhaut gelangt und von hier aus seine Wirkung entfaltet, liegt nahe, und es konnte nicht fehlen, dass Bakterien auch als Ursache des Keuchhustens beschrieben wurden¹⁾. So wahrscheinlich auch diese Annahme ist, können doch die bisher beschriebenen Befunde noch keinen Anspruch auf Beweiskraft machen. Mit der Auffassung des Keuchhustens als einer Infektionskrankheit hängt es auch zusammen, dass man ihm ein fieberhaftes Vorstadium, analog dem Prodromalfieber der acuten Exantheme, zuerkennen wollte. Ich kann dies nicht absolut widerlegen, erinnere aber daran, dass das erste Stadium, wie jeder andere Catarrh, mit grösserer Intensität auftreten und dann von Fieber begleitet sein kann. Auch Trousseau²⁾ spricht von einem heftigen febrilen Catarrhalstadium, und ich selbst habe dies wiederholt beobachtet.

Die Einwirkung, welche der Infektionsstoff von der Respirationsschleimhaut her ausübt, beschränkt sich nicht auf die Erzeugung eines gewöhnlichen Catarrhs der Trachea und der Bifurcationsstelle, wie Manche behauptet haben. Dass ein solcher Catarrh vorhanden ist oder wenigstens vorhanden sein kann, bestreite ich gewiss nicht, und einige laryngoscopische Untersuchungen haben denselben in der That wenigstens auf der Larynx- und Trachealschleimhaut nachgewiesen³⁾. Aber jeder, der einen Keuchhustenanfall nur einmal gehört hat, muss sich sagen, dass hier ausser dem Catarrh noch etwas Anderes, und zwar ein nervöses Element, in Betracht kommt, was eben dem Anfall sein charakteristisches Gepräge giebt, und sich einerseits durch die krampfhaften expiratorischen Stösse, andererseits durch die Apnoe und den giemenden Ton des Spasmus glottidis bekundet. Ich erinnere ferner an die (S. 422) als Aura des Anfalls beschriebenen Erscheinungen und an das fast constante

¹⁾ Letzerich, Jahrb. f. Kinderkrankh. 1870. III. S. 534; 1873. S. 436. — Tschamer, ibid. 1876. X. S. 174. — Burger, Berl. klin. Wochenschr. 1883. I. — Deichler, Deutsche Medicinal-Zeitung. 1886. No. 74. — Afanasjeff und Semtschenko, Jahrb. f. Kinderkrankh. XXVIII. S. 213.

²⁾ Clinique. I. 497.

³⁾ Rehn (Wiener med. Wochenschr. 1866. 52 u. 53), Meyer-Hüni (Zeitschrift f. klin. Med. I. Heft 3) und Herff (Deutsches Arch. f. klin. Med. Bd. XXXIX. No. 3 u. 4) beschreiben diesen Catarrh, während Rossbach (Berl. klin. Wochenschr. 18. 1880) denselben nicht constatiren konnte.

Erbrechen. Ich gebe zu, dass das Würgen und Erbrechen von Schleim am Schluss der heftigen Anfälle einfach als ein mechanischer Act, als Folge der heftigen Contractionen der Bauchmuskeln während der Hustenfälle betrachtet werden kann, denn man beobachtet dasselbe zumal bei Kindern, wenn der Magen stark gefüllt ist, nicht selten auch bei anderen heftigen Hustenparoxysmen, welche mit *Tussis convulsiva* nichts zu schaffen haben. Man bedenke aber, dass manche Kinder schon bei ganz leichten Anfällen der *Pertussis* brechen, dass ferner Fälle vorkommen, in welchen Erbrechen das hervorstechendste Symptom des Anfalls bildet und durch seine Constanz sogar ernstliche Besorgnisse erregen kann. Mir begegneten Kinder, die nach einem kurzen, nicht einmal von Giemen begleiteten Anfall sofort den ganzen Mageninhalt entleerten, während andere sogar in den Intervallen der Paroxysmen alles Genossene wieder ausbrachen, und allmählig in einen bedenklichen Schwächezustand verfielen, ohne dass in den Verdauungsorganen selbst ein Grund dafür aufzufinden war. Ein solches Erbrechen kann doch nur als ein nervöses aufgefasst werden. Ob hier eine, durch den *Vagus* vermittelte, erhöhte reflectorische Reizbarkeit der *Medulla oblongata* die Schuld trägt, und auf welche Weise das spezifische Contagium einen solchen Einfluss auf das Centralnervensystem ausübt, ist eine bis jetzt noch ungelöste Frage. So viel steht fest, dass die pathologische Anatomie uns darüber keine Aufklärung giebt, und dass alle Veränderungen, welche man bei den Sectionen findet, besonders auch die viel erwähnten Hyperplasien der Bronchialdrüsen, nur als Folgen oder als Complicationen der Krankheit betrachtet werden müssen. —

Der Keuchhusten tritt häufig in mehr oder weniger ausgebreiteten Epidemien auf, welche sich im Allgemeinen nicht an bestimmte Jahreszeiten binden. Eine schon von West hervorgehobene Beziehung zu den Masern lässt sich nicht verkennen. Nicht bloss die Combination oder Succession beider Epidemien wird öfters beobachtet, sondern auch das einzelne Individuum, welches an einer dieser Krankheiten leidet, scheint eine besondere Disposition zu der anderen zu besitzen. Die Combination der beiden Infectionskrankheiten in einem und demselben Individuum ist immer eine bedenkliche, weil in diesen Fällen fast immer eine ausgedehnte und besonders hartnäckige, zum chronischen Verlauf neigende Bronchopneumonie entsteht. Noch schlimmer ist es, wenn ein bereits an *Pertussis* und Bronchopneumonie leidendes Kind noch von den Masern befallen wird. Ich sah in solchen Fällen schon vor dem Austrath des Exanthems Cyanose sich bemerkbar machen, der hervorbrechende Masernausschlag wurde sofort bläulich, und schon nach wenigen Tagen erfolgte

unter den Erscheinungen der Kohlensäurevergiftung der Tod. Absolut lethal ist indess, wie ich schon erwähnte, auch diese Complication nicht. Sehr ernst erschien mir auch die in der Klinik nicht selten beobachtete Combination des Keuchhustens mit Diphtherie, bei welcher man aber nicht gleich den Muth verlieren darf. Bei einem 11jährigen Mädchen z. B., wo bereits absolute Stimmlosigkeit die Gefahr des Uebergangs auf den Larynx nahe legte, erfolgte trotzdem vollständige Genesung, und ich erwähne dabei, dass hier statt des giemenden Tons der Inspirationen während des Pertussisanfalls ein ganz rauhes, fast croupales Geräusch gehört wurde, offenbar in Folge der Schwellung und Rauigkeit der Larynxschleimhaut. Kommt es zur Tracheotomie, so hat man den hemmenden Einfluss der Keuchhustenanfälle auf die Vernarbung der Trachealwunde zu fürchten¹⁾.

Sie werden aus dieser Schilderung ersehen haben, dass der Keuchhusten, an und für sich eine prognostisch günstige Krankheit, einerseits durch das erste Lebensalter, welches er oft befällt, andererseits durch gewisse Complicationen (Bronchitis, Bronchopneumonie, Convulsionen) das Leben ernstlich bedrohen kann, und dass selbst nach vollständiger Heilung in den Lungen oder Bronchialdrüsen käsige Residuen zurückbleiben können, welche später den Ausgangspunkt einer Miliartuberculose bilden. —

Mit der Behandlung werden Sie leider keine Ehre einlegen. Schon die enorme Zahl der seit alten Zeiten gegen diese Krankheit empfohlenen Mittel beweist ihre Unzulänglichkeit. Ein Mittel, welches dieselbe abzukürzen, besonders das Stadium der Acme zu coupiren vermag, besitzen wir nicht, während im Stadium decrementi, wenn die Naturheilung beginnt, anscheinend jedes Mittel hülfreich ist. Ein zweiter beachtenswerther Umstand ist der, dass wie jede andere Infectiouskrankheit auch der Keuchhusten in sehr abgeschwächter, so zu sagen abortiver Form auftreten kann, die in viel kürzerer Zeit, als es sonst geschieht, abläuft und ohne jede Behandlung heilt. Wie ich selbst, wird ieder Arzt solche Fälle erlebt haben, wenn ich auch einen von Trousseau erwähnten, in welchem die Krankheit nur drei Tage gedauert haben soll, für etwas zweifelhaft halte. Aus diesen Gründen kann man in der Beurtheilung therapeutischer Erfolge bei dieser Krankheit nicht skeptisch genug verfahren. Sie werden mir daher erlassen, Ihnen hier alle Medicamente aufzuführen, welche ich im Lauf der Jahre aus eigener

¹⁾ In einem Fall brach die Wunde nach zwei Monaten wieder auf (Roger, l. c. p. 614).

Initiative oder im Vertrauen auf fremde Empfehlungen versuchte und unwirksam fand. Dies gilt auch von dem immer wieder gerühmten Chinin und Antipyrin. Ich bin dahin gekommen, mich nur auf ein einziges, das Morphinum, zu verlassen, welches weit besser, als die vielgebrauchte Belladonna, wenigstens die heftigen Anfälle, besonders die nächtlichen, zu mildern und ihre Frequenz herabzusetzen vermag, freilich ohne den Verlauf der Krankheit im Grossen und Ganzen zu beeinflussen (F. 10). Versäumen Sie aber bei dieser Verordnung nie, besonders in der Armenpraxis, den Müttern einzuschärfen, dass sie, sobald sich ungewöhnliche Schläfrigkeit einstellt, das Mittel sofort aussetzen müssen. Auf diese Weise passirte es mir nur einmal, dass das Kind 18 Stunden lang ununterbrochen schlief, ohne durch Hustenanfälle gestört zu werden, die sich aber nach dem Verschwinden der Narkose sofort wieder einstellten. Ausserdem erlebte ich noch in einem andern Fall, welcher ein sechs Monate altes Kind betraf, durch einen noch unaufgeklärten Zufall eine wirkliche, mit Collaps, Verengerung der Pupillen und Sopor einhergehende Vergiftung, welche durch kalte Begiessungen und Analeptica glücklich beseitigt wurde. Bei sorgfältiger Handhabung der Arznei habe ich indess noch niemals einen Unfall zu beklagen gehabt, auch wenn Wochen lang 1—2 Theelöffel von der Mixtur täglich gegeben wurden, und ich ziehe daher das Mittel allen anderen Narcoticis, besonders dem gefährlichen Atropin, bei weitem vor.

Die bacteritische Auffassung der Krankheit, obwohl noch nicht bewiesen, hat doch die Folge gehabt, dass man den präsumirten Infectionserregern auf verschiedene Weise direct zu Leibe gehen wollte. Man versuchte es zunächst mit Inhalationen verdunstender Carbolsäure (Burchard, Thorner u. A.), die vielfach gerühmt wurden, und den früher üblichen Aufenthalt der Kinder in Gasanstalten, den ich wegen der Gefahr der Erkältung stets für bedenklich hielt, verdrängten.

Meine eigenen Erfahrungen über dies Verfahren gestatten mir kein endgültiges Urtheil, weil dasselbe bald auffallend günstige, bald zweifelhafte, bald gar keine Erfolge aufzuweisen hatte. Nachtheile habe ich wenigstens nie beobachtet. Man kann entweder eine 1—3 proc. Carbolsäurelösung mittelst eines Zerstäubungsapparats mehrmals täglich einathmen lassen, oder, falls dies Schwierigkeiten macht, die Luft des Kinderzimmers mit der verdunstenden Lösung schwängern, und einen mit derselben getränkten Schwamm über dem Kopfende des Bettes aufhängen, auch bei Tage mehrere Mal einen solchen Schwamm vor die Nase des Kindes halten und die Ausdünstung desselben einige Minuten einathmen lassen. Von anderen Inhalationen, Chloroform, Benzin, Natron salicyli-

cum, Ol. terebinthinae, Tannin, Chinin u. s. w., bin ich ganz zurückgekommen. Gegen die in neuester Zeit vielfach in Angriff genommenen Pinselungen des Pharynx und Larynx mit parasiticiden (!) Substanzen¹⁾ lässt sich von vornherein einwenden, dass wir den Sitz der präsumirten Bacterien ebenso wenig kennen, wie diese selbst, also gar nicht wissen können, ob wir dieselben mit dem Pinsel erreichen. Auch Einspritzungen von Salicylsäure (1 : 1000) oder Sublimat (1 : 10000) in die Nase, sowie Insufflationen von Chinin oder Benzoe in dieselbe sind zu gleichem Zweck empfohlen worden²⁾. Die neueste Phase der Localtherapie bildeten Einpinselungen einer 5—15 proc. Lösung von Cocaïnum muriaticum in den Rachen und Kehlkopf³⁾ behufs Abstumpfung der Sensibilität dieser Theile, womit man vielfach eine schnelle Abnahme der Frequenz und Intensität der Anfälle erzielt haben will. Moncorvo⁴⁾ räth, beide Methoden (Resorcinbehandlung nach vorgängiger Einpinselung von Cocaïn) mit einander zu verbinden.

Meine eigenen Versuche mit dem Cocaïn sind nicht befriedigend ausgefallen. Mehrere in der Station behandelte Fälle, in denen 3 Mal täglich gepinselt wurde, wurden anfangs, aber nicht dauernd, günstig beeinflusst; andere in der Poliklinik behandelte (mit nur einmaliger Pinselung täglich) zeigten sich minder gefügig. Ich glaube nicht, dass dies zeitraubende und oft schwierige Verfahren in der That die Lobpreisungen verdient, die ihm von Vielen gesendet worden sind.

Jedenfalls werden Sie, wie ich glaube, auf eine Coupirung des Keuchhustens zu verzichten, und den Eltern von vornherein zu eröffnen haben, dass es sich höchstens um Linderung der Anfälle handeln könne. Bei gutem Wetter ist der Genuss der frischen Luft so viel als möglich zu gestatten, dagegen bei rauher, windiger Witterung, sowie beim Vorhandensein eines Bronchialcatarrhs, entschieden zu verbieten. Oft genug wird die Verabsäumung dieser Vorsicht durch eine Bronchopneumonie gerächt. Fällt der Keuchhusten in den Sommer, so werden Sie häufig befragt werden, ob ein Ortswechsel dem kranken Kinde förderlich sein könne. Obwohl ein Theil der Aerzte dieser Ansicht

¹⁾ Moncorvo, De la nature de la coqueluche et de son traitement par la résorcine. Rio de Janeiro et Paris. 1883 et 1885.

²⁾ Goldschmidt, Deutsche med. Zeitung. 1885. No. 61. — Michael, Deutsche med. Wochenschrift. No. 5. 1886.

³⁾ Barbillion, Revue mens. Août 1885. — Prior, Berl. klin. Wochenschr. 1885. No. 45, 46.

⁴⁾ De l'emploi du Chlorhydrate de Cocaïne dans le traitement de la coqueluche. Rio, 1885.

huldigt und sogar bestimmte Localitäten, z. B. den Aufenthalt an der Nordseeküste, als besonders günstig bezeichnet, kann ich doch nach den Resultaten meiner eigenen Erfahrung dieser Ansicht nicht beitreten. So oft ich auch keuchhustenkranke Kinder mit ihren Eltern in Badeorte, sei es an die See oder ins Gebirge schickte, sah ich doch davon fast niemals Nutzen. Die Kranken husteten ruhig weiter, und das einzige, aber unerfreuliche Resultat war in solchen Fällen die Ansteckung gesunder Kinder, welche dort mit den erkrankten in Berührung kamen. Nur ausnahmsweise, z. B. bei meinem eigenen Kinde, sah ich eine sich entwickelnde Tussis convulsiva mit bereits charakteristischen Anfällen in Reichenhall binnen 14 Tagen fast gänzlich verschwinden, halte aber solche ganz vereinzelt stehende Fälle mit Rücksicht auf das oben (S. 433) erwähnte „abortive“ Auftreten der Pertussis für durchaus ungeeignet, die günstige Wirkung des Ortswechsels oder einer bestimmten Localität zu beweisen. Für die Therapie der Complicationen (Eclampsie, Bronchopneumonie) gelten die für diese Krankheiten gegebenen Vorschriften. Schutz vor dem Keuchhusten könnte nur eine absolute Absperrung der Kinder gewähren, welche in der Praxis kaum durchführbar ist, besonders wenn man nach Roger die Isolirung auf eine Dauer von zwei bis drei Monaten ausdehnen wollte.

Fünfter Abschnitt.

Krankheiten der Circulationsorgane.

Pathologische Veränderungen des Herzens kommen bei Kindern nicht viel seltener als bei Erwachsenen vor. Auch bedingt das Lebensalter weder anatomische, noch klinische Differenzen von wesentlicher Bedeutung, und ich kann mich daher auf eine verhältnissmässig kurze Besprechung dieser Krankheiten beschränken¹⁾.

¹⁾ Eine ausführliche Schilderung der kindlichen Herzaffectationen enthält der 3. Band der „Klinik der Kinderkrankheiten“ von A. Steffen. Berlin, 1889.

Sehr wenig lässt sich von den Erkrankungen der grossen Gefässe bei Kindern sagen, weil diese zu den grössten Seltenheiten gehören. Wenn Hodgson bei einem 15 Monate alten Kinde Ossification der Temporalarterie, Andral bei einem 5jährigen Mädchen kalkige Platten in der Aorta beobachtete, so sind dies eben Ausnahmefälle, welche ich ebenso wenig beobachten konnte, wie ein Beispiel von Aneurysma der Aorta im Kindesalter¹⁾. Auch angeborene Stenosen der Aorta, welche meistens in der Gegend des Ductus Botalli oder im Anfangstheil der Aorta descendens ihren Sitz haben, wurden weit häufiger im Jünglingsalter oder noch später, als bei Kindern diagnosticirt, obwohl ein Theil derselben mit der Involution des Botalli'schen Ganges, welche sich auf die Aorta fortsetzt, im Zusammenhang zu stehen scheint. Bei dieser Gelegenheit sei erwähnt, dass die Schliessung dieses Ganges, welcher beim Neugeborenen etwa die Dicke eines Astes der Lungenarterie hat, in Folge einer obliterirenden Endarteritis durch Neubildung von Bindegewebe, Wulstung der Wände und Verengerung des Lumens erfolgt. Am 9. Tage nach der Geburt schon merklich, pfllegt der Process am 14. Tage zu einer in der Mitte des Ganges befindlichen Strictur gediehen zu sein, schreitet dann nach beiden Seiten hin weiter fort, und ist gewöhnlich bis zum Ende der dritten Lebenswoche vollendet; auch die Obliteration des Foramen ovale ist in 80 pCt. der Fälle schon bis zum 3. Monate nach der Geburt beendet²⁾. Alle Einflüsse, welche eine mangelhafte Füllung des linken Ventrikels in der ersten Lebenszeit bedingen, wie ausgedehnte Atelektase des Lungengewebes, fötale Pneumonie, oder Stenose der Arteria pulmonalis, müssen den Schliessungsprocess des Ductus Botalli verzögern, weil unter diesen Umständen das Blut aus der Lungenarterie immer durch den Gang hindurch in die nur mangelhaft gefüllte Aorta einströmt. Die verzögerte Obliteration des Ductus kann daher in solchen Fällen die üblen Folgen einer sonst unvermeidlichen Stauung im rechten Herzen und im gesammten Venensystem Monate lang compensiren, und dasselbe gilt von dem Offenbleiben des Foramen ovale, welches, abgesehn von den eben genannten Ursachen, noch durch locale Anomalien desselben oder seiner Klappe bedingt werden kann.

¹⁾ Unter 98 in der Literatur mitgetheilten Fällen von Aneurysma der Aorta thoracica war nur einer, unter 59 Fällen von Aneurysma der Bauchaorta kein einziger unter 20 Jahren.

²⁾ Thérémín, *Revue mens.* Févr. 1887.

I. Die angeborene Cyanose.

Das Offenbleiben der fötalen Wege, des Ductus Botalli und des Foramen ovale, wurde in früheren Zeiten als die Hauptursache der angeborenen Cyanose betrachtet. Da man den Grund derselben in der Vermischung des arteriellen mit dem venösen Blut suchte, so glaubte man in dem Offenbleiben jener Wege, oder in der anomalen Communication beider Arterien oder Ventrikel durch eine in der Scheidewand befindliche Lücke die Bedingung des anomalen Colorits suchen zu müssen. Wir wissen aber jetzt, dass die Cyanose auch da vorkommt, wo eine Vermischung der beiden Blutarten nicht stattfindet, und dass andererseits die erwähnten anomalen Communicationen bei Kindern und selbst bei Erwachsenen gefunden werden, welche im Leben keine Spur von Cyanose dargeboten hatten. Bekannt ist der Fall von Zehetmayer, in welchem die Ventrikelscheidewand ganz fehlte und dennoch keine Cyanose bestand, sowie die Beobachtung von Breschet, welcher die Art. subclavia sinistra aus der Arteria pulmonalis entspringend, und doch den betreffenden Arm normal gefärbt fand.

Bleiben wir einen Augenblick bei der Cyanose stehen! Von Geburt an, oder wenigstens sehr bald nach derselben, macht sich ein bläulich violettes Colorit der Wangen, Nasenspitze, Hände und Füße, besonders der Nägel, sowie der sichtbaren Schleimhäute (Zunge, Mundschleimhaut, Naseneingang, Conjunctiva palpebr.) bemerkbar, welches beim Schreien, Weinen, Saugen, bei stärkeren Bewegungen und nach der Einwirkung der kalten Luft zunimmt, in den Intervallen aber so unbedeutend sein kann, dass Nichtärzte es kaum bemerken. Nach längerer Dauer, bisweilen schon in den ersten Lebensmonaten, entwickelt sich eine kolbige (trommelschlägelartige) Anschwellung der Nagelglieder an den Fingern und Zehen, und öfters eine klauenförmige Verbildung der Nägel. Ein paar Mal fiel mir auch eine schwammige scorbutähnliche Beschaffenheit des dunkelvioletten Zahnfleisches auf, welches spontan und bei Berührung leicht blutete und am Rande von den Zähnen abgelöst war. Bei einem 1½-jährigen Mädchen war diese Erscheinung sogar so prävalirend, dass die Mutter ihretwegen in der Klinik Hülfe suchte, die Cyanose aber ganz übersehen hatte. Die Temperatur der extremen Körpertheile ist gesunken, mitunter bis auf 32 oder 28° C., während die Messung im Rectum normale Verhältnisse ergiebt. Dazu kommt häufig ein Zustand allgemeiner Schwäche, Trägheit der Bewegungen, Neigung zum Schlaf, Zurückbleiben des Wachstums und der Intelligenz, endlich der ganze Complex der bekannten, den verschiedenartigen Herzkrankheiten

eigenen Symptome, Oedem der Hände und Füße, Nasenbluten, Erstickungsanfälle, besonders nach starken Bewegungen, Ohnmachten, Anschwellung der Leber und Milz u. s. w. Die physikalische Untersuchung ergibt dabei oft eine deutlich nachweisbare Volumszunahme des Herzens, zumal des rechten, systolische oder diastolische Geräusche, pulsatorisches Schwirren, — in manchen Fällen auch wohl gar keine Abnormität. Andere Bildungsfehler können gleichzeitig bestehen, unter denen ich Obliteration des Meatus auditorius, Missbildung des äusseren Ohrs, excentrische Lage beider Pupillen als von mir beobachtete Seltenheiten hervorhebe.

Aus jenen Symptomen können wir nun freilich mit Sicherheit auf einen angeborenen Herzfehler schliessen, aber die specielle Diagnose der Missbildung bleibt in den meisten Fällen eine Unmöglichkeit. Da ich mich auf eine Wiederholung fremder Arbeiten, welche meistens auch nur compilerischer und kritischer Natur sind, hier nicht einlassen kann, so verweise ich diejenigen, welche sich für diesen Gegenstand interessiren, auf die vorzügliche Arbeit von Rauchfuss¹⁾, welcher auch über ein ungewöhnlich reiches eigenes Material verfügt und fast Alles zusammengestellt hat, was über diese Dinge bekannt ist. Nur erwarte man davon keinen praktischen Nutzen. Der Verfasser selbst muss wiederholt bekennen, dass alle Bemühungen, für die einzelnen Missbildungen bestimmte diagnostische Kriterien aufzufinden, doch höchstens zu einer „Wahrscheinlichkeitsdiagnose“ führen. Es handelt sich hier entweder um Lücken, durch welche die beiden Vorhöfe oder die beiden Kammern mit einander communiciren, oder um grössere Defecte, welche in ihrer höchsten Entwicklung einen vollständigen Mangel des Septum begründen, oder um Stenosen und Atresien des Conus der Lungenarterie, dieser selbst, der Aorta, der Vorhofsmündungen, endlich um Transpositionen der grossen Gefässe, wobei die Arteria pulmonalis aus dem linken, die Aorta aus dem rechten Ventrikel ihren Ursprung nimmt. Die unüberwindlichen Schwierigkeiten, welche sich der Diagnose dieser Anomalien entgegenstellen, werden noch dadurch gesteigert, dass in den meisten Fällen eine Combination zweier oder gar mehrerer Bildungsfehler stattfindet, und dass dabei das von den Aerzten vorzugsweise ins Auge gefasste Symptom, die Cyanosis congenita, vollständig fehlen kann. Nicht jeder angeborene Herzfehler verläuft mit dieser augenfälligen Erscheinung. Mir selbst kamen öfters solche Kinder in den ersten Lebensmonaten oder wenigstens im ersten Jahr

¹⁾ Gerhardt, Handb. f. Kinderkrankh IV. 1878.

vor, welche entweder nur an dyspnoëtischen Zufällen litten, oder auch gar keine cardialen Symptome darboten, sondern nur wegen einer Lungen- oder Darmaffection behandelt werden sollten. Hier nur ein Beispiel:

Kind von 30 Tagen, mit Lues heredit. aufgenommen. Vom 19. bis 21. März 1873 fieberlose Pneumonie des rechten Oberlappens (Temp. 36,1—37,2; Resp. 56 bis 70). Keine Cyanose, keine Anomalie am Herzen hörbar. Die Section ergab ausser der Pneumonie, der Knochensyphilis und interstitiellen Hepatitis eine bedeutende Missbildung des Herzens. Beide Ventrikel communicirten durch eine mächtige Lücke; das Septum fehlte fast ganz, und das der Atrien war sehr dünn. Die Valvula tricuspidalis fehlte, und die Mitralis inserirte sich mit einem Zipfel in der rechten Herzhälfte. Arterien normal¹⁾.

Bleiben die Kinder einige Jahre am Leben, so treten freilich in der Regel mehr oder weniger ausgesprochene Symptome, und meistens auch Cyanose auf, entweder unter dem Einfluss zufälliger Erkrankungen der Respirationsorgane, oder einer Endocarditis, die sich von den anomalen Lücken oder den congenital erkrankten Klappen und Ostien aus ebenso häufig entwickelt, wie es bei Erwachsenen mit alten Klappenfehlern der Fall ist (Endocarditis recurrens). Unter diesen Umständen werden die bis dahin latenten Bildungsfehler manifest, und man erkennt nun durch die Untersuchung, welche bis dahin oft noch gar nicht vorgenommen wurde, dass es sich um eine längst bestehende Anomalie handeln muss. Am prägnantesten pflegen die Stenosen und Atresien der Lungenarterie oder ihres Conus sich zu gestalten, welche auch die häufigste Ursache der angeborenen Cyanose bilden. In vielen Fällen lässt es sich nicht feststellen, ob die Schrumpfungen und partiellen Atresien dieser Arterie die Folgen einer fötalen Endo- und Myocarditis, oder einer ursprünglichen Hemmungsbildung sind, zu welcher sich erst später ein entzündlicher Process gesellt hat. Immer müssen aber in Folge dieser Stenosen, obwohl sie sehr oft mit Defecten in der Scheidewand oder mit Offenbleiben des Ductus Botalli verbunden sind, Erweiterung der rechten Herzhöhlen und erhebliche Stauung im gesammten Körpervenensystem entstehen, deren Ausdruck eben Cyanose ist. Dabei überschreitet die Herzdämpfung den rechten Sternalrand, der Herzstoss wird in weiterem Umfang sicht- und fühlbar und oft von fühlbarem Schwirren begleitet, und ein systolisches Aftergeräusch ist über dem Herzen, am lautesten über dem Ostium der Lungenarterie bis gegen die

¹⁾ Zu den seltensten Fällen gehört wohl ein von Barth beobachteter (France méd. Juni 1880), in welchem durch die Auscultation des Fötus (intensives Blasen statt des ersten Herztons) eine angeborene Endocarditis schon vor der Geburt erkannt wurde.

Clavicula hin, mitunter auch am ganzen Thorax und am Rücken hörbar. Durch das gleichzeitige Bestehen anderer Missbildungen des Herzens können indess Abweichungen der Symptome bedingt werden, welche die Diagnose erschweren, so wie es auch nicht an solchen Beispielen fehlt, in welchen die Herztöne ganz rein, ohne Beimischung eines Geräuschs gehört wurden. Noch schwieriger gestaltet sich die Localdiagnose anderweitiger Missbildungen des Herzens, und Sie werden mir daher erlassen, hier auf Einzelheiten näher einzugehen, welche sich nur ausnahmsweise als stichhaltig erweisen, und überdies für den praktischen Arzt so gut wie gar keine Bedeutung haben.

Ueber den Verlauf der angeborenen Herzfehler lässt sich nie etwas Bestimmtes voraussagen. Je stärker die Hindernisse für den venösen Kreislauf sind, und je weniger dieselben durch andere compensirende Fehler (Lücken in der Scheidewand, Offenbleiben des Ductus Botalli) ausgeglichen werden, um so kürzer wird auch die Lebensdauer des betreffenden Kindes sein. Kinder mit einer bedeutenden Stenose der Lungenarterie gehen früh zu Grunde, auch wenn das Foramen ovale noch offen blieb und keine Cyanose stattfand, während minder starke Stenosen, zumal wenn die fötalen Circulationswege nicht geschlossen oder Lücken in der Scheidewand vorhanden sind, bis in die Jünglingsjahre hinein und länger ertragen werden. Aehnlich verhält es sich mit den Stenosen der Aorta, welche fast alle erst in einer vorgerückten Periode des Lebens beobachtet und zum Theil diagnosticirt wurden. Fieberhafte Krankheiten, z. B. acute Exantheme, sah ich wiederholt bei solchen Kindern ohne Nachtheile verlaufen. Der lethale Ausgang erfolgt schliesslich, wie bei allen Herzkrankheiten, entweder plötzlich synkopal, oder unter dem Einfluss einer an sich nicht lebensgefährlichen Krankheit der Respirationsorgane, eines diffusen Catarrhs, einer Pneumonie, seltener unter den Erscheinungen der allmählig zunehmenden venösen Stauung und Wassersucht. Auch käsige Pneumonie, die mit ähnlichen Processen in anderen Organen und mit Miliartuberculose verbunden sein kann, kommt als Todesursache bisweilen vor, und die von Rokitansky behauptete Immunität der Cyanotischen gegen Lungentuberculose entspricht keineswegs den wirklichen Thatsachen¹⁾.

Wie bereits erwähnt wurde, entdeckt man bei der Untersuchung mancher Kinder, welche dem Arzt wegen einer ganz anderen Affection vorgestellt werden, zufällig Klappenfehler und deren Folgen, die entweder gar keine subjectiven Symptome, oder höchstens ein kaum beach-

¹⁾ Rauchfuss, l. c. S. 92.

tetes Herzklopfen oder Kurzathmigkeit beim Laufen und Treppensteigen verursachen¹⁾. Auch die genaueste Anamnese vermag über die Entstehung dieser Affection keine Auskunft zu geben, vielmehr sollen die Kinder immer gesund gewesen sein, weder an Rheumatismus, noch an Scharlach, noch an einer entzündlichen Brustaffection gelitten haben. Es bleibt also in solchen Fällen trotz des Mangels der Cyanose nichts weiter übrig, als die Annahme eines angeborenen Fehlers. Ich will bei dieser Gelegenheit daran erinnern, dass bei kleinen Kindern, schon bei Neugeborenen, an den Herzklappen, besonders am freien Rande der Mitralis, kleine sphärisch prominirende Blutextravasate vorkommen, welche Luschka schon vor längerer Zeit²⁾ beschrieb. Später hat besonders Parrot³⁾ sich mit diesen Klappenhämatomen beschäftigt, welche er bei Neugeborenen häufig an den venösen Ostien beider Herzhälften in der Form sehr kleiner, aber auch bis kirschkerngrosser, schwarzer oder violetter, kugelig oder konischer Prominenzen antraf. Diese Hämatome, welche er auf eine Ruptur intravalvulärer Blutgefässe zurückführt, liegen unter der oberflächlichsten Schicht des Endocardium, scheinen sehr bald nach der Geburt, vielleicht schon vor derselben zu entstehen, und bilden sich meistens in den ersten Lebensmonaten zurück, indem ihre Hülle mehr und mehr sich zusammenzieht, während Epithel und Bindegewebe der Umgebung proliferiren. Auch scheinen aus den Hämatomen kleine, breit oder gestielt aufsitzende, von Epithel überzogene harte Knötchen hervorgehen zu können, welche nicht selten an denselben Standorten vorkommen und schon früher von Cruveilhier u. A. erwähnt wurden⁴⁾. Es ist wohl möglich, dass aus einer anomalen Rückbildung solcher Hämatome auch Schrumpfung der Klappenränder und damit Stenose des Ostium oder Insufficienz der Klappe hervorgehen kann, deren Ursprung, wenn man sie bei älteren Kindern entdeckt, nicht mehr nachweisbar ist. Der Klappenfehler wäre dann kein eigentlich congenitaler, sondern in den ersten Monaten des Lebens entstanden.

¹⁾ Dahin gehört auch der Fall eines 8jährigen Knaben, bei welchem erst durch die Untersuchung während eines leichten Gelenkrheumatismus eine Rechtslagerung des Herzens entdeckt wurde. Die Herzdämpfung und der Herzstoss waren nur rechts vom Sternum wahrnehmbar, die rechte Brustwarze wurde systolisch gehoben, und der erste Ton war von einem blasenden Geräusch begleitet. Die Baueingeweide befanden sich dabei in ihrer normalen Lage.

²⁾ Virchow's Archiv. XI. Heft 2.

³⁾ Arch. de physiol. No. 4 u. 5. 1874.

⁴⁾ Eine andere der Entwicklungsgeschichte entnommene Deutung dieser „Knötchen“ siehe bei Pott, Jahrb. f. Kinderheilk. 1878. XIII. S. 29.

Die Behandlung der angeborenen oder in der ersten Kindheit entstandenen Herzfehler kann sich nur auf die Anordnung einer möglichst ruhigen Lebensweise beschränken, und auch diese Vorschrift stösst bei älteren Kindern, die man dadurch von ihren Spielgenossen trennen würde, auf grosse, selbst unüberwindliche Schwierigkeiten. Auch sonst weicht die Behandlung von derjenigen der organischen Herzkrankheiten in keiner Weise ab.

II. Die Entzündungen der Herzhäute und des Herzmuskels.

In einer Reihe von Fällen lässt sich als Ausgangspunkt der organischen Krankheit des Herzens ein acuter Rheumatismus nachweisen. Die Zeit, in welcher man diese Krankheit im kindlichen Lebensalter für eine Seltenheit hielt, ist längst vorüber. Da ich später noch auf dieselbe zurückkommen werde, so bemerke ich hier nur, dass ihr Auftreten bei Kindern im Allgemeinen zwar minder häufig und in milderer Form, als bei Erwachsenen beobachtet wird, dafür aber die Complication mit Endo- oder Pericarditis häufiger ist. Selbst bei ganz leichten, wenig fieberhaften Anfällen des Rheumatismus, die mitunter nur wie eine Hyperaesthesie der Glieder oder Gelenke erscheinen, ohne dass die letzteren angeschwollen sind, versäumen Sie niemals die Untersuchung des Herzens; zu Ihrer Ueberraschung werden Sie dann nicht selten peri- oder endocarditische Geräusche hören, auf welche Sie bei der scheinbaren Geringfügigkeit der Affection nicht gefasst waren. Daher ergiebt in den Fällen von ausgebildeten Klappenfehlern die Anamnese so häufig, dass einer oder mehrere Anfälle von acutem Rheumatismus, zumal der Gelenke, vor Monaten oder Jahren stattgefunden haben. Die vollständige Uebereinstimmung, welche diese Krankheiten des Klappenapparats und ihre Folgen mit denjenigen der Erwachsenen darbieten, erspart mir ein näheres Eingehen auf ihre physikalischen Zeichen. In Betreff der subjectiven Symptome will ich nur den Umstand hervorheben, dass, wenn auch bei Erwachsenen Fälle von langer Compensation und dadurch bedingter Latenz des Klappenfehlers nicht zu den Seltenheiten gehören, dieselbe mir doch bei Kindern noch häufiger vorzukommen schien. Nicht einmal starke Bewegungen beim Spielen und Treppensteigen riefen wahrnehmbare Beschwerden hervor, und in vielen Fällen wurde die Krankheit erst durch die Mütter entdeckt, welche beim Auskleiden und Waschen der Kinder die stürmische Herzthätigkeit bemerkten. Erst mit dem Beginn der Compensationsstörung treten dann die bekannten cardialen Symptome auf, welche früher oder später ihren lethalen Verlauf nehmen. Auch in anatomischer Beziehung findet kein Unterschied vom erwachsenen

Alter statt; hier wie dort finden wir die Erweiterung und Hypertrophie der Ventrikel, die rothbraune Lungeninduration, die hämorrhagischen Infarcte, die Stauungsniere und Stauungsleber, die Vergrösserung und Induration der Milz, das Oedem und die hydropischen Ergüsse in den Höhlen und in den Lungenalveolen.

Wenn nun auch in vielen Fällen der in Folge des Rheumatismus sich bildende Klappenfehler erst nach einer Reihe von Monaten oder Jahren in die Erscheinung tritt, kommen doch andererseits auch Beispiele eines weit stürmischeren Verlaufs vor:

Anna M., 7 Jahre alt, früher stets gesund. Mitte December acuter Gelenkrheumatismus, besonders an den unteren Extremitäten, der nur wenige Tage dauerte. Zwischen Weihnachten und Neujahr, als sie sich schon wieder vollständig wohl fühlte, plötzlich neue Erkrankung mit Herzklopfen, verminderter Urinsecretion und Husten, oft auch Schmerzen in der Herzgegend. Aufnahme in die Klinik am 12. Febr., also etwa 2 Monate nach dem Beginn der Krankheit. Die Untersuchung ergab: allgemeine Anämie. Catarrh in beiden Unterlappen, besonders im linken; Husten und Dyspnoe. Herzdämpfung reicht bis zum rechten Sternalrand, nach oben bis zur 3. Rippe, nach links bis zur Mammillarlinie. Herzstoss hebed und diffus, undeutlicher Spitzenstoss nach aussen von der Mammillarlinie im 5. Intercostalraum. Der erste Herzton verdeckt durch ein lautes systolisches Blasen, beide Arterientöne rein, ungewöhnlich laut. Puls klein, 120—144, kein Fieber, Urinmenge sehr sparsam, starke Albuminurie. Am 21. plötzliche Temperatursteigerung auf 40,0, die schnell wieder sinkt und bis zum 24. 37,8 nicht übersteigt. Am Morgen des 22. deutlicher Pulsus bigeminus, am linken Sternalrande pericarditisches Reiben. Zunehmender Collaps (T. 36,7), leichte Cyanose, enorme Athemfrequenz (84). Tod in der Nacht zum 25.

Section: Herz um das Dreifache vergrössert, beide Ventrikel stark dilatirt und verdickt. Aortenklappen und Mitralis am freien Rande verdickt, etwas retrahirt und mit grau-röthlichen Verrucositäten besetzt. Frische partielle Synechie der beiden Pericardialblätter an der Vorderfläche des Septum ventriculorum. Diffuser Bronchialcatarrh, Oedem und braunrothe Induration der Lungen.

Bei einem 7 jährigen Mädchen, welches im October 1874 einen mit Endocarditis verbundenen leichten acuten Rheumatismus überstanden hatte, fand ich schon im März 1875 nicht bloss die Zeichen einer Mitralinsufficienz, sondern auch eine sehr beträchtliche Hypertrophie und Dilatation beider Ventrikel.

Ein 7 jähriger Knabe (Mai 1882) bot schon 12 Wochen nach dem Beginn des Rheumatismus eine enorme Hypertrophia excentrica mit Veränderungen der Aortenklappen und der Mitralis, und in deren Folge eine starke Hervorwölbung der Praecordialregion dar.

Bei einem 10jährigen Knaben, welcher im Mai an acutem Gelenkrheumatismus mit Peri-Endocarditis erkrankt war, und seitdem wiederholte Recidive erlitten hatte, fanden wir am 19. December bereits Cyanose und alle Erscheinungen eines weit vorgeschrittenen Herzleidens. Die Section ergab Insufficienz der Mitralis, Hypertrophie beider Ventrikel, vollständige Synechie des Herabteutels, braune Induration der Lungen u. s. w.

Ein 10jähriges Mädchen, im September 1886 an acutem Gelenkrheumatismus erkrankt (mit leichten Choreasympptomen), zeigte schon Mitte November die Erscheinungen einer Insufficienz der Aortenklappen und einer Hypertrophie des linken Ventrikels.

Sie finden hier also einige Monate nach dem ersten Auftreten des acuten Gelenkrheumatismus bereits die in Folge der Klappenfehler entstandene excentrische Hypertrophie eines oder beider Ventrikel entwickelt. Der Verlauf war im ersten Fall so stürmisch, dass von einer Compensation überhaupt gar nicht die Rede war, und wurde hier durch den complicirenden diffusen Catarrh und die sich schliesslich hinzugesellende frische Peri- und Endocarditis noch beschleunigt. Diese „Endocarditis recurrens“ fanden wir bei vielen alten Klappenfehlern, welche zur Section kamen, mochten dieselben nun angeboren oder, wie in dem obigen Fall, erst später erworben sein. Mitunter lässt sich dieser Vorgang, der in der Regel erst bei der Section erkannt wird, schon klinisch nachweisen:

Im September 1872 behandelte ich ein 5jähriges, bis dahin gesundes Mädchen an einem acuten Gelenkrheumatismus mit Endocarditis, nach dessen Heilung das systolische Geräusch an der Mitralklappe fortbestand, ohne die Euphorie des Kindes zu stören, wovon ich mich nach Jahresfrist, im Novbr. 1873, überzeugte. Erst im Januar 1875, also etwa 3 Jahre nach dem Beginn der Krankheit, entwickelte sich in dem bereits stark dilatirten und hypertrophischen Herzen eine frische Endocarditis, welche sich durch Fieber, verstärktes Geräusch und enorme Dyspnoe kundgab und mit dem Tode endete.

Andererseits lehrt die Erfahrung, dass Endocarditis rheumatica im Kindesalter besser überwunden wird, und ihre Folgen sich leichter vollständig zurückbilden, als bei Erwachsenen. Während meiner ganzen Praxis sah ich nur bei einem erwachsenen Kranken, welchen ich an Endocarditis rheumatica behandelt hatte, das viele Monate zurückbleibende, ein musicalisches Timbre darbietende Blasegeräusch endlich ganz verschwinden und, wovon ich mich jetzt noch überzeuge, vollständige Heilung eintreten. Bei Kindern kommt dies häufiger vor, obwohl auch hier in der überwiegenden Zahl der Fälle ein dauernder Klappenfehler zurückbleibt:

Clara F., 3 Jahre alt, October 1871 von rheumatischen Schmerzen und Anschwellung der Hand- und Fingergelenke befallen, dabei lebhaftes Fieber, rascher Athem, am Ende der ersten Woche lautes systolisches Blasen an der Herzspitze ohne Veränderung der Percussion. Catarrh der Bronchien. Nach 14 Tagen Schwinden aller Symptome mit Ausnahme des Geräusches, welches erst im Frühjahr 1872 allmählig schwächer wird und im November spurlos verschwunden ist.

Paul H., 6jährig. Anfang Februar 1868 Klagen über Schmerzen im Oberbauch, besonders beim Bücken, Dyspepsie und mässiges Fieber. Am 16. laues Bad,

in welchem das Kind starken Frost bekam. Nach $1\frac{1}{2}$ Tagen heftiges Fieber, Schmerz und leichte Anschwellung des rechten Hand- und Fussgelenks, Flexion im rechten Kniegelenk und Adduction des Oberschenkels; beides nur unter lebhaften Schmerzen zu überwinden. In den nächsten Tagen wird das Handgelenk frei, dafür aber Schmerzen im linken Oberschenkel mit erschwelter Beweglichkeit. Fieber mässig fortdauernd, Bronchialcatarrh, Herz frei. Nach einer temporären Besserung aller Symptome neue Steigerung, am 29. heftiges Fieber, lautes diastolisches Geräusch über dem Herzen, besonders in der Mammillargegend, nach oben verschwindend. Vesicans, Calomel mit Digitalis. Allmähige Besserung, bis zum 22. März alles normal bis auf Anämie und das fortbestehende diastolische Geräusch. Im Frühjahr 1869 war auch dies vollständig verschwunden, und der Knabe blieb fortan gesund.

Im letzten Fall sehen wir die Endocarditis erst mit der Exacerbation des Fiebers und der übrigen Symptome des Rheumatismus am 29. Februar eintreten, während die ersten 9 Tage der Krankheit ohne Herzaffection verliefen und man schon an den Eintritt der Reconvalescenz dachte. Diese Erscheinung ist keineswegs selten:

Am 19. Juni 1875 wurde ich bei einem 5jährigen Knaben consultirt, welcher bereits seit einer Woche an einem acuten Gelenkrheumatismus daniederlag. In der Mitte der zweiten Woche trat eine dreitägige Pause des Fiebers und der Schmerzen ein, dann aber plötzlich neue Steigerung und mit dieser auch Affection des Herzens. Schmeiz in der Herzgegend und lautes Reibegeräusch längs des Sternum, welches beiden Tönen nachschleppte, machte Pericarditis unzweifelhaft. Durch örtliche Blutentleerungen, Einreibungen mit grauer Salbe, Calomel und Digitalis war nach 8 Tagen ein bedeutender Nachlass aller krankhaften Erscheinungen erzielt, das Fieber ganz verschwunden, das Reibegeräusch nicht mehr wahrzunehmen, dafür aber nunmehr ein lautes systolisches Blasen hörbar, welches nach einigen Monaten, als ich das Kind wieder untersuchte, noch fortbestand.

Wie nun in den beiden letzten Fällen die Herzaffection erst nachträglich zu einer neuen Exacerbation des Rheumatismus sich hinzugesellte, so kommen andererseits Fälle vor, in welchen Endocarditis als das erste Zeichen des Rheumatismus auftritt, und die Gelenkaffection sich erst später bemerkbar macht:

Paul F., 5jährig, fühlte sich seit etwa 12 Tagen kränkelnd, fieberte unregelmässig, verlor den Appetit und athmete ungewöhnlich schnell. Erst vor 5 Tagen war es dem behandelnden Arzt gelungen, ein systolisches Geräusch an der Mitralis zu entdecken, so dass die Diagnose auf Endocarditis gestellt wurde. Am 13. Mai 1875 hinzugerufen, konnte ich dieselbe bestätigen. Der Knabe klagte aber an diesem Tage zuerst über Gliederschmerzen, und Abends erfolgte plötzlich der Ausbruch eines multiplen Rheumatismus in den Fuss-, Knie und Armgelenken mit starken Schmerzen, Steifheit, Anschwellung und Schlaflosigkeit. T. 39—40. In den nächsten Tagen keine Veränderung. Digitalis ohne Einfluss. Vom 26. bis 27. Mai Befallenwerden neuer Gelenke, verstärkte Dyspnoe; Sternum und Umgebung bei der Percussion matt, Herztöne und Geräusch schwächer, so dass eine Complication mit Pericardial-

exsudat anzunehmen war. Tod am 3. Juni durch eine rasche Zunahme desselben, wobei der Puls ganz klein, die Hautfarbe cyanotisch wurde und die Dämpfungsfigur sich rasch ausbreitete. Section nicht gestattet.

Hier sehen Sie also die Endocarditis nicht, wie es gewöhnlich ist, dem Ausbruch des acuten Gelenkrheumatismus nachfolgen, sondern mindestens 5 Tage lang vorausgehen, denn ich glaube, dass das unbestimmte fieberhafte Kranksein, an welchem der Kranke seit 12 Tagen litt, schon von der Endocarditis abhing, wenn diese sich auch noch nicht physikalisch nachweisen liess. So lange die Endocarditis nicht den Klappenapparat oder die Ostien befällt, können alle abnormen Geräusche fehlen; ja einzelne Fälle von Endocarditis ulcerosa Erwachsener, z. B. im Puerperium, beweisen, dass selbst ulceröse Defecte der Klappen ohne Aftgeräusche bestehen können. Ich werde mich stets der Frau eines Collegen erinnern, welche mindestens zwei Wochen lang keine andere Erscheinung darbot, als allgemeines Krankheitsgefühl, ein remittirendes Fieber mit sehr schnellem Pulse, nirgends aber eine Organerkrankung wahrnehmen liess, so sorgfältig auch nach derselben geforscht wurde. Erst nach 14 Tagen entdeckte ich ein mehr und mehr zunehmendes systolisches Blasen am Herzen und stellte die Diagnose auf Endocarditis, welche durch die Section bestätigt wurde. Fälle dieser Art, welche eine Zeit lang nicht erkannt und leicht für Typhus gehalten werden, kommen auch bei Kindern vor. Bei einem 3jährigen Knaben, der einige Monate zuvor an einem leichten Rheumatismus gelitten hatte, sah ich Endocarditis sich 3—4 Tage lang nur durch hohes Fieber (39,5—40,5) verrathen. Erst dann traten endocardiale und bald auch Reibungsgeräusche auf. Ganz ähnlich verhielt sich der obige Fall (Paul F., S. 446). Die in beiden Fällen beobachtete Complication mit Pericarditis rheumatica, welche keineswegs selten ist, kann durch das Dazwischentreten ihrer auscultatorischen Symptome die Beurtheilung erschweren:

Emil P., 11 Jahre alt, bei welchem ich am 19. Decbr. 1887 consultirt wurde, war vor etwa einer Woche mit fieberhafter Angina erkrankt. Einige Tage darauf schmerzhaftes Anschwellung und Unbeweglichkeit beider Knöchel- und Kniegelenke, gegen welche Acid. salicyl. 0,3 stündl. mit Erfolg gebraucht wurde. Seit vorgestern plötzlich heftige Schmerzen in der linken Brust und verstärktes Fieber. Puls 132, regelmässig. Man hört ein lautes systolisches Blasen an der Herzspitze, welches nach oben schwächer wird, und gleichzeitig über der unteren Partie des Brustbeins ein beide Herztöne begleitendes Reibungsgeräusch, welches sich über das Epigastrium und bis zur Mamma hin verbreitet. Percussion nicht verändert. Vesicans zwischen Brustwarze und Sternum, Digitalis. Nach weiteren 8 Tagen war das Fieber und das pericarditische Reiben vollständig verschwunden, das endocardiale Geräusch

aber bestand unverändert fort; auch klagte der Knabe noch über Stiche und Beklemmung, und musste während des Sprechens oft abbrechen, um Athem zu schöpfen. Jodkali. Am 3. Januar 1878 Euphorie bis auf rheumatische Schmerzen in der linken Schulter. Das Geräusch an der Mitrals bestand noch nach zwei Jahren fort, und ein dauernder Klappenfehler dürfte daher unabwendbar sein.

Carl S., 8 Jahre alt, Ende Decbr. an einem leichten Gelenkrheumatismus mit sehr mässigem Fieber erkrankt, bekam einige Tage darauf Endocarditis (lebhaftes Fieber, rascher Athem, Schmerzen in der linken Brust und laute blasende Geräusche, welche beide Herztöne begleiten). Eisblase und Digitalis. Nach einigen Tagen waren überhaupt keine Töne mehr, sondern nur zwei Aftergeräusche hörbar. Vesicans. Zwei Tage später waren die letzteren weniger laut, und die beiden Töne daneben wieder wahrnehmbar, gleichzeitig aber auch pericarditisches Schaben am mittleren Theil und am rechten Rande des Sternum. Nun dehnte sich auch die Herzdämpfung allmählig über das Sternum aus und überschritt am 13. Januar den rechten Rand desselben um $1\frac{1}{2}$ Ctm., während die Dyspnoe durch die Entwicklung einer Pleuropneumonie des linken Unterlappens bedeutend gesteigert wurde. P. 150, ziemlich voll, R. 50—60. Trockene Schröpfköpfe. Digitalis, hydropathische Umschläge, bei stärkeren Schmerzen Eisblase auf's Herz. Obwohl die Pneumonie als Pneumonia migrans am 17. auch noch den linken Oberlappen befallen hatte, erfolgte dennoch zu unserer Ueberraschung ein allmählicher Nachlass aller drohenden Symptome. Das pericarditische Reiben war schon am 15. verschwunden, die verbreiterte Herzdämpfung (Pericardialexsudat) ging auf ihre normalen Grenzen zurück, und schon am 27. konnte der Knabe das Bett verlassen. Auffallend blieb indess, dass der Spitzenstoss auch in der rechten Seitenlage immer noch 2—4 Ctm. ausserhalb der linken Mammillarlinie fühlbar war (Adhäsion). Nach mehreren Jahren fand ich bei der Untersuchung alle Symptome einer unheilbaren Klappenaffection.

In beiden Fällen gesellte sich zu der bereits vorhandenen rheumatischen Endocarditis nach wenigen Tagen noch Pericarditis, deren Producte sich, wenn man nach den physikalischen Erscheinungen urtheilt, der Rückbildung zwar günstiger zeigen, als die endocarditischen, aber doch Synechie und Adhäsion des Pericardiums an der Pleura zurücklassen können. In der Regel findet man beim Hinzutreten der Pericarditis das Reibegeräusch zuerst an der Basis des Herzens, während das systolische Blasen vorzugsweise an der Spitze wahrnehmbar ist.

Ueber die Beziehung der Chorea zu den rheumatischen Herzaffectionen, habe ich mich schon früher (S. 195) ausgesprochen und dabei den Standpunkt festgehalten, dass sowohl Chorea, wie Endocarditis, aus einer und derselben Quelle, nämlich dem Rheumatismus, herzuleiten, nicht aber die erstere als von der Herzaffection allein abhängig zu betrachten sei. Ich berufe mich dabei noch auf die Thatsache, dass das rheumatische Grundübel sehr geringfügig sein, zumal bei Kindern, die nur an vagen Muskel- oder Gelenkschmerzen leiden, ganz übersehen werden kann, und dass erst die secundäre Endocarditis und Chorea zur

Kenntniss des Arztes gelangen, welcher dann geneigt ist, erstere allein für die Neurose verantwortlich zu machen. —

Weit seltener, als der Rheumatismus, geben Infectionskrankheiten (Typhus, besonders aber Scharlach) Anlass zur Entwicklung von Endocarditis, welche einen dauernden Klappenfehler hinterlassen kann. Wenn man auch nicht jedes vorübergehende systolische Blasen bei Scharlach als ein Zeichen von Endocarditis betrachten darf, so kann doch nicht an derselben gezweifelt werden, sobald das Geräusch längere Zeit in gleicher Weise mit einem fieberhaften Zustand fortbesteht. Man beobachtet diese Complication sowohl beim Scharlach selbst, wie auch im Lauf der nachfolgenden Nephritis:

Willi K., 5jährig, aufgenommen am 1. Februar mit Scarlatina simplex. Das Fieber, welches ohne nachweisbaren Grund noch während der Desquamation fort-dauerte (T. Mg. 38,5, Ab. 39,4), ging bei völliger Euphorie am Ende der zweiten Woche auf 38,5 Abends herunter. Am 12. Februar wurde zum ersten Mal ein kurzes systolisches Geräusch am Herzen gehört, welches mit jedem Tage deutlicher hervortrat, besonders laut in der Gegend der Herzspitze, wobei der 2. Ton in der Pulmonalarterie etwas verstärkt war. Spitzenstoss und Dämpfung normal. P. 136, etwas unregelmässig. In den nächsten Tagen hörte man ausser dem systolischen Geräusch, links vom Sternum in der Höhe der 3. Rippe, auf der Höhe der Inspiration, oft aber auch isochronisch mit der Systole, noch ein kurzes Knarren, dessen Entstehung mir um so weniger klar wurde, als dasselbe während der nächsten Tage bald hörbar war, bald verschwand. Da aber während dieser Zeit die Temperatur Abends wieder 39,8 erreichte, so liess ich 5 blutige Schröpfköpfe auf die Herzgegend setzen und gab innerlich Calomel und Digitalis. Vom 17. an nur noch Abends geringe Temperaturerhebung, Puls normal, das systolische Geräusch schwächer werdend. Nachdem das Kind noch Nephritis mit Oedem und Ascites durchgemacht hatte, war am 22. April das Geräusch an der Herzspitze kaum noch hörbar, am 25. ganz verschwunden.

Dass es sich hier wirklich um Endocarditis scarlatinosa (und wohl auch um leichte Pericarditis) handelte, wird durch das fortbestehende Fieber, den etwas schnellen, irregulären Puls und das systolische Geräusch bewiesen, welches erst nach 2 Monaten vollständig verschwand. Gerade auf dieses lange Bestehen und die allmälige Abnahme des Geräusches lege ich besonderen Werth, welchen vorübergehende Geräusche, wie ich schon bemerkte, nicht beanspruchen können. Aus diesem Grunde sind auch beim acuten Rheumatismus nur diejenigen systolischen Geräusche als endocarditische zu deuten, welche das heftige Fieber überdauern, und nicht gleich nach dem Ablauf desselben schwinden. Bekanntlich kann auch jedes starke Fieber den ersten Herzton verlängern und etwas blasend machen. So begleitete auch in einem Fall von Synovitis

scarlatinosa mit Ausgang in Eiterung des Claviculo-Acromialgelenks, welche durch die Section constatirt wurde, ein systolisches Blasen nur den hochfieberhaften Eintritt des Leidens, war aber schon am nächsten Tage nicht mehr hörbar, und in der Leiche erschien der Klappenapparat vollkommen normal. Dagegen weiss ich keine Erklärung für zwei Fälle von Nephritis scarlatinosa, bei denen, ohne dass Fieber vorhanden war, 24 bis 36 Stunden lang ein systolisches Mitralgeräusch, in dem einen Fall mit Unregelmässigkeit der Herzaction verbunden, bestand, und dann spurlos verschwand.

Am sorgfältigsten hat man das Herz beim Scharlach zu untersuchen, wenn Synovitis als Complication eintritt, weil dann die Tendenz zur Endocarditis besonders stark ist, weniger zur Pericarditis:

Richard Sch., 6jährig, am 14. Februar mit Scharlach in die Klinik aufgenommen. Complication mit leichtem Bronchialcatarrh. Herz vollkommen frei. Am 19. Beginn der Desquamation, doch Fortbestand des Fiebers (Ab. 39,2) in Folge einer doppelseitigen Adenitis cervicalis und einer rechtsseitigen Otitis. Am 22. (T. Mg. 39,9, P. 108) hörte man über dem Herzen, besonders stark in der Höhe des 4. Rippenknorpels am linken Sternalrand ein deutliches systolisches Geräusch; Dämpfung normal, Spitzenstoss im 5. Intercostalraum abnorm stark. Am folgenden Tage Schmerzen in den Hand- und Fussgelenken, doch ohne Anschwellung (Temp. Ab. bis 40,2, P. 100—124). In den nächsten Tagen auch Schmerzen in den Knie-, Hüft-, Ellenbogen- und Schultergelenken. Vom 26. an Abnahme aller Symptome, auch des Geräusches, am 1. März nur noch der sogenannte Galopprrhythmus wahrnehmbar. Bis zum 25. April, an welchem Tage das Kind entlassen wurde, nichts Abnormes.

Ebenso beobachtete ich bei einem an einfacher Scarlatina erkrankten Knaben mit dem Eintritt einer Synovitis der Hand-, Finger- und Fussgelenke in der zweiten Krankheitswoche ein neu aufflammendes Fieber (bis 39,8), und 4 Tage darauf ein lautes systolisches Geräusch an der Herzspitze, welches noch bei der Entlassung des Knaben aus der Charité fortbestand.

Dass unter diesen Umständen auch Chorea auftreten kann, erwähnte ich bereits unter Mittheilung eines von mir beobachteten Falls, welcher indess für die Abhängigkeit der letzteren von der Endocarditis nicht beweisend ist (S. 196). Bei der Betrachtung des Scharlach werde ich auf die scarlatinöse Endocarditis, zumal auf die maligne Form derselben wieder zurückkommen.

Für die Entstehung der Pericarditis, deren Frequenz bei Kindern fast grösser als bei Erwachsenen zu sein scheint, können ausser den schon erwähnten Ursachen (Rheumatismus, Scharlach) auch krankhafte Zustände benachbarter Theile durch ihre Fortpflanzung auf das Pericardium bedeutsam werden, vorzugsweise Pleuritis der linken, weniger

der rechten Seite, Pneumonie, Caries der Rippen¹⁾. Dabei kommt es leicht zu einem serös-fibrinösen oder purulenten Exsudat im Herzbeutel, bei chronischem Verlauf mehr zu ausgedehnten Verwachsungen des Herzens mit dem Pericardium, die auch nach der Resorption flüssiger Exsudate nicht selten zurückbleiben. Eiterige Pericarditis beobachtete ich in Verbindung mit eiteriger Pleuritis besonders bei ganz jungen Kindern, wobei die Diagnose einerseits durch die geringe Menge des Eiters, andererseits durch die ausgedehnte, von dem pleuritischen Exsudat abhängende Dämpfung erschwert wurde (S. 395).

Richard L., 8 Monate alt, am 10. März in die Klinik aufgenommen, Rachitis, sehr frequente stöhnende Respiration, Husten mit schmerzverzogenem Gesicht. Links im ganzen Umfang des Thorax absolute Dämpfung und bronchiales Athmen. Verdrängung des Herzens nicht nachweisbar, Herztöne rein. T. 37,6, P. 140, R. 60. In den nächsten Tagen verschwand vorn das Bronchialathmen; man hörte jetzt gar kein Athmen mehr, und die Dämpfung überschritt den linken Sternalrand um 1 Ctm., wobei ich aber nicht im Stande war, eine Verdrängung des Herzens nach rechts deutlich nachzuweisen. Eine zweimalige Probepunction und Aspiration mittelst der Pravaz'schen Spritze lieferte kein Resultat. Dabei war die Temperatur fast immer subnormal (36,0—37,2), R. 54—60, P. sehr wechselnd (108—156), äusserst klein. Zunehmender Collaps verhinderte jedes operative Eingreifen. Tod am 21. Die Section ergab ein die ganze linke Pleurahöhle ausfüllendes purulentes Exsudat, Compression der linken Lunge, Pericarditis fibrinopurulenta (Herzbeutel nicht wesentlich ausgedehnt, ein paar Esslöffel reinen Eiters enthaltend; beide Flächen mit frischen fibrinösen Auflagerungen bedeckt).

Auch Endocarditis kann unter diesen Verhältnissen, d. h. bei Entzündungen der Pleura, der Lungen und Bronchien, sich entwickeln. Bei einem 3jährigen Mädchen, dessen früher (S. 395) schon gedacht wurde, fand ich neben einem alten abgekapselten pleuritischen Exsudat der rechten Seite bedeutende Synechie des Herzbeutels, Verdickung und Insufficienz der Mitralklappe, mit Stenose des Ostium venosum, welche schon bei Lebzeiten diagnosticirt worden war. Bei zwei anderen Kindern von 2 und 4 Jahren gesellte sich zu einer ausgedehnten Pneumonie, besonders der linken Lunge, ein endocardiales systolisches Geräusch, welches in einem Fall bis zum Tode dauerte, in dem anderen nach der Heilung der Lungenaffection noch fortbestand.

Als eine nicht seltene Ursache von Pericarditis im kindlichen Alter ist noch die Tuberculose zu bezeichnen. Die Entwicklung miliärer oder submiliärer Knötchen im Pericardium, zumal auf dem visceralen Blatt, gehört zwar nach dem, was ich selbst gesehen, auch bei allgemeiner Tuberculose nicht grade zu den häufigen Erscheinungen, aber auch

¹⁾ Vergl. die S. 395 u. 397 mitgetheilten Fälle.

ohne diese localen Producte kommt es hier mitunter zu Pericarditis mit serös-fibrinösem oder hämorrhagisch gefärbtem Exsudat.

Helene W., 21 Monate alt, aufgenommen am 26. Mai 1883, anämisch, schlecht genährt. Am linken Sternalrand unten eine teigige ödematöse Schwellung mit erweiterten Venen. R. frequent, oberflächlich; viel Husten. In beiden Lungen zahlreiche Rasselgeräusche. Herz anscheinend normal, Abdomen aufgetrieben. T. 39,7. Hydropathische Einwicklung des Thorax. Am 28. erscheint links vom Proc. xiphoides eine rothe fluctuirende Anschwellung, die am 29. geöffnet wird und 300,0 dünnen Eiters entleert. Drainage und Sublimatverband. Am 30. Tod im Collaps.

Section. Dicht unter dem Proc. xiphoid. eine fingerdicke Fistel, welche auf eine grosse Unterminirung der Bauchmuskeln führt, sich abwärts zwischen Rectus und Obliquus ext. abd. bis unterhalb des Nabels, und nach oben bis zum linken Rippenrande ausdehnt. Hier läuft sie in eine Fistel aus, welche in der Nähe des Proc. xiphoid. unmittelbar unterhalb der Rippenknorpel das Zwerchfell durchbricht und in eine hühnereigrosse Höhle des Mediastinum anticum führt. Ein zweiter Gang geht über den Rippenrand zwischen der 5. und 6. Rippe links vom Sternum ebenfalls ins Mediastinum. Dasselbe enthält eine überall abgekapselte, leere, nach oben in zahlreiche blinde Sinus auslaufende Abscesshöhle, deren dicke Wände zahlreiche Tuberkel aufweisen. Rippen und Brustbein normal. Im Pericardium viel sero-fibrinöses Exsudat, Cor villosum, hie und da ein Tuberkel auf dem serösen Ueberzug des Herzens. Klappen normal. Bronchialdrüsen käsig, in dem Unterlappen der linken Lunge ein wallnussgrosser käsiger Herd mit zahlreichen miliären Tuberkeln in der Umgebung.

Hier scheint eine eiterige tuberculöse Mediastinitis die Scene eröffnet zu haben, welche dann einerseits zu den Eitersenkungen zwischen die Bauchmuskeln, andererseits zu einer acuten tuberculösen Pericarditis Anlass gab. In dem folgenden Fall finden wir Mediastinum und Pericardium frei von Tuberkeln, trotzdem entwickelt sich von der linken stark tuberculisirten Pleura her acute Pericarditis, welche schliesslich zu ausgedehnter Synechie des Herzbeutels führte. Solche Verwachsungen stellen bisweilen derbe, theilweise verkäste und mit Tuberkeln durchsetzte Schwielen dar.

Paul M., 8jährig, am 20. Mai 1878 in die Klinik aufgenommen. Früher gesund, soll er seit 8 Tagen fiebern und sich krank fühlen. Grosse Blässe. R. 36, T. 38,6, P. 136. In der Herzgegend und noch 2 Ctm. über den rechten Sternalrand hinaus hört man lautes, beide Töne begleitendes Reibungsgeräusch. Percussion normal, Spitzenstoss nicht deutlich fühlbar; 8 trockene Schröpfköpfe, Eisblase, Digitalis. In den nächsten Tagen vielfache Klagen über stechende Schmerzen in der Herzgegend. R. bis 60, T. bis 39,5 steigend. Schon am 24. war das Reibungsgeräusch verschwunden, während die Herzdämpfung sich nach oben bis zur 3. Rippe und 2 Ctm. über den rechten Sternalrand ausdehnte. Puls sehr klein. Vesicans auf die Herzgegend. Calomel 0,015 2stündlich, vom 28. an Jodkali (2,0 auf 100,0). Während nun das Fieber allmähig sank, nur in den ersten Tagen des Juni vorübergehend wieder 39,3 erreichte, und ein Catarrh die Respiration wieder auf 60

steigerte, hob sich die Kraft des Pulses, und ohne dass die Percussion sich veränderte, fühlte man am 6. Juni wieder einen schwachen diffusen Herzstoss, hörte auch beide Töne, wenn auch schwach, doch vollkommen rein. Am 13. Juni konnte man wieder deutliches Reiben bei beiden Tönen hören (R. 50—60, P. 132—156) und die Dämpfung erreichte nun nicht mehr den rechten Sternalrand, auch nach links nicht ganz die Mammillarlinie. Noch am 29. war das Reibungsgeräusch oben am Sternum deutlich hörbar, während die Töne weiter unten rein erschienen. Temp. Morgens normal, Abends noch 38,3, R. 28—32. Am 6. Juli bestand nur noch sehr schwaches Reiben auf dem Sternum, sonst alles normal, so dass der Knabe am 7. August als gesund entlassen wurde. Im October wurde er von Neuem wegen eines bedeutenden Ascites in die Klinik gebracht. Die Schilderung dieser Phase wird bei der Peritonitis chronica tuberculosa, denn um diese handelte es sich, ihre Stelle finden; hier sei nur bemerkt, dass während des ganzen Aufenthalts im Hospital, bis zum 5. Mai 1879, trotz einer häufig wiederholten Untersuchung am Herzen auch nicht die geringste Abnormität wahrgenommen wurde. Aus dem Sectionsbefund will ich nur die an dieser Stelle interessirenden That-sachen hervorheben:

Die ganze linke Pleura costalis dicht besetzt mit Tuberkeln, weniger stark die Lungenpleura. Die Pleurahöhlen leer. Durch vollständige Verwachsung beider Blätter des Herzbeutels ist die Höhle desselben vollständig obliterirt und das Herz überall von einem derben schwieligen Gewebe umhüllt. Bei genauer Untersuchung desselben zeigt sich an verschiedenen Stellen die Muskelsubstanz der Vorderwand des rechten Ventrikels fast durchweg schwielig entartet. Pericardium und Herz vollkommen frei von Tuberkeln. Klappenapparat völlig intact. Mediastinum anticum stark ödematös infiltrirt und verdickt. Ausserdem Peritonitis und Meningitis tuberculosa.

In diesem Fall finden wir, wie dies häufig geschieht, eine völlige Latenz der totalen Synechie des Herzbeutels; insbesondere war an keiner Stelle systolische Einziehung der Brustwand beobachtet worden. Die Theilnahme des Myocardium, wenigstens des rechten Ventrikels, zeigte sich hier nicht bloss in der Form einer peripherischen Verfettung, wie sie bei Pericarditis häufig vorkommt, sondern als eine bei Kindern nur selten zu beobachtende interstitielle Myocarditis mit Schwielenbildung, welche sich klinisch ebensowenig bemerkbar machte, wie die Synechie des Herzbeutels. Ganz ähnlich verhielt sich ein 6jähriger Knabe, welcher in Folge der Masern unter den Symptomen einer chronischen tuberculösen Peritonitis zu Grunde ging, und dessen Section ausser dieser noch Tuberculose der Pleura, Lungen und Leber und eine totale Synechie des Pericardium ergab. Dasselbe bildete zwei fibröse, von Tuberkeln durchsetzte Blätter, zwischen denen theilweise erweichte gelbe Käseknoten lagerten. Auch hier war während des Lebens nichts Abnormes am Herzen wahrgenommen worden, ebensowenig in dem folgenden Fall, der indess mit Tuberculose nichts zu schaffen hat:

Richard L., 5jährig, aufgenommen am 4. Februar. Vor 2 Jahren Scharlach. Soll erst seit 14 Tagen krank sein (?). Viel Husten und Dyspnoe, Blässe und Abmagerung, starkes Oedem des Gesichts und der unteren Extremitäten, Ascites (Bauchumfang 71 Ctm.). Leber den Rippenrand 3 Finger breit überragend, hart. An der rechten Thoraxwand sind die Intercostalräume verstrichen, etwas vorgewölbt; Umfang 31, links nur 24 Ctm. Percussion rechts überall matt, Bronchialathmen und Bronchophonie, hie und da etwas klingendes Rasseln; links oben Catarrh. Herzumfang normal, Töne rein, aber schwach; keine systolische Einziehung. Statt des Spitzenstosses mehr diffuse Erschütterung. Urin sparsam, 300,0 täglich, normal. Verdauung gut, kein Fieber. P. 120, regelmässig. Am 7. nach vorgängiger Probepunction Entleerung von 300,0 klaren Serums aus dem 5. rechten Intercostalraum mittelst des Dieulafoy'schen Aspirators. Dies Serum enthält nur äusserst wenig Eiweiss. Vom 15. an Fieber, 38,6, Unruhe, grosse Dyspnoe. Tod in der Chloroformnarkose vor der zweiten Punction.

Section: Im Bauch 300,0 Serum; rechte Pleurahöhle ebenfalls ganz gefüllt. Rechte Lunge mannsfaustgross, dicht. Auch in der linken Brusthöhle etwa 300,0 Serum. Totale Synechie des Herzbeutels; in den schwierigen Adhäsionen sind ausgedehnte gelbe trockene Massen eingesprengt. Rechter Ventrikel eng, sehr dünnwandig, vielfach fibrös entartet. Pleura überall fibrös verdickt. Milz sehr gross. Leber vergrössert, höckerig uneben, mit leicht verdickter Kapsel, von vielen fibrös verdickten Strängen durchzogen, anämisch. Im Jejunum 2 kleine, etwa groschengrosse Geschwüre. Nieren indurirt, gross, glatt.

Wir fanden hier in keinem Organ etwas Tuberculöses, denn die in den schwierigen Adhäsionen des Herzbeutels sitzenden gelben Knoten (fettiger und amorpher Detritus) können nicht ohne weiteres dazu gerechnet werden. Obwohl alle anamnestischen Data, welche die auf die vielfachen fibrösen Entartungen, besonders der Leber, begründete Annahme einer syphilitischen Basis hätten bestätigen können, fehlten, ist doch das ganze anatomische Bild so geartet, dass der Fall fast mit Sicherheit zu den in der Kindheit sehr seltenen Beispielen von Peri- und Myocarditis syphilitica mit gummösen Bildungen in den Schwielen des Herzbeutels gerechnet werden kann¹⁾.

Abgesehen von diesen Fällen habe ich myocarditische Prozesse bei Kindern nur sehr selten beobachtet, z. B. bei einem 10jährigen Knaben:

Pericardialhöhle sehr weit, enthält einen halben Esslöffel hämorrhagisch gefärbter Flüssigkeit. Herz sehr gross. Beide Ventrikel derb; Epicardium überall leicht fibrös verdickt, hie und da warzig. An der Spitze des linken Ventrikels zeigt sich neben einer sehr ausgedehnten Atrophie eine haselnussgrosse aneurysmatische Erweiterung, an welcher die Herzwand kaum $\frac{1}{2}$ Ctm. dick ist. Endocardium des linken Vorhofs stark verdickt. Schrumpfung und warzige Beschaffenheit der Mitralis und der Aortaklappen.

¹⁾ Vergl. v. Dusch, in Gerhardt's Handb. der Kinderkrankh. IV. S. 298.

Während des Lebens konnte man hier nur die Symptome der Klappenkrankheit und der Hypertrophie des Herzens nachweisen. Anatomisch ist aber der Fall insofern von Interesse, als er die geringe Zahl von Herzaneurysmen, welche bei Kindern bisher beobachtet wurden, um eine vermehrt. In Folge einer partiellen chronischen Myocarditis, die in Verbindung mit Endocarditis und Entzündung des Epicardium sich entwickelte, war die betreffende Partie des Muskelfleisches allmählig in eine bindegewebige, durch den Blutdruck sich mehr und mehr verdünnende Schwiele verödet. Ausgedehnte chronische Fettentartungen des Herzmuskels, wie sie bei Erwachsenen mit und ohne Sclerisirung der Coronararterien so häufig vorkommen, habe ich im Kindesalter noch niemals beobachtet; wohl aber öfters eine besonders im rechten Ventrikel entwickelte partielle fettige Degeneration bei Kindern mit langwierigem Keuchhusten und chronischer Pneumonie (S. 429), wo sie in Folge der Widerstände im Lungenkreislauf, welche das Herz zu überwinden hat, entsteht und zu passiver Dilatation der Höhlen und zu synkopalen Todesfällen Anlass geben kann. Dahin gehören auch die partiellen Fettentartungen, welche im hypertrophischen Herzmuskel bei Klappenfehlern schliesslich zu Stande kommen. Auf die nach acuten Infectiouskrankheiten, besonders nach Scharlach, Diphtherie, Ileotyphus, keineswegs seltene fettig-albuminöse Degeneration der Herzmusculatur, welche klinisch sich durch Symptome von Herzschwäche kundgeben kann, werde ich bei der Betrachtung der infectiösen Krankheiten zurückkommen.

Einfache Hypertrophie und Dilatation des Herzens kam mir im Kindesalter nur selten vor, zwei Mal im Gefolge chronischer Nephritis, und bei zwei kleinen Kindern, die wahrscheinlich von Geburt an ein zu grosses Herz hatten. Sonst war immer eine Affection des Klappenapparats als Ursache der Hypertrophie und Dilatation nachzuweisen, in einzelnen Fällen auch chronische, häufiger frische Nephritis, besonders in Folge von Scharlach, wovon bei dieser Krankheit weiter die Rede sein wird. Die von Steffen u. A. beschriebene acute Dilatation, deren Diagnose sich fast nur auf Percussionsresultate stützt, und welche bei Endocarditis, in Folge von Blutstauung, bei Ueberarbeitung des Herzens, sowie bei infectiösen Krankheiten auftreten soll, glaube ich zwar selbst einige Mal beobachtet zu haben, am deutlichsten in einem später mitzutheilenden Fall von ulceröser Endocarditis bei Scharlach; ich kann aber nicht verhehlen, dass mir die meisten Fälle dieser Art durch die schnelle Rückbildung der Dilatation binnen wenigen Tagen Bedenken erregen. Man denke nur an die vielfachen Fehlerquellen, welche bei der

Percussion der Herzgegend aus den verschiedenen Expansionszuständen der linken Lunge, aus der Unruhe und dem Geschrei kleiner Kinder hervorgehen können. Der Theoretiker glaubt bei der Bestimmung der Herzgrenzen im Kindesalter durch mathematische Genauigkeit Resultate erreichen zu können, welche der Erfahrene belächelt. Und dazu kommt noch der Umstand, dass selbst in der Leiche die verschiedenen Contractions- und Füllungszustände des Herzens, sowie die Differenz der Altersklassen, in minder prägnanten Fällen es zweifelhaft lassen können, ob überhaupt Hypertrophie oder Dilatation vorliegt. Der alte Vergleich mit der Faust des betreffenden Individuums ist, wenn auch für die Praxis meistens ausreichend, doch wissenschaftlich ungenügend ¹⁾).

Im Anschluss an diese Bedenken darf nicht unerwähnt bleiben, dass viele Kinder, und zwar nach meiner Erfahrung mehr Knaben wie Mädchen, im Alter von 10 Jahren bis gegen die Pubertät hin, über Palpitationen des Herzens, auch wohl über flüchtige Stiche in der Herzgegend klagen, zu denen sich mitunter Athemnoth, besonders bei stärkeren Bewegungen, und Kopfschmerzen gesellen. Anämie konnte ich nur in einem Theil der Fälle nachweisen, und die Untersuchung ergab fast immer nur diffusen hebenden Herzchoc ohne irgend welche Veränderung der normalen percussorischen und auscultatorischen Erscheinungen. In der That sah ich in diesen Fällen, so weit ich sie verfolgen konnte, nie etwas Schlimmes eintreten; die Herzsymptome vielmehr allmählig zurücktreten und verschwinden. Die früher vielfach geäußerte Ansicht, es handle sich hier um allmähliche Ausgleichung eines dem Kindesalter physiologisch zukommenden Missverhältnisses zwischen Herz und Körpergewicht, scheint recht annehmbar zu sein, steht aber in Widerspruch mit Beneke's Untersuchungen, nach denen die Masse des Herzens gerade in den Jahren vor der Pubertät relativ am kleinsten sein und erst während der Pubertätsentwicklung rasch zunehmen soll. —

Die Therapie der Herzkrankheiten ist im Kindesalter dieselbe wie bei Erwachsenen. Wenn auch die chronischen Formen (Klappenfehler mit consecutiver Hypertrophie) im Allgemeinen von Kindern schon wegen der Seltenheit myocarditischer Processe und der Gefässerkrankungen besser vertragen, bis in die Pubertätszeit und noch weiter verschleppt werden, bevor ernstliche Compensationsstörungen eintreten, fehlt es doch nicht an Fällen, welche wegen quälender Symptome ein ärztliches Eingreifen nöthig machen. Auffallend war mir die Frequenz der Anämie

¹⁾ Vergl. Beneke, Die anatom. Grundlagen der Constitutionsanomalien. Marburg, 1878. — v. Dusch, Gerhardt's Handb. d. Kinderkrankh. IV. S. 267.

bei diesen Kindern, durch deren zweckmässige Behandlung mit Eisenpräparaten (F. 12), es oft gelang, wenigstens einen Theil der Symptome (Palpitationen, Schwäche) zu ermässigen und den Allgemeinzustand erheblich zu verbessern, wenn auch das Herzleiden selbst davon unberührt blieb. Nachtheilige Wirkungen hatte das Eisen in diesen Fällen niemals. Die Behandlung der acuten (entzündlichen) Herzaffectationen muss selbstverständlich eine antiphlogistische sein; örtliche Blutentleerungen, Eisbeutel, Calomel und Digitalis, Vesicantia sind hier an der Stelle, und die mitgetheilten Krankengeschichten werden Ihnen am besten die Wirkung dieser Mittel veranschaulichen. Bei Pericarditis mit massenhaftem Exsudat kann die drohende Lebensgefahr, wie einige Beispiele lehren¹⁾, durch die Punction des Herzbeutels mit Aspiration oder durch Incision abgewendet werden, doch gehört diese Operation immer zu den gewagtesten. Ich selbst habe sie noch nicht unternommen, freute mich aber in einem Fall dieser Unterlassungssünde, weil die Section ergab, dass es sich um vielfache Adhäsionen der beiden Blätter mit zahlreichen abgesackten Exsudatanhäufungen handelte. Was hätte hier eine Punction oder selbst Incision leisten können?

Sechster Abschnitt.

Krankheiten der Verdauungsorgane.

I. Die entzündlichen Affectationen der Mundschleimhaut.

Die einfachste Form dieser im Kindesalter sehr häufig vorkommenden Krankheiten (Stomatitis) charakterisirt sich durch allgemeine oder partielle, hellere oder dunklere Röthe der Schleimhaut, besonders des Zahnfleisches, welches gewulstet und gegen Berührung empfindlich erscheint.

¹⁾ Cadet berichtet über 9 Fälle mit 5 Heilungen; Rosenstein (Berl. klin. Wochenschr. 1881. No. 5) machte sogar nach erfolgloser Punction die Incision des Pericardiums, legte Drains ein und bewirkte nach 10 Tagen Heilung; auch Gussenbauer (Revue mens. Janv. 1885. p. 37), West (Jahrb. f. Kinderheilk. XX. 462)

²⁾ten glückliche, mit Incision und Drainage behandelte Fälle,

Ueber die halbgeöffneten, oft etwas geschwollenen und lebhafter gerötheten Lippen fliesst Speichel in ungewöhnlicher Menge. Säuglinge lassen beim Versuch zu saugen aus Schmerz die Brustwarze los und schreien, und die Säugende bemerkt beim Saugen oft eine bedeutend erhöhte Wärme der Mundhöhle des Kindes, noch bevor andere Erscheinungen wahrgenommen werden. Die vermehrte Speichelsecretion giebt der ganzen Mundhöhle ein ungewöhnlich schlüpfriges, glänzendes Ansehn; oft überdeckt ein weisslich grauer, grösstentheils aus massenhaft abgestossenem Epithelium bestehender Belag allgemein oder strichweise den Zungenrücken. Nicht selten ist dabei die Unterkiefergegend ödematös infiltrirt, und erscheint theils dadurch, theils durch die consensuelle Anschwellung hier befindlicher Lymphdrüsen voller als sonst. Leichte Fieberbewegungen, Unruhe, Schlaflosigkeit können sich hinzugesellen.

Sie beobachten diese Form von Stomatitis am häufigsten während des Zahndurchbruchs (S. 148). Bei älteren Kindern erscheint sie oft im Gefolge acuter Infectiouskrankheiten, besonders der Masern und des Scharlachs, und der Uebergang in einen höheren, mit fibrinöser Exsudation einhergehenden Grad, auf welchen ich bei diesen Krankheiten zurückkommen werde, folgt hier nicht selten. Die einfachen Fälle bedürfen keiner besonderen Therapie, da mit dem Durchbruch einer Zahngruppe oder mit dem Schwinden des Exanthems auch die Stomatitis von selbst schwindet. Sie haben daher nur für die Fernhaltung aller stärkeren Reize von der Mundschleimhaut zu sorgen.

Weit charakteristischer tritt uns eine zweite Form entgegen, welche vom Publicum gewöhnlich, wie der Soor, mit dem Namen „Schwämmchen“, von den Aerzten als Stomatitis aphthosa bezeichnet wird ¹⁾. Die meisten Kinder, welche ich an derselben leiden sah, befanden sich im Alter der Dentition, also zwischen dem 7. Lebensmonat und der Mitte des dritten Jahrs; ein 14 Monate altes Kind hatte seit seinem 4. Monat schon 5 Anfälle gehabt, welche immer beim Durchbruch einer Zahngruppe eintraten und nach demselben sofort verschwanden. Seltener kam die Affection vor oder nach der Dentition vor, so dass doch ausser dem Zahnreiz hier noch andere unbekannte Einflüsse angenommen werden müssen. Neben den bei der Stomatitis simplex angeführten, aber meistens noch stärker entwickelten Erscheinungen beobachtet man auf den Rändern, der Spitze und dem Rücken der Zunge, seltener auf ihrer unteren Fläche und neben dem Frenulum, graugelbliche oder grauweisse, von einem schmalen rothen Saum umzogene, runde, bisweilen etwas ausgezackte

¹⁾ Synonyme: Stomatitis fibrinosa, follicularis.

Flecke von Stecknadelkopf- bis Erbsengrösse und darüber, dazwischen auch wohl linear gestreckte Formen, entweder nur vereinzelte, so dass sie leicht zählbar sind, oder in weit grösserer Menge, mitunter dicht beisammen stehend, theilweise zu grauweissen Plaques oder gewundenen Figuren confluirend. In einzelnen Fällen sah ich grauweisse, fest anzufühlende Plaques von der Grösse eines Fünfpfennigstücks über dem Niveau der Schleimhaut hervorragen, wobei ihre Ränder pilzartig lose auflagen. Oft sieht man auch kleine oder grössere Plaques auf der Schleimhaut der Wange, des harten und weichen Gaumens und selbst der Mandeln, so wie auf den gerötheten, stark gewulsteten, bisweilen rüsselartig geschwollenen Lippen, welche bei der Untersuchung, oder wenn die Kinder sie berühren, leicht bluten und dann mit dunkelbraunen oder schwärzlichen Borken vertrockneten Blutes bedeckt erscheinen. Gruppen von Herpesbläschen am Saume der Lippen und weissgraue Excoriationen der Mundwinkel sind nicht seltene Begleiter, und durch die meistens fühlbare Tumescenz der submaxillaren Lymphdrüsen, auch wohl durch leichtes Oedem des umgebenden Bindegewebes, kann in diesen intensiven Fällen der untere Theil des Gesichts merklich anschwellen. Die Zunge ist dabei, abgesehen von den Rändern, oft mit einem dicken graugelben schmierigen Belag überzogen, die Secretion des Speichels in dem Grade vermehrt, dass derselbe anhaltend aus dem halbgeöffneten Munde fliesst, das Zahnfleisch dunkel geröthet und gewulstet, auch wohl hie und da mit zarten weisslichen Epithelialhäutchen bedeckt. Nur in vereinzelten Fällen beobachtete ich die Plaques ausschliesslich auf der Schleimhaut der Wangen und des Gaumens, während die Zunge ganz verschont war. Erhöhte Temperatur, besonders in den Abendstunden, Verdriesslichkeit und Unruhe, besonders aber Schmerz, welcher den Kindern das Essen und Trinken sehr erschwert oder unmöglich macht, sind stete Begleiter.

In einem Theil der Fälle gesellt sich zu den eben geschilderten Symptomen noch ein widriger Geruch aus dem Munde, und bei genauer Untersuchung findet man dann meistens den die Zähne umrandenden Saum des hyperämischen, leicht blutenden Zahnfleisches zu einem graugelben bröcklichen, mit dem Spatel leicht abstreifbaren Detritus zerfallen.

Trotz der grossen Frequenz ist die Pathogenese dieser Krankheit noch dunkel. Eine Herausbildung der Plaques aus Bläschen, wie man früher annahm, konnte ich selbst niemals beobachten, da sämmtliche Kinder mir mit schon ausgebildeten Plaques zukamen, und auch da, wo sich im Verlauf der Behandlung neue bildeten, sich nie ein vesiculöses Initialstadium nachweisen liess. Man darf sich nicht dadurch täuschen

lassen, dass unter den gewöhnlich ganz flachen Plaques bisweilen einzelne mehr oder weniger prominiren, die indess keineswegs als bläschenförmige Abhebungen der Epidermis, sondern vielmehr als dichter geschichtete Exsudate zu betrachten sind. Denn mit der Ablagerung eines fibrinösen Exsudats unter dem Epithel, welches dabei zu Grunde geht, hat man es hier zu thun. Es gelingt nie, eine Plaque mit der Pincette einfach abzuheben; vielmehr ist dieselbe, wie Robin nachwies, durch Fasern und eine amorphe Masse fest mit der Schleimhaut verbunden. Es entsteht dadurch eine gewisse Aehnlichkeit mit „diphtheritischen“ Pseudomembranen, die aber nur eine äusserliche ist. Die Krankheit bleibt immer nur eine locale Entzündung der Mundschleimhaut mit oberflächlichen fibrinösen Exsudaten, und nimmt, so weit meine Erfahrung reicht, in allen Fällen einen günstigen Ausgang. Unter zweckmässiger Behandlung pflegt das Leiden binnen 8 bis 10 Tagen zu heilen, indem zunächst die vermehrte Speichelsecretion abnimmt, der etwa vorhandene Foetor oris verschwindet, und die Plaques sich von der Peripherie nach dem Centrum hin allmählig verkleinern, dass ein etwa erbsengrosser Fleck nach einigen Tagen nur noch stecknadelkopfgross erscheint. Sehr dicke weissgraue Flecke werden dabei mehr und mehr gelblich, bräunlichrother, verlieren den umgebenden rothen Saum und verschwinden endlich ganz, ohne eine Spur von Narbe oder eine andere Veränderung, als höchstens eine dunklere Rötze an der erkrankten Stelle zu hinterlassen.

Befremdender wird der Process, wenn sich an der inneren Stomatitis die S. 419 erwähnte ulceröse Nekrose des Zahnfleischrandes gesellt. Ich sah zwar solche Fälle nur selten schnell heilen, wie die gewöhnlichen, doch hat man immer zu bedenken, dass hier schon eine Combination mit der Anzeichen einer schlimmeren Form stattfindet, welche wir unter dem Namen „Stomatitis ulcerosa“ oder „Stomatocoe“ kennen lernen werden.

Dass die Krankheit häufig is. sei, wurde schon („Folgen“) behauptet, und in der That sind mir sehr mehrere Fälle von gleichzeitiger Erkrankung beiderer Geschlechter vorgekommen, welche sich eines und desselben Urfalles der Fäulnis bedient haben. Ein solches bekam Stomatitis, während er wiederum einen Aphth. bekam, und mit derselben befiel eines E. d. dent. (Springer'scher Sohn). Solche Fälle gehören indess zu den Ausnahmen. Ich kenne aus Anamnese eines parastomat. Ulcus eines 27-jährigen Mannes, wie ich aus der apothösen Plaque eines anderen jüngeren Mannes (S. 460) die Fäulnis-

beobachtete Häufung der Fälle zu gewissen Zeiten mehr als Zufall war, wage ich nicht zu entscheiden.

Für die Behandlung empfehle ich vor Allem den innerlichen Gebrauch des Kali chloricum, welches hier specifisch wirkt, und zwar nach meiner Erfahrung am schnellsten gerade in den mit Foetor oris und Theilnahme des Zahnfleischrandes verbundenen Fällen (F. 26). In Form eines Mund- und Gurgelwassers lässt sich das Chlorkali bei kleinen Kindern fast niemals anwenden, weil sie das Verständniss dieser Gebrauchsweise nicht besitzen. Der leichte Schmerz, welchen die Arznei beim Contact mit der kranken Schleimhaut erregt, kommt nicht in Betracht gegenüber dem überraschend schnellen Verschwinden des Foetor und der Salivation. Viele Fälle heilen bei dieser Behandlung schon in 5 bis 6 Tagen; seltener treffen Sie auf rebellische, welche selbst dem fortgesetzten Gebrauch des Chlorkali widerstehen oder gar schlimmer werden, ohne dass man im Stande ist, einen Grund für diese Resistenz aufzufinden. Unter solchen Umständen leistete mir die örtliche Anwendung des Zincum sulphuricum (1,0 auf 20,0 Aq. destillat.) oder auch des Cuprum sulphuricum (0,5 : 20), womit die kranken Stellen 2—3mal täglich bepinselt wurden, in der Regel gute Dienste. —

Eine äusserlich sehr ähnliche, meistens aber in- und extensivere Stomatitis fibrinosa beobachtete ich wiederholt im Gefolge acuter Exantheme, besonders des Scharlach, seltener der Masern, und werde bei der Besprechung des ersteren auf diese Form, welche copiose Blutungen aus der Zunge und den Lippen zur Folge haben kann, zurückkommen. Auch in Verbindung mit einfachen catarrhalischen Anginen der Kinder kam Stomatitis bisweilen vor. Bei einem 5jährigen Knaben mit Angina sah ich das Gaumensegel über den Mandeln mit zahlreichen gelblichen runden Plaques von der Grösse einer halben Linse besetzt, die alle eine centrale Lücke zeigten und dadurch eine Beziehung zu den Schleimhautfollikeln bekundeten, welche sich bei der Stomatitis aphthosa sonst nicht nachweisen lässt. —

Seltener, als die eben beschriebene Form, begegnete uns eine andere, welche mit dem Namen Stomatitis ulcerosa, s. Stomatocace bezeichnet wird. Während die fibrinösen Plaques hier entweder fehlen oder eine untergeordnete Rolle spielen, nimmt das Leiden des Zahnfleisches die volle Aufmerksamkeit des Arztes in Anspruch. Dasselbe ist dunkel- oder bläulich-roth, geschwollen, leicht blutend, und zerfällt von dem die Zähne umrandenden Saum aus mehr und mehr zu einem graugelben Brei, wodurch die Zahnkronen entblösst und schliesslich gelockert werden. Beim Druck quillt zwischen den Zähnen eiterige

Flüssigkeit hervor, ein foetider Geruch strömt aus dem Munde, und die umgebenden Weichtheile, die Wangen und das submaxillare Bindegewebe schwellen oedematös an. Die Anschwellung und die zunehmende Blässe des Kindes entstellen oft das Gesicht auf beunruhigende Weise, und können die Befürchtung eines sich entwickelnden Noma erwecken. Aber schon die nächsten Tage bekunden durch die langsame Progression des Processes und die bleibende Weichheit der Anschwellung, dass jene Befürchtung nicht gerechtfertigt ist. Die durch den Schmerz bedingte Unmöglichkeit, Nahrung in hinreichender Menge aufzunehmen, wird um so bedenklicher, als die Krankheit in der Regel einen protrahirten Verlauf zu nehmen pflegt, welcher sich auf viele Wochen ausdehnen kann. Unter diesen Umständen sehen wir bisweilen den Process auf das Periost der Kiefer übergreifen, in die Alveolen hinabsteigen, den Ausfall der Zähne und schliesslich partielle Nekrose der Kiefer herbeiführen. In einem dieser Fälle bestand viele Tage lang eine (durch Reflex zu erklärende ?) trismusartige Contraction der beiderseitigen Kaumuskeln, welche das Oeffnen der Kiefer unmöglich machte und nur den Genuss von Flüssigkeiten gestattete.

Kind von $1\frac{3}{4}$ Jahren. Seit 6 Wochen Foetor oris, Speichelfluss, Anschwellung der submaxillaren Lymphdrüsen, Blutungen aus dem Zahnfleisch. Seit dieser Zeit sind 14 Zähne ausgefallen, in den Alveolarfortsätzen beider Kiefer sind mehrere tiefe, mit grauem Brei belegte Lücken wahrnehmbar. Besserung durch Chlorkali. Ausgang unbekannt.

Kind von $1\frac{1}{2}$ Jahren. Foetor oris, bedeutende Anschwellung der rechten Wange und der Submaxillargegend, Verfall, Blässe, Fieber, Unmöglichkeit zu essen. Zahnfleisch überall, besonders rechts unten, roth, geschwollen, von den Zähnen abgelöst, die rings von Eiter umspült sind. Der untere linke Alveolarrand stark geschwollen und schmerzhaft, enthält zwei lockere Zähne, welche sofort extrahirt werden. Fleissige Ausspritzungen der Mundhöhle mit einer $\frac{1}{4}$ proc. Lösung von Kali hypermanganicum, innerlich consequenter Gebrauch von Decoct. Chinae (5 : 100) mit Kali chlor. — Nach 3 Monaten erhebliche Besserung, aber Nekrose des rechten Unterkieferrandes, von welchem ein paar Sequester entfernt wurden. Anschwellung beträchtlich geringer, Eiterung nachlassend. Weiterer Verlauf nicht bekannt.

Bei sehr chronischem Verlauf kann durch die fortdauernde Eiterung und mangelhafte Ernährung schliesslich ein lethaler Kräfteverfall herbeigeführt werden. Die verhältnissmässig geringe Zahl so schwerer Fälle, die in meine Behandlung kam, erklärt, dass mir dieser traurige Ausgang bisher noch nicht vorgekommen ist. Mit Ausnahme der beiden eben angeführten, waren nämlich alle von mir beobachteten Fälle leichter Art und wichen der beharrlichen Anwendung eines Decoct. Chinae mit Chlorkali (F. 27) und desinficirender Ausspritzungen mit Kali hyper-

mangan., Carbol- oder Salicylsäure. Bei guten Verhältnissen ist der Genuss einer reinen Landluft zu empfehlen. Die Extraction loser Zähne oder Sequester, sobald sie ohne zu grosse Gewalt ausführbar ist, beschleunigt die Heilung.

Bei älteren Kindern von 5—8 Jahren, also in der Periode der zweiten Zahnung, sehen wir die ulceröse Stomatitis zwar auch nicht selten das Zahnfleisch mit Röthe, Schwellung und moleculärer Nekrose des Randes befallen, aber doch nicht tiefer eindringen, während die Hauptveränderung an der Schleimhaut der Zunge, der Wange und der Lippen hervortritt. Hier kommt es zur Bildung umfänglicher, mit einem graugelben Brei bedeckter unebener Geschwürsflächen, mit wallartig gewulsteten Schleimhauträndern, welche bei Berührung leicht bluten und einen äusserst foetiden Mundgeruch bedingen. Sitzt das Geschwür am Zungenrande, so finden Sie fast immer ein ganz ähnliches an der entsprechenden Stelle der inneren Wangenfläche, so dass man an einer Uebertragung durch Contact der beiden Flächen nicht zweifeln kann, und dasselbe beobachtete ich an den sich berührenden Flächen der Unterlippe und des unteren Zahnfleisches. Die starke Wulstung der umgebenden Schleimhaut lässt übrigens das Geschwür viel tiefer erscheinen, als es wirklich ist; denn nach der schliesslichen Abstossung des aus Detritus bestehenden gelblichgrauen Belags bleibt in der Regel nur ein oberflächlicher Substanzverlust zurück, dessen Heilung keine Schwierigkeiten macht. Ich bin nicht im Stande, Ihnen etwas Bestimmtes über die Aetiologie dieser mit Nekrose der Schleimhaut oder gar der Knochen einhergehenden Affectionen mitzutheilen¹⁾. Die von mir beobachteten Kinder boten wenigstens keine Spur einer bestimmten Dyskrasie dar, waren vielmehr vor der Erkrankung vollkommen gesund gewesen. Nur einzelne zeigten die Symptome der „Cachexia pauperum“. Dass der Zahnungsprocess, sowohl der erste wie der zweite, dabei eine Rolle spielen kann, scheint mir unzweifelhaft zu sein, denn Hyperämien, Blutungen, kleine Abscesse des Zahnfleisches, Salivation, kommen häufig um diese Zeit vor und können sich leicht zu höheren Graden der Entzündung steigern. Wiederholt hatte ich Gelegenheit, in dieser Periode bei Kindern, die sonst ganz gesund waren und besonders im Munde nichts Krankhaftes darboten, während der Nacht reichlichen Ausfluss von Speichel zu beobachten, der bisweilen etwas blutig gefärbt war und das Kopfkissen durchnässte. Die Eltern waren dadurch sehr be-

¹⁾ Ein von Grandidier als „Phosphornekrose“ mitgetheilter Fall (Journ. f. Kinderheilk. 1861. Heft 5 u. 6) erscheint mir zweifelhaft.

unruhigt, doch sah ich auch nach Wochen langer Dauer dieses Zustandes und wiederholten Recidiven nie schlimme Folgen.

Bei einem 7 jährigen Mädchen waren sämtliche noch vorhandene Milchzähne gelockert, während die bleibenden Zähne hinter und über denselben stürmisch hervorbrachen. Das ganze Zahnfleisch dunkelroth, geschwollen, leicht blutend, in hohem Grade empfindlich. Nach dem völligen Durchbruch einiger neuer Zähne spontane Heilung binnen 4 Wochen.

Bei einem 7 $\frac{1}{2}$ jährigen Knaben bildete sich nach dem Ausziehen eines hinteren unteren Backzahns ein langgestrecktes Ulcus an der entsprechenden Partie der Wangenschleimhaut, von welchem aus sich die hyperämische Wulstung des leicht blutenden Zahnfleisches weiter nach vorn ausbreitete, und Anschwellung der Lymphdrüsen, Foetor oris und ödematöse Infiltration der Wange herbeiführte. Heilung nach 10 Tagen durch Chlorkali und Pinselungen mit Cupr. sulphuricum (0,3 auf 15,0 Aq. dest.).

Dieser Fall veranschaulicht gleichzeitig die Therapie, welche mit der gegen Stomatitis aphthosa (S. 461) empfohlenen übereinstimmt.

II. Der Mundbrand, Noma.

Diese furchtbare, auch unter dem Namen „Wasserkrebs“ bekannte Krankheit, ist dem Kindesalter, und zwar besonders dem Alter zwischen 3 und 8 Jahren eigenthümlich, glücklicher Weise aber so selten, dass sie selbst den beschäftigten Aerzten nur in langen Intervallen vorkommt.

In der Regel findet man bei der ersten Untersuchung des erkrankten Kindes die eine Hälfte des Gesichts, vorzugsweise die Wange und die Hälfte der Oberlippe, zuweilen auch die Unterlippe und das Kinn beträchtlich geschwollen, bisweilen bis zum unteren Augenlid hinauf, so dass das Auge halbgeschlossen und das ganze Antlitz entstellt wird. Die Anschwellung erscheint farblos, bleich, zeigt gewöhnlich einen durch vermehrte Secretion von Sebum bedingten fettigen Glanz, und ist gegen Druck wenig oder gar nicht empfindlich, aber stark gespannt, so dass der Fingerdruck kaum eine Grube hinterlässt. Bei genauer Betastung fühlt man an der hervorragendsten Stelle der Geschwulst in der Tiefe eine mehr oder weniger umfangreiche, sich in die Umgebung verlierende Härte.

Obwohl nun, wie ich oben (S. 460) erwähnte, auch die ulceröse Stomatitis mit einer ähnlichen Anschwellung der Weichtheile einhergehen kann, so muss man doch unter diesen Umständen immer an Noma denken, besonders wenn das betreffende Kind cachektisch ist, sich in elenden Lebensverhältnissen befindet, oder vor Kurzem eine schwere Krankheit, zumal Pneumonie, Typhus, ein acutes Exanthem durchgemacht

hat. Die Untersuchung der Mundhöhle ergibt dann nicht nur einen fötiden, sondern entschieden brandigen Geruch, welcher stets zunehmend, die nächste Umgebung des Kindes verpesten kann. Dies ist jedoch nicht immer der Fall. Bei zwei Kindern fand ich den Geruch bis zum Tode so schwach entwickelt, dass ich meine Nase den Lippen des Kindes nähern musste, um denselben deutlich wahrzunehmen. Das Oeffnen des Mundes und das Niederdrücken der Zunge mit dem Spatel wird durch die Anschwellung und Spannung der Wangentheile in hohem Grade erschwert. Gelingt es trotz dieser Hindernisse, einen Einblick in das Innere der Mundhöhle zu gewinnen, so bemerkt man auf der Schleimhaut der geschwollenen Wange, seltener der Ober- oder Unterlippe, einen umfänglichen, mindestens markstückgrossen Substanzverlust von bräunlicher, grünlich- oder schmutziggrauer Farbe, in dessen Umgebung die Schleimhaut oedematös gewulstet ist und die Geschwürsränder überragt. Bei einem einjährigen Kinde sah ich zuerst ein brandiges Ulcus am Zahnfleisch des Unterkiefers in der Gegend der Schneidezähne entstehen, welches schnell das Frenulum zerstörte und in wenigen Tagen das Kinn perforirte. Denn der brandige Zerfall der Schleimhaut macht so rapide Fortschritte, dass schon nach einigen Tagen ein grosser Theil derselben in einen graubraunen, fetzigen, stinkenden Brei verwandelt ist, und bald auch Zahnfleisch und Gaumenschleimhaut dieser Seite demselben Schicksal anheimfallen. Mit dem Spatel oder der Pincette kann man bröckelige und fetzige Stücke des brandigen Detritus ablösen, doch haften die Massen im Allgemeinen fester an ihrer Unterlage, als man nach dem ersten Anblick glauben sollte. Ein fötider Speichel fliesst aus dem Munde, die submaxillaren Lymphdrüsen sind geschwollen, und durch oedematöse Infiltration des umgebenden Bindegewebes kann die Anschwellung sich mehr oder weniger tief abwärts über die betreffende Halsseite ausbreiten.

Man sollte nun glauben, dass eine so umfangreiche brandige Affection den ganzen Organismus immer in lebhaftes Mitleidenschaft ziehen müsse, und doch geschieht dies keineswegs in der erwarteten Weise. Nur in den Fällen, wo Noma sich unmittelbar an eine erschöpfende locale oder allgemeine Krankheit anschliesst, macht sich von vornherein Verfall der Kräfte geltend. Sonst kann das Allgemeinbefinden Tagelang überraschend gut bleiben. Man findet die Kinder im Bett aufrecht sitzend, selbst spielend und mit gutem Appetit essend, obwohl doch Theile des brandigen Detritus ohne Zweifel mit dem Speichel verschluckt werden. Dabei kommt es freilich öfters zu schwer stillbaren Diarrhöen, welche durch die Section nicht erklärt werden, und wahrscheinlich durch faulige

Zersetzung des Darminhalts in Folge der verschluckten septischen Stoffe angeregt sind. Trotz der scheinbaren Euphorie besteht aber fast immer Fieber, dessen Temperatur in einigen von mir beobachteten Fällen sogar zwischen 39.4 bis 40.0 schwankte, mit entsprechender Frequenz des Pulses und der Athemzüge.

Schon in diesem Stadium kann plötzlich tödtlicher Collaps eintreten, noch bevor der Verwüstungsprocess die ganze Dicke der Weichtheile durchbrochen hat. Häufiger aber besteht das Leben noch fort, nachdem nicht nur das Zahnfleisch und Periost der Kiefer gangränös zerfallen, der Knochen blossgelegt und ein Theil der Zähne aus den brandigen Alveolen ausgefallen ist, sondern auch die entsprechende Seite der Zunge und des Gaumens gangränös geworden und die Perforation der Wange oder Lippe vollendet ist. Der prominirendste Theil der Geschwulst bekommt zunächst eine rosige Färbung, wird hart und färbt sich bald schwärzlich. Die weitere Entwicklung ist in der Regel eine rapide. Bei einem zweijährigen Kinde, bei welchem Noma drei Wochen nach Scharlach auftrat, zeigte sich bei der Aufnahme um 6 Uhr Abends noch kein Fleck, um 9 Uhr eine zehnpfennigstückgrosse schwarze Stelle neben dem linken Mundwinkel, die am nächsten Morgen schon den Umfang eines Zweimarkstücks erreicht hatte. Es kommt bald ein die ganze Dicke der Weichtheile einnehmender, schwarzer, trockener Brandschorf zu Stande, welcher sich rapide ausbreitend, schliesslich bis zum Auge hinauf und abwärts bis an den Hals reichen kann. Eine blasse Röthe, welche den Schorf umsäumt, bekundet die Demarcation des Brandes, worauf entweder spontan oder unter ärztlicher Hülfe ein Theil des Brandschorfs sich abstösst, und eine entsprechend grosse scharfgerandete Lücke den freien Einblick in die verwüstete Mundhöhle gestattet. Aus dieser Oeffnung sieht man auch das Getränk häufig wieder austressen. Ein grosser Theil der Wange, der Lippen, des Augenlids kann auf diese Weise vollständig verloren gehen, und dennoch zeigt das unglückliche Kind fast nie Zeichen von Schmerz, ja man findet es auch verat noch bisweilen aufrecht sitzend und nach Nahrung verlangend. Zunehmender Kräfteverfall, anhaltende Durchfälle oder ausgedehnte Bronchopneumonien, welche zum Theil wohl durch das Aspiriren brandiger Flüssigkeiten in die Luftwege entstehen, machen schliesslich dem brennenswerthen Zustande ein Ende, nachdem derselbe 2—6 Wochen bestanden haben kann. Auch plötzlicher Tod durch Eintritt von Luft in die Wunde des brandigen Gewebes soll vorgekommen sein. Das Bewusstsein ist bis zum Tode fortzestehen.

Nur wenige Fälle nehmen einen günstigen Ausgang, selbst noch

im letzten Stadium, nachdem die Perforation der Weichtheile schon eingetreten ist. Mit dem Stillstand der brandigen Verwüstung heben sich bei ausreichender Ernährung die Kräfte, und es beginnt nun nach der Abstossung alles Brandigen die Vernarbung unter strangförmiger Heranziehung der übrig gebliebenen Weichtheile. In diesen immerhin seltenen Fällen bleiben stets narbige Deformitäten, Ectropien des unteren Augenlids, Verwachsungen der Wange mit dem Kiefer, Verengerungen der Mundhöhle zurück, welche allenfalls durch plastische Operationen theilweise gebessert werden können. Man darf aber dabei nicht vergessen, dass mit dem Namen „Noma“ Missbrauch getrieben wird. Wiederholt wurden mir Kinder vorgeführt, die von dieser Krankheit geheilt sein sollten, und als Beweis wurde ein Stück des nekrotischen Alveolarfortsatzes vorgezeigt, welches unter Zurücklassung eines ansehnlichen Knochen-defects abgestossen oder entfernt worden war. Diese Fälle gehören indess der oben beschriebenen Stomatocace, nicht dem eigentlichen Noma an, welches nur da angenommen werden darf, wo auch die Weichtheile der Wange oder der Lippe in mehr oder minder grosser Ausdehnung brandig zerstört wurden, und daher entstellende Deformitäten zurückblieben.

Die Sectionen der an Noma gestorbenen Kinder ergaben nicht viel mehr, als die Untersuchung während des Lebens. Nur die Ausdehnung der gangränösen Verwüstung nach hinten gegen den Pharynx zu lässt sich besser in der Leiche nachweisen. In den inneren Organen finden sich mitunter analoge brandige Veränderungen, zumal putride Bronchitis, Bronchopneumonie, Gangrän der Lunge und Catarrhe der Darmschleimhaut; letztere werden aber auch in manchen Fällen vermisst, welche unter starken Durchfällen zu Grunde gingen. Die bisher mitgetheilten Beobachtungen über Microorganismen im Blute bedürfen noch weiterer Bestätigung¹⁾.

Unter den aetiologischen Momenten des Noma spielt die durch armselige Verhältnisse, schlechte Nahrung, Unreinlichkeit, ungesunde feuchte Wohnungen, erworbene „Cachexia pauperum“ eine Hauptrolle. Unter diesen Umständen sah ich entweder spontan, oder häufiger nach einer vorausgegangenen Bronchitis, Pneumonie oder Dysenterie, ferner bei tuberculösen Kindern, Noma zu Stande kommen, besonders wenn der durch jene Krankheiten herbeigeführte Kräfteverfall noch durch schwächende Behandlung gesteigert worden war. Ob das Quecksilber,

¹⁾ Lancet. 1877. II. 538. — Ranke, Jahrb. f. Kinderheilk. XXVII. S. 309. — Schimmelbusch, Deutsche med. Wochenschr. 1889. No. 26.

zumal Calomel, im Stande ist, bei längerer Anwendung Noma zu erzeugen, ist eine unter den Aerzten noch immer nicht geschlichtete Streitfrage. Bedenkt man, dass dies Mittel bei Kindern selbst Stomatitis und Speichelfluss bei weitem seltener hervorruft, als bei Erwachsenen, obwohl es gerade in der Kinderpraxis viel häufiger in Anwendung kommt, so sollte man ohne Weiteres Denjenigen beistimmen, welche dem Calomel eine Noma erzeugende Wirkung absprechen. Meine eigenen Erfahrungen sprechen in der That für diese Ansicht, und ich glaube, dass jeder erfahrene Arzt ebenso denken wird. Es versteht sich dabei von selbst, dass man Calomel nicht Wochen lang bei elenden erschöpften Kindern anwenden wird, wo es auch in anderer Beziehung ganz unpassend wäre. Dagegen können die Infectionskrankheiten (Scharlach, Masern, Typhus) Noma ebenso gut im Gefolge haben, wie brandige Affectionen der Haut und der Vulva. Dass aber auch eine ulceröse Stomatitis unter sehr ungünstigen Verhältnissen in Noma übergehen kann, glaube ich aus folgenden von mir beobachteten Fällen schliessen zu dürfen.

Albert P., 4jährig, bekam in der Reconvalescenz von einer intensiven Bronchitis cerebrale Symptome (Somnolenz, Tremor, Kaubewegungen u. s. w.) Die Behandlung bestand in Eisumschlägen auf den Kopf, später in Einreibungen desselben mit Brechweinsteinsalbe, welche so ungeschickt gemacht wurden, dass ein brandiger Decubitus am Hinterhaupt entstand und nach theilweiser Abstossung der Haut der Knochen blossgelegt wurde. Um diese Zeit bildeten sich unreine Geschwüre am Zahnfleisch und auf der Zunge mit Speichelfluss und Foetor oris, und etwa 6 Tage später ein markstückgrosses grau-grünes fetziges Ulcus auf der Schleimhaut der linken Wange, wozu dann auch bald die charakteristische Anschwellung der letzteren; die centrale Härte und Röthe sich gesellten. Der rapide fortschreitende Brand verpestete das Krankenzimmer. Tod noch vor der völligen Perforation durch raschen Collaps.

Mädchen von 3 Jahren mit allgemeiner Tuberculose und fettiger Entartung der Leber (Section am 28. März 1881). Erkrankt vor 3 Wochen an Stomatitis, welche bald mit Ulceration der Wangenschleimhaut, blutigen Borken der Lippen und Foetor oris einhergeht. Allmählig fötider Ausfluss aus dem Munde, den 26. harte, glänzende, bläulich-rothe Anschwellung der ganzen rechten Wange. Beim Pinseln der Innenfläche löst sich die Schleimhaut in Fetzen los. Tod am 27. —

Es unterliegt keinem Zweifel, dass Noma fast in allen Fällen sich zuerst als brandiges Geschwür der Schleimhaut entwickelt, und von hier aus die Dicke der Weichtheile durchdringt, so dass man fast immer sicher ist, sobald auf der äusseren Haut Röthe und Härte erscheinen, den Brand im Inneren schon weit vorgeschritten zu finden. Ich kann jedoch nicht in Abrede stellen, dass die Ansicht, der Brand könne auch ohne Bethheiligung der Schleimhaut von vornherein in den äusseren Theilen der Wange auftreten, ausnahmsweise ihre Berechtigung hat.

Ich selbst habe diesen Vorgang freilich nur ein einziges Mal beobachtet, wo sich Noma aus einer Phlegmone der Wange heraus bildete:

Im Juni 1875 wurde ich bei einem 7 Monate alten Kinde consultirt, welches, obwohl von blühender Constitution, doch successiv wohl von 100 kleinen und grossen Abscessen an den verschiedensten Theilen des Körpers heimgesucht worden war. Schliesslich bildete sich ein umfangreicher Abscess der linken Wange mit äusserst harter Infiltration des umgebenden fettreichen Bindegewebes, welcher geöffnet wurde und normalen Eiter entleerte. Wiederholt hatten wir bis dahin das Innere der Mundhöhle untersucht, die Wangenschleimhaut aber stets völlig intact gefunden. Ganz unerwartet war daher die Umwandlung des Abscesses in eine brandige Höhle, welche allmählig eine Nekrose der halben Wange herbeiführte, wobei aber die Schleimhaut immer noch unversehrt und normal gefärbt erschien, bis endlich der Process, nach innen durchdringend, die ganze Dicke der Weichtheile zerstörte und eine thalergrosse Perforation der Wange herbeiführte. Erst jetzt erfolgte Stillstand des Brandes; von den Rändern her bildeten sich überall gute Granulationen, das Fieber hörte auf, und unter einem Verband mit Campherwein und fleissigen Ausspülungen mit einer $\frac{1}{2}$ proc. Carbolsäurelösung war der Heilungsprocess des colossalen Defects am 13. Juli fast schon vollendet, als das Kind von einem damals epidemisch herrschenden Brechdurchfall hingerafft wurde. —

Die Behandlung des Noma muss eine möglichst roborirende (Decoct. Chinae, Milch, Wein, Bouillon, Eigelb) sein. Sollte das Schlucken von Nahrungsmitteln durch die Ausbreitung des Processes verhindert werden, so hat man ernährende Klystiere (von Eigelb, Bouillon, Milch, Pepton) zu versuchen. Zur Beschränkung des Brandes werden vielfach Aetzmittel, besonders Pinselungen mit Acidum nitricum fumans empfohlen, während Andere dazu den Liquor ferri sesquichlorati oder concentrirte Carbolsäurelösung benutzen; noch Andere eine dicke, aus Campher bereitete Paste auf die brandigen Theile aufzutragen rathen. Ich habe von allen diesen Mitteln keinen Erfolg gesehen, welcher überhaupt höchstens da zu erwarten ist, wo der Brand sich noch auf die Schleimhaut des Mundes beschränkt. Sind aber die Weichtheile schon gänzlich in einen Brandschorf verwandelt, so kann nur noch das Glüheisen etwas leisten, und ich rathe Ihnen überhaupt, dasselbe von vornherein anzuwenden, sobald Sie sich von der Entwicklung des Noma auf der Schleimhautfläche überzeugt haben. Am besten eignet sich zu diesem Zweck der Pacquelin'sche Thermokauter, mit welchem man vermöge der Vielgestaltigkeit seines Brenners auch den sonst schwerer zugänglichen Stellen der Mundhöhle leichter beizukommen vermag. Nach völliger Ausbildung des Brandschorfs lässt sich mit einem klingenförmig gestalteten Brenner die ganze abgestorbene Partie wie mit einem Messer ausschneiden, wobei man Sorge tragen muss, durch den innerhalb des normalen Gewebes geführten Schnitt alles Brandige zu entfernen. In einem Fall, wo

starke Blutung erfolgte, musste ausnahmsweise die Arteria submaxillaris unterbunden werden. Aber selbst dann, wenn die Gangrän nach der Operation stillsteht, ist damit noch keineswegs ein guter Ausgang gesichert. Vielmehr sah ich in zwei Fällen, obwohl die Wundränder ein gutes Aussehen und normale Granulationen zeigten, nach 4 bis 5 Tagen die Kinder unter den Erscheinungen eines plötzlichen Collapses oder an den Folgen einer Complication (Diarrhoe, Bronchopneumonie) zu Grunde gehen. Ausspülung der Mundhöhle mit Lösungen von Borsäure, Salicylsäure, Thymol oder Calcaria hypochlorosa (3:200), Bedecken der Wunde mit einem in Vinum camphorat. oder Jodoform getauchten Charpiebausch sind nicht zu verabsäumen.

III. Die entzündlichen Affectionen des Pharynx.

Kinder über 4 Jahren erkranken besonders an den leichteren Formen der Angina catarrhalis fast häufiger, als Erwachsene, während sie in den ersten Lebensjahren seltener von derselben heimgesucht werden. Im Allgemeinen weichen die Symptome von denjenigen der späteren Lebensalter nicht ab, und ich kann mich deshalb hier auf wenige Bemerkungen beschränken.

Zunächst kommt uns das Verhalten des Fiebers. In den meisten Fällen tritt das Localleiden, der Schmerz beim Schlucken, worüber Erwachsene von vorn herein zu klagen pflegen, erheblich zurück oder fehlt auch wohl ganz, während das Fieber mit einer Intensität einsetzt, welche an die Entwicklung einer ernstesten acuten Krankheit denken lässt. Die Angina beginnt in der Regel mit Verschmattung und Mattigkeit; die Kinder verlangen nach dem Essen, verweigern die Nahrung und erschrecken auch wohl ein- oder ein paar Mal. Erst mit darauf folgender Hitze, oder die letztere allein eröffnet sich die Stage. Die Temperatur steigt schnell auf 38 bis 40° und darüber, so dass der Arzt, der bei der Untersuchung das Gaumensegel und die Mandeln stark geröthet findet, die Prognose des Schnupfens nur sehr zu Gunsten stellt. Selbst ephemerische Convulsionen sind mit im Gefolge dieser mit einer Temperaturerhöhung verbundenen Stadien.

In einem 4-jährigen Knaben, der bisher die Art Angina nicht gekannt hatte, traten am 1. April 1886 plötzlich heftige Fiebererscheinungen auf. Der Fieberanfall dauerte nur 24 Stunden, während die Temperatur 40° bis 41° erreichte. Am 2. April trat eine leichte catarrhalische Angina auf, die nach 3 Tagen wieder verschwand.

In der Regel sinkt die Temperatur schon am nächsten Tage erheblich, sinkt auf den Normalstand, und die Kinder können dann mit-

weder ganz fieberlos, oder zeigen nur noch geringe Erhebungen in den Abendstunden, während nun erst die localen Symptome im Rachen deutlicher hervortreten. Manche Kinder besitzen eine so grosse nervöse Reizbarkeit, dass sie unter diesen Umständen eine Pulsfrequenz von 136 bis 144 Schlägen darbieten, welche leicht Beunruhigung hervorruft, aber schon nach 24 bis 36 Stunden beträchtlich zurückgeht. Ob das hohe Initialfieber genügt, um die Angina catarrhalis, wie Manche wollen, zu einer Infectiouskrankheit zu stempeln, ist fraglich. Die von Friedreich beobachtete Anschwellung der Milz habe ich wenigstens in diesen Fällen niemals sicher constatiren können.

Für die Praxis ist besonders die Aehnlichkeit bedeutsam, welche gewisse Anginen mit der Diphtherie haben. Sehr häufig erscheinen nämlich am zweiten Tage der Krankheit auf den gerötheten und mehr oder weniger geschwellenen Tonsillen stecknadelkopfgrosse und grössere, rundliche, gelbweisse oder graugelbe Flecke in verschiedener Anzahl, mitunter nur vereinzelt, oft aber auch ziemlich dicht beisammen stehend und dann zum Theil confluirend, so dass die Mandel stellenweise mit einer höckerigen, grau- oder gelblichweissen Masse bedeckt erscheint, welche nicht nur den ängstlichen Eltern, sondern auch dem Arzt verdächtig erscheinen kann. Gewöhnlich lässt zwar die Beschaffenheit dieser Fleckchen keinen Zweifel an ihrer gutartigen Natur aufkommen. Es handelt sich dabei um eine eiterige Secretion, die aus den Schleimhautfalten der Mandel¹⁾ herausquellend, auf der Oberfläche nur locker aufliegt und mit einem Spatel abstreifbar ist, wobei aber doch durch kleine Läsionen der Schleimhaut etwas Blut aussickern kann. Auch ist der gelbliche Schimmer der Flecke von der grau- oder ganz weissen Farbe der diphtherischen Auflagerung wesentlich verschieden. Dennoch kommen durchaus nicht selten Fälle vor, in denen Sie Ihr Urtheil wenigstens 24 bis 36 Stunden lang zurückhalten müssen, wenn Sie sich nicht schlimmen Vorwürfen aussetzen wollen. Besonders die grösseren confluirenden Flecke müssen Zweifel erregen; dieselben können ziemlich fest auf der Tonsille haften, und das hohe initiale Fieber, sowie eine begleitende Anschwellung der submaxillaren Lymphdrüsen scheinen die Annahme von Diphtherie zu unterstützen. Selbst der Erfahrenste kann hier in der Diagnose schwanken, und ich selbst bekenne offen, mich ein paar Mal am ersten Tage der Krankheit getäuscht zu haben. Glücklicher Weise dauert der Zweifel nicht lange, denn während die einfache

¹⁾ Der Name „Angina follicularis“ ist daher nicht berechtigt. Vorzuziehen ist A. lacunaris (B. Fränkel).

catarrhalische Angina schon nach 24 bis 36 Stunden entweder einen Stillstand oder gar schon eine Rückbildung, d. h. Abstossung der gelblichen Flecke zeigt, nimmt die Diphtherie an Ausdehnung und Dicke der Auflagerung progressiv zu. Auf das Fieber und die Anschwellung der Lymphdrüsen lege ich gar keinen Werth, da sie beiden Affectionen gemeinsam zukommen. Ebenso wenig dürfen Sie von der microscopischen Untersuchung der abgestreiften Masse einen sicheren Aufschluss erwarten, weil Bacterien sich in beiden Fällen finden, und solche, die für Diphtherie specifisch wären, bis jetzt nicht mit absoluter Sicherheit nachgewiesen sind, worauf ich bei der Betrachtung der Diphtherie zurückkommen werde. Dazu kommt, dass mitunter auch bei der einfachen Angina weisse oder graue pseudomembranöse Fetzen auf den Mandeln oder Gaumenbögen vorkommen, die aus amorphem Fibrin, Eiterkörperchen und Epithel bestehen und die Diagnose noch schwankender machen. Bei mehreren Kindern mit solcher Angina sah ich auch die Spitze oder einen Rand der Uvula mit einer grauweisslichen Decke bekleidet. Man hat es dann mit einem wirklichen Croup der Rachenschleimhaut zu thun, der mit der specifischen Diphtherie nichts weiter gemein hat, als das äussere Ansehn, vielmehr rein entzündlichen Ursprungs ist (Trousseau's „Angine couenneuse“). Diese croupöse Auflagerung kam mir wiederholt auch bei Erwachsenen, die an Mandelabscessen litten, vor, bisweilen sogar in grosser Ausdehnung über die eine Hälfte der dunkelrothen Gaumenschleimhaut verbreitet. Wo Sie also ungewiss in der Diagnose sind, da werden Sie immer gut thun, Ihr Urtheil über die Natur der Krankheit 24 bis 36 Stunden zu vertagen, das Kind von seinen Geschwistern vorläufig zu isoliren und den weiteren Verlauf genau zu beobachten. Jedenfalls werden von oberflächlichen Untersuchern sehr viele Fälle ohne Weiteres zur Diphtherie erklärt, welche nichts weiter waren, als eine zu höheren Graden entwickelte catarrhalische Angina, und die famosen Erfolge vieler Aerzte, die mit Kalichlorium und anderen Mitteln fast jede Diphtherie geheilt haben wollen, erhalten dadurch ihre richtige Beleuchtung.

Dass unter diesen zweifelhaften Fällen, welche in 6 bis 8 Tagen nach der Abstossung aller Auflagerungen günstig verlaufen, auch wirkliche Diphtherie leichten Grades vorkommt, soll nicht geleugnet werden. Besonders verlässlich erschien es mir, wenn mehrere Geschwister gleichzeitig oder successiv auf dieselbe Weise erkrankten, wenn die ursprünglich auf die Mandeln beschränkten Fleckchen sich auch auf dem Rande

*) Vergl. E. Wagner, *Jahrb. f. Kinderkrankh.* XXIII, S. 407, 419.

des Velum oder der Uvula entwickelten, besonders aber, wenn sich eine starke Absonderung der Nasenschleimhaut und Albuminurie einstellt. Unter diesen Umständen wird man sich jedenfalls veranlasst sehen, die Krankheit als Diphtherie zu behandeln. Findet man dann später, dass die betreffenden Kinder, was nicht selten vorkommt, wiederholt, selbst alljährlich von dieser zweifelhaften Angina befallen werden, so wird man lieber das Bekenntniss einer Täuschung ablegen, als in den bewussten oder unbewussten Fehler derer verfallen dürfen, welche sich oft wiederholter Heilungen der Diphtherie bei einem und demselben Kinde rühmen. Schliesslich sei noch erwähnt, dass bisweilen bei Kindern auf einer Mandel (nach meiner Beobachtung sehr selten auf beiden zugleich) ausgedehntere und auch etwas in die Tiefe greifende, graugelbliche, höckerige Ulcerationen vorkommen, welche, wenn man nach den in der Umgebung noch hie und da sichtbaren gelben Eiterpunkten urtheilen darf, durch Confluiren kleiner, dicht beisammen stehender Abscesse entstanden sind. Diese Ulcerationen haben daher weder mit Diphtherie, noch mit Lues, welche bisweilen fälschlich angenommen werden, irgend etwas zu thun, und heilen fast immer spontan nach 8 bis 14 Tagen. —

Bei jeder catarrhalischen Angina, mag sie nun mit mehr oder minder hohem Fieber auftreten, rathe ich Ihnen, die Kinder ein paar Tage ruhig im Bett zu halten, und nur wenn sie keinen gehörigen Stuhlgang haben, ein leichtes Purgans (Inf. Sennae comp., Elect. e Senna F. 7, 28) zu geben. Vom Chlorkali, welches hier oft verordnet wird, verspreche ich mir keinen wesentlichen Nutzen, und Gurgelungen mit einem Flieder- oder Malvendecoct sind nur bei älteren, schon intelligenten Kindern anwendbar. Bei grosser Disposition zu diesen Anginen kann man durch tägliche Bepinselung der Mandeln mit Höllensteinsolution (1:20) die häufige Wiederkehr des Uebels zu verhüten suchen, doch ist der Erfolg nicht constant, und erst das vorrückende Alter bringt die Disposition zum Schwinden. —

In Folge der häufigen Wiederkehr dieser Entzündungen können die Mandeln mit der Zeit hypertrophisch werden. Im Allgemeinen beobachtete ich aber diese Hypertrophie weit häufiger bei solchen Kindern, die niemals oder nur höchst selten an einer Angina gelitten hatten. Auch liess sich nur in einem Theil der Fälle eine scrophulöse Grundlage, welche oft ohne rechten Grund angenommen wird, durch bestimmte Symptome nachweisen. Die Entwicklung der Tonsillarhypertrophie ist eine so langsame, dass krankhafte Erscheinungen gewöhnlich erst nach Ablauf der ersten Lebensjahre hervortreten, und man nur selten Ge-

legenheit hat, die Affection schon im ersten oder zweiten Jahr zu beobachten. Drei Symptome sind es besonders, welche Ihre Aufmerksamkeit auf die Tonsillen lenken müssen: ungewöhnliches Schnarchen des Kinder während des Schlafes oder auch geräuschvolles Athmen bei Tag, veränderter nasaler Klang der Stimme, und Schwerhörigkeit, welche durch die Verlegung der Tuba Eustachi bedingt wird. Die Untersuchung ergiebt starke Hervorragung beider Mandeln, seltener nur der einen, so dass der Eingang des Pharynx mehr oder weniger verengt, und bei höheren Graden durch den Contact der Mandeln mit der Uvula fast gänzlich geschlossen erscheint. Sie sehen dann beide Mandeln fast aneinander liegen, und das Zäpfchen mit dem Velum nach hinten und oben oder nach vorn gedrängt. Dabei kann das Schlucken ganz ungestört vor sich gehen, und nur die unter diesen Verhältnissen häufiger eintretenden Anginen rufen Schmerz und Schlingbeschwerden hervor. Durch die Behinderung des Athmens während des Schlafes kann auch Aufschrecken aus demselben bedingt werden, und es fehlt nicht an Beispielen, in denen unter Umständen wirkliche Anfälle von Pavor nocturnus zu Stande kamen, so dass man gut thut, bei Kindern, welche an solchen Anfällen leiden, immer eine Untersuchung der Rachenhöhle vorzunehmen. Ich möchte bei dieser Gelegenheit daran erinnern, dass man weder bei Anginen noch bei einer selbst beträchtlichen Tonsillarehypertrophie im Stande ist, die vergrößerten Mandeln von aussen in der Submaxillargegend durchzufühlen, wie dies von den Laien und auch von manchen Aerzten angenommen wird. Ich versuchte sogar wiederholt, die hypertrophische Mandel mit dem eingeführten Finger nach aussen zu drängen und dadurch fühlbar zu machen, aber stets ohne Erfolg, und in der That ist dies auch wegen der vielen dazwischen liegenden Theile (*Musc. constrictor pharyngis sup.*, *Fascia bucco-pharyngea*, *Platysma*, *Parotis*, *Haut*) eine anatomische Unmöglichkeit. Was Sie also unter solchen Umständen fühlen, sind geschwollene Lymphdrüsen oder Infiltrate des Bindegewebes, nicht die Mandeln.

Bildet sich eine beträchtliche Tonsillarehypertrophie schon in sehr zartem Alter, so soll durch die Hemmung des freien Luftzutrittes zu den Lungen eine der rachitischen analoge Deformation des Thorax, die sogenannte „Hühnerbrust“ herbeigeführt werden können (*Dupuytren*, *Shaw* u. A.). Indem der äussere Luftdruck wegen der mangelhaften Füllung der Lungen den inneren überwiegt und die nachgiebigen Rippenknorpel einwärts drängt, wird der Thorax seitlich abgeflacht und das Brustbein tritt stärker hervor. Auch Verengerung der Nasenlöcher, und Hemmung im Wachsthum des Oberkiefers mit grösserer Concavität des

2. Gaumens und Aneinanderdrängung der Zähne ist bei solchen Kindern beobachtet worden. Nur ausnahmsweise erreichte das Athmungshinderniss einen so hohen Grad, dass zur Tracheotomie geschritten werden musste.

2. Als Heilmittel kann nur die Excision oder wenigstens die partielle Resection der vergrösserten Tonsillen empfohlen werden.

IV. Die contagiöse Parotitis.

(Angina parotidea, Mumps, Ziegenpeter.)

In der Gegend vor dem Ohr und unter dem Kieferwinkel kommen bei Kindern verschiedene Anschwellungen vor, welche der Ungeübte leicht mit einander verwechseln kann. Besonders während der ersten Dentition, oft noch viel später, finden Sie in der genannten Gegend häufig diffuse, meistens nur einseitige Anschwellungen, welche Anfangs teigig und normal gefärbt erscheinen, allmählig härter und roth werden, schliesslich fluctuiren, und spontan oder nach einer Incision reichlich Eiter entleeren. Ich würde diese häufig vorkommenden Bindegewebsabscesse, die von einer Entzündung der Lymphdrüsen auszugehen scheinen, gar nicht erwähnen, wenn ich nicht wiederholt erlebt hätte, dass sie im ersten Stadium für Angina parotidea gehalten wurden. Dasselbe gilt von den oedematösen Schwellungen, welche im Gefolge der Stomatitis oder Alveolarperiostitis auftreten. Von allen diesen Anschwellungen unterscheidet sich die contagiöse Parotitis sowohl durch ihre Beschaffenheit, wie durch ihren Verlauf. In den meisten Fällen werden Ihnen die Kinder, am häufigsten solche zwischen 3 und 8 Jahren, mit schon entwickelter Krankheit vorgeführt, und Sie finden dann entweder auf einer oder auf beiden Seiten eine diffuse, weiche, oft aber auch resistentere, mehr oder weniger starke Anschwellung vor dem Ohr, welche sich über den Kieferwinkel abwärts fortsetzt und hinter demselben mit einer oft deutlich fühlbaren abgerundeten Spitze, dem unteren Ende der Parotis, abschliesst. Sind beide Seiten gleichzeitig befallen, so kann es in intensiveren Fällen dahin kommen, dass die diffusen Schwellungen von rechts und links her unter dem Kiefer confluiren und die ganze submaxillare Partie wurstförmig geschwollen erscheint, während sonst nur die Partien vor dem Ohr und hinter dem Unterkiefer prominiren, und von vorn betrachtet dem Gesicht eine auffallende Breite verleihen. Die Anschwellung kann sich sogar über den Hals abwärts bis zum äusseren Ende der Clavicula ausdehnen, und in diesem Fall, wenn sie doppelseitig auftritt, dem Kopf eine komische birnförmige Gestalt verleihen. Einzelne geschwollene Lymphdrüsen lassen sich häufig unter dem Kiefer

fühlen. Die Haut über der Geschwulst ist in der Regel normal gefärbt, selten blass geröthet, und selbst beim Druck wenig oder gar nicht empfindlich. Nur beim Essen, beim Kauen harter Bissen und beim Versuch, den Mund recht weit zu öffnen, wird von Vielen über Schmerz geklagt. Ein paar Mal fand ich die an der rechten Schläfe und in der Umgebung des Auges sichtbaren Venen auf der leidenden Seite stark ausgedehnt, wahrscheinlich in Folge des Drucks, welchen die geschwollene Parotis auf die Vena facialis ausübte. Veränderungen der Speichelsecretion konnte ich, wenn nicht etwa zufällig Stomatitis bestand, ebenso wenig beobachten, wie die Mehrzahl der Autoren, wohl aber öfters eine begleitende leichte Angina tonsillaris. In vielen Fällen ist die Euphorie überhaupt gar nicht gestört, obwohl der Thermometer fast immer, wenn auch nur beim Eintritt oder am ersten Tage der Krankheit, eine geringe Erhebung auf 38,0—38,5 ergibt. Fälle mit stärkerem Fieber bis 39 und 40°, heftigen Kopfschmerzen, Erbrechen habe ich nur ausnahmsweise bei Kindern beobachtet.

Die Dauer der Krankheit beträgt im Durchschnitt 5—7 Tage. Während dieser Zeit nimmt die Geschwulst ein paar Tage zu, bleibt etwa 48 Stunden stationär und schwindet dann allmählig; doch sah ich durch eine successive Affection beider Seiten den Verlauf sich auf 10 bis 14 Tage verlängern. Die bei Erwachsenen bisweilen vorkommende Metastase auf den Hoden habe ich im Kindesalter niemals gesehen¹⁾, ebenso wenig den Ausgang in Eiterung oder in bleibende Verhärtung der Parotis. In allen von mir beobachteten Fällen erfolgte vielmehr vollständige Zertheilung.

In neuester Zeit sind von verschiedenen Autoren ernste Störungen des Gehörs, plötzlich eintretende und unheilbare Taubheit, bei Mumps beobachtet worden, welche theils durch Theilnahme der Rachenschleimhaut und Verbreitung durch die Tuba auf das Mittelohr und das Labyrinth, theils durch Vermittelung Seitens der Fissura Glaseri des Felsenbeins erklärt werden²⁾. Ich selbst habe diese Complication nie beob-

¹⁾ In der Literatur existiren einzelne Beispiele dieser Metastase bei Knaben von 12 und 14 Jahren, sogar mit Ausgang in Atrophie des betreffenden Testikels. — Demme (25. Jahresber. u. s. w. pro 1887, S. 37) beschreibt einen Fall, welcher in Hodentuberculose mit lethalem Ende überging. Derselbe Autor erwähnt auch Fälle von Ausgang in Eiterung und Gangrän der Parotis, sowie von psychischen Störungen (Schwachsinn, Stammeln, Enuresis), welche letzteren unter roborirender Behandlung nach 6 bis 7 Wochen verschwanden.

²⁾ Seligsohn, Klin. Wochenschr. 1883. No. 13 u. 18. — Roosa, Centralbl. 1883. No. 41. — Moos, Klin. Wochenschr. 1884. No. 3. — Gruber, Wiener allgem. med. Zeit. 1884. No. 4—6. — Pierce, Arch. f. Kinderheilk. VI. S. 373.

achtet, wohl aber einen Fall von consecutiver Nephritis, auf den ich später zurückkommen werde.

Der Umstand, dass die Krankheit fast ausnahmslos das Individuum nur einmal im Leben befällt, die unbestreitbare Contagiosität mit einem etwa 14tägigen Incubationsstadium, und die nicht seltene epidemische Verbreitung, stellen die infectiöse Natur dieser Parotitis sicher. Man muss annehmen, dass der uns noch unbekannte Infectionsstoff¹⁾ durch die Mündung des Ductus Stenonianus in die Parotis hineingelangt und hier einen Irritationszustand mit parenchymatöser Schwellung der Drüse hervorruft. Eine Anschwellung der Milz und vieler Lymphdrüsen, welche Einige auch hier als Beweis des infectiösen Processes gefunden haben wollen, konnte ich nie constatiren. Ob übrigens die Parotis allein sich des Vorrechts erfreut, das Contagium in sich aufzunehmen und festzuhalten, oder ob sie diese Eigenschaft mit den Sublingual- und Submaxillardrüsen theilt, steht noch dahin. Einige von Penzoldt²⁾ mitgetheilte Fälle, und Beobachtungen von Soltmann³⁾ sprechen zu Gunsten der letzteren, und ich selbst behandelte einen Erwachsenen, bei welchem nach gastrischen und febrilen Vorläufern beide Submaxillardrüsen anschwellen und schliesslich eine Metastase auf den rechten Testikel erfolgte, ohne dass die Parotis dabei betheiligt gewesen war. Die Incubationsperiode der Krankheit schwankt zwischen 14 und 22 Tagen.

Bei der stets günstigen Prognose wäre es überflüssig, ein von dieser Parotitis befallenes Kind von seinen Geschwistern zu isoliren. Jedenfalls aber rathe ich, das Kind am ersten Tage im Bett und die nächstfolgenden wenigstens im Zimmer zu behalten. Die Geschwulst wird mit Watte bedeckt. Die von mir versuchte Application eines Eisbeutels auf dieselbe bewirkte keine Abkürzung des Verlaufs, ist also entbehrlich.

V. Die Entzündung des Bodens der Mundhöhle.

Die Krankheit, welche ich mit diesem Namen bezeichne, ist im Allgemeinen eine seltene, und wird nur von wenigen Autoren überhaupt erwähnt. Unter dem Namen „Subglossitis“ beschreibt Holthouse⁴⁾ einen Fall dieser Art, welchem ich drei von mir selbst beobachtete anschliesse.

¹⁾ Die von französischen Autoren beschriebenen Bacterien im Speichel, Urin und Blut dieser Kranken bedürfen noch weiterer Bestätigung. Vergl. Capitan u. Charrin, Soc. de biologie. 28. Mai 1881. — Ollivier, Revue mens. Juillet 1885. — Boinet, Lyon. méd. 1885. 9.

²⁾ Deutsche med. Wochenschr. IV. 19. Oct. 1878.

³⁾ Jahrb. f. Kinderheilk. XII. S. 409.

⁴⁾ Hirsch-Virehow, Jahresber. f. 1871. II. S. 505.

Ein 9jähriges blasses Mädchen, im Mai 1878 wegen doppelseitiger Otorrhoe in die Klinik aufgenommen, sonst gesund, klagte am 1. October über Schmerz im Halse, ohne dass die Untersuchung etwas Abnormes ergab. Am folgenden Tage zeigte sich indess der ganze Boden der Mundhöhle stark angeschwollen und empfindlich, die Schleimhaut überall blass. Öffnen des Mundes, sowie jede Bewegung der Zunge sehr schmerzhaft und schwierig, reichlicher Speichelfluss. T. M. 38,4, Ab. 39,8. Trotz reichlichen Purgirens und der Application eines Eisbeutels unter dem Kiefer war die Anschwellung am 3. noch stärker und auch äusserlich rings unter dem Kiefer deutlich wahrnehmbar. Die Geschwulst war teigig, ödematös. Zunge durch dieselbe aufwärts gedrängt, vollkommen unbeweglich. Ober- und Unterkiefer standen etwa 1 Ctm. weit auseinander, letzterer unbeweglich. T. bis 38,3. Als auch am 4. die Symptome nicht abnahmen, der Speichelfluss vielmehr noch stärker wurde, und die T. auf 40,0 stieg, liess ich 5 Blutegel unter dem Kiefer setzen und innerlich Chlorkali (3,0:120,0) nehmen. Schon Abends Erleichterung und Abnahme der Geschwulst. Am folgenden Tage sank auch die T., welche am 6. nur noch 37,8 und Ab. 38,8 betrug. Schmerz und Anschwellung erheblich geringer, Unterkiefer beweglich, Schleimhaut nirgends geröthet. Zunge nicht geschwollen, ihre Oberfläche mit einer weisslichen Decke belegt, welche unter dem Microscop nur die gewöhnlichen Pilzformen und eine grosse Menge verfetteter Epithelien zeigte. In den nächsten Tagen zunehmende Besserung und rasche Heilung, so dass der ganze Process etwa eine Woche gedauert hatte. Nach Ablauf von 3 Wochen erfolgte indess ohne erkennbare Ursache ein Recidiv unter ganz ähnlichen Erscheinungen, welches wiederum 6 bis 7 Tage dauerte und unter derselben Behandlung heilte. Seitdem blieb das Kind, abgesehen von seiner Otorrhoe, gesund.

Ein 7jähriges Mädchen, aufgenommen am 27. Febr. 1883, seit 4 Tagen mit Fieber und leichten nächtlichen Delirien erkrankt, zeigt eine diffuse Anschwellung, die sich vom hinteren Rande des rechten Sternocleidomastoideus bis zur Mitte des Halses und vom Proc. mastoid. bis zum Beginn des Kehlkopfs erstreckt. Dieselbe ist weich, heiss und geröthet. Mund halb offen, Speichelfluss, dick belegte Zunge, Schlucken verhindert; Pharynx wegen Schwierigkeit, den Mund ganz zu öffnen, kaum zu untersuchen. Eisbeutel und Eisgillen innerlich. Am 28. Zunge nach vorn und aufwärts gedrängt, empfindlich, unbeweglich, Sprache sehr unklar. Der Boden der Mundhöhle stark angeschwollen; die auf ihn ruhende Zunge belegt. Dicht unter der Zunge, rechts vom Frontalium, eine kleine Oeffnung, aus welcher blutiges Serum sickert. T. 38,6. Gurgeln mit Thymol-Lösung; 5 Blutegel an der geschwollenen Schmalzangengegend. Den 1. Status eodem. Den 2. in der Nacht starker Eiterausfluss aus mehreren Stellen unter der Zunge. Bei Druck auf die Schmalzangengegend quillt derselbe wie aus einem Schwamm hervor. Euphorie, kein Fieber mehr. T. 37,3. In den nächsten Tagen Abnahme der Anschwellung bei zunehmender Besserung. Zunge sinkt wieder in ihre normale Lage. Mund wird ganz geöffnet und geschlossen. Am 6. Heilung, nur einige Cervicaldrüsen noch leicht geschwollen.

Ein 7jähriges Mädchen, aufgenommen am 27. Mai 1884, mit einem diffusen Abscess der rechten Schmalzangengegend. Indessen schenkt man zunächst einem strahligen Eiter. Der ganze Mundboden ist stark geschwollen, drängt die Zunge nach vorn gegen den Gaumen und lässt aus mehreren Oeffnungen überreichlichen Eiter ausströmen. T. 40,0. Gurgeln Thymol-Lösung mit Thymol-Lösung. Antiseptischer Verband der Inguinalwunde. Am 1. 10. Heilung.

Es handelt sich in diesen Fällen um eine phlegmonöse Entzündung des unter der Mundschleimhaut befindlichen Bindegewebes, welche sich durch den *Musc. mylohyoideus* hindurch auf das benachbarte Bindegewebe fortsetzt und unter lebhaftem Fieber und starken localen Beschwerden (enormer Schwellung, Aufwärtsdrängung der Zunge, Salivation u. s. w.) mit Eitererguss unter der Zunge oder auch nach aussen (im 3. Fall) endet. Der erste Fall zeichnet sich durch ein schon nach 3 Wochen erfolgendes Recidiv aus. Ueber die Ursachen dieser Affection blieb ich völlig im Unklaren. Bei einem 2 Monate alten Kinde, welches nach der Heilung unter Convulsionen starb, fand Tordeus¹⁾ die *Glandula submaxillaris* durch Eiterung zerstört, während in meinen Fällen die Speicheldrüsen sämmtlich verschont blieben. In einem von du Pré²⁾ beschriebenen Fall soll das Kauen an einem Grashalm die Ursache der Krankheit gewesen sein. Die Annahme eines infectiösen Ursprungs entbehrt bis jetzt der Begründung.

VI. Die Verengerung der Speiseröhre.

In ausserordentlich seltenen Fällen erscheint die Stenose des Oesophagus schon als congenitale, wobei vom ersten Tage an die genossene Milch sofort aus Mund und Nase herausquillt. In einem Fall dieser Art, welcher einen 4jährigen Knaben betraf, war das Schlingen abwechselnd besser und schlechter, so dass man an eine durch Schwellung der Mucosa bedingte temporäre Zunahme der angeborenen Stenose, welche sich durch die Untersuchung nachweisen liess, denken musste. — Fast ebenso selten tritt uns die Stenose im Kindesalter als die Folge einer Compression durch benachbarte Organe und Tumoren, oder gar einer carcinomatösen oder sarcomatösen³⁾ Entartung der Wandungen entgegen. Dagegen kommen die durch Anätzung des Oesophagus verursachten Stenosen weit häufiger vor, als bei Erwachsenen. Hier spielt das Trinken von Natronlauge, die zum Waschen und Scheuern benutzt und von den Kindern oft für Weissbier gehalten wird, die Hauptrolle. Ich habe diesen Unfall vielfach bei Kindern zwischen 2 und 12 Jahren, einmal sogar bei einem erst 15 Monate alten Knaben beobachtet. Sind erst einige Tage seit dem Trinken der Lauge verflossen, so finden Sie noch deutliche Spuren der Anätzung auf der Schleimhaut des Mundes und Pharynx, mit bedeutenden Schlingbeschwerden und Würgen von

¹⁾ Deux cas de l'angine sous-maxillaire etc. Bruxelles, 1885.

²⁾ Journ. de méd. de Bruxelles. Déc. 1886.

³⁾ Stephan, Jahrb. f. Kinderheilk. XXX. 354.

Schleim, welcher zuweilen mit Blut vermischt ist. Bei dem erwähnten jüngsten Kinde war in der ersten Woche auch Aphonie vorhanden, welche durch die Anätzung und Schwellung des Larynxeinganges zu erklären war und später hochgradiger Heiserkeit Platz machte. Da nun ältere Kinder schon beim ersten Schluck den Missgriff erkennen und die Flüssigkeit zum Theil wieder ausspeien, so kann sich die schädliche Wirkung derselben auf Mund und Pharynx beschränken, oder es gelangt nur eine kleine Partie noch in den Oesophagus, aber nicht über denselben hinaus, woraus sich das verhältnissmässig seltene Auftreten entzündlicher Magensymptome in solchen Fällen erklären lässt. Dennoch hatte ich ein paar Mal Gelegenheit, in frischen Fällen Erscheinungen von Gastritis zu beobachten, anhaltende heftige Schmerzen in der Magengegend, Ausbrechen aller Speisen und Getränke und reichlicher Mengen von Schleim, Stuhlverstopfung, Fieber, grosse Empfindlichkeit der ganzen epigastrischen Gegend, in einem Fall auch Abgang schwärzlichen Blutes aus dem After ohne Bluterbrechen. In den meisten Fällen bekommt man aber die Kinder erst mehrere Wochen nach dem Unfall, d. h. zu einer Zeit in Behandlung, wo die Spuren der Verbrennung im Munde und Rachen längst verschwunden sind, und die Symptome einer Verengerung des Oesophagus, welche durch die narbige Schrumpfung der ulcerösen Substanzverluste entstanden ist, sich schon deutlich entwickelt haben. Das Hauptsymptom bleibt hier immer das Erbrechen oder vielmehr Auswürgen der genossenen Nahrungsmittel und zäher Schleimmassen unmittelbar nach dem Schlucken, also noch während der Mahlzeit. Anfangs werden noch Flüssigkeiten geschluckt; später nicht mehr; ich sah, dass nicht einmal ein Theelöffel Wasser genommen werden konnte, ohne dass sofort heftiges Würgen eintrat. Manche Kinder bezeichnen auch mit dem Finger genau die Stelle hinter dem Sternum, bis zu welcher Speisen und Getränke gelangen können. Durch den fortbestehenden sehr regen Appetit, welcher auf keine Weise befriedigt werden kann, wird das Bild um so trauriger, und die Kinder fallen schon nach einigen Monaten geradezu der Verhungerung anheim. Eine zunehmende, schliesslich skelettartige Abmagerung, erdfahles Colorit des spitzen eingefallenen Gesichts, und die äusserste Schwäche sind unvermeidliche Folgen. Bei einem 10jährigen Knaben, welcher in diesem elenden Zustand auf meine Abtheilung gebracht wurde, zählte ich, bei subnormaler Temperatur und cyanotischer Verfärbung der Haut und Schleimhäute, in der Minute nur noch 44 ganz kleine, kaum fühlbare Pulse, wahrscheinlich in Folge der an der allgemeinen Atrophie theilnehm-

Ernährungsstörung im Herzmuskel. Der Tod durch zunehmende Erschöpfung ist unter diesen Umständen unabwendbar, wenn es nicht gelingt, eine bessere Ernährung, sei es durch Erweiterung der Stenose, sei es auf anderem Wege anzubahnen.

Um den Sitz und den Grad der Stricture zu erkennen, führen wir die Schlundsonde, und wenn diese, wie gewöhnlich, nicht durchgeht, einen elastischen Catheter, oder eine mit einer kleinen stählernen Olive versehene Fischbeinsonde ein. Ueberraschend ist dabei oft der hohe Grad von Schrumpfung, welcher uns zwingt, immer dünnere Probeinstrumente zu wählen, bis endlich eins sich findet, welches die Stenose, die bald im oberen, bald im unteren Theil des Oesophagus ihren Sitz hat, überwinden kann. Zuweilen konnten wir deutlich zwei Stricturen nachweisen, von denen die eine¹ leichter, die andere schwerer zu durchdringen war. Bei älteren intelligenten Kindern, welche selbst die Stelle des Hindernisses angeben, pflegt die Untersuchung mit der Sonde diese Angaben zu bestätigen. Das einzige Mittel zur Heilung bleibt die allmälige Dilatation der verengten Stelle mittelst täglich eingeführter Bougies oder Sonden, welche mit einer Metall- oder Elfenbeinolive armirt sind. Dies Verfahren erfordert aber unendlich viel Geduld und Vorsicht, da man sich vor jeder gewaltsamen, mit Gefahr der Perforation verbundenen Durchführung zu hüten hat, also immer mit einer so dünnen Sonde oder Bougie beginnen muss, dass sie eben noch durchgeht. Man kann sogar genöthigt werden, zuerst nur mit einer Darmsaite vorzugehen. Lässt man das Instrument täglich etwa 5—6 Minuten, später auch länger, liegen, so kann man nach einigen Tagen oft schon ein stärkeres durchbringen, wobei dann auch immer die Dysphagie nachlässt und Flüssigkeiten in geringer Menge ohne Würgen in den Magen gelangen. Allmähig heben sich auch die Kräfte und die Ernährung, und ich selbst war oft erstaunt, wie rasch unter diesen Umständen die Wangen sich wieder füllen und das Colorit sich verbessert. So war es auch bei dem oben erwähnten Knaben, dessen elender langsamer Puls binnen wenigen Wochen wieder völlig normal wurde, und dessen Wangencyanose mit zunehmender Herzenergie einer gesunderen Färbung Platz machte. Aber Geduld und Consequenz ist den Müttern hier ebenso zu empfehlen, wie den Aerzten. Da nämlich das narbige Bindegewebe, welches durch seine Schrumpfung die Stenose bedingt, die Neigung behält, sich nach der künstlichen Ausdehnung stets wieder znsammenzuziehen, so bleibt der Erfolg immer nur temporär, wenn die Dilatation nicht viele Wochen

¹ ~~erhält~~ Monate lang täglich fortgesetzt wird. Diese Consequenz wird

jedoch in der Armen- und poliklinischen Praxis sehr häufig vermisst, zumal da die Einführung der Instrumente meistens nur unter heftigem Geschrei und Würgen erfolgt und den Müttern höchst peinlich ist. Mir gelang es daher bis jetzt nur einmal¹⁾ in der Poliklinik zur völligen Heilung zu gelangen, während sonst immer nur Besserung erzielt wurde und die Kinder dann fortblieben. Dagegen verspricht die Behandlung im Krankenhause bessere Erfolge, und ich selbst verfüge über einige Fälle, welche geheilt entlassen werden konnten. Aber auch dann ist die Heilung nicht immer eine dauernde.

Ein Knabe, welcher in seinem 4. Jahr durch Trinken von Lauge sich eine Stenose des Oesophagus zugezogen hatte, konnte nach einer 5 Monate lang fortgesetzten Dilatationscur aus der Klinik in einem befriedigenden Zustande entlassen werden. Er konnte Suppen, Milchbrod, weiche Gemüse gut schlucken, aber kein Fleisch. Als er im 12. Jahr wieder in die Klinik kam, konnte er auch Flüssigkeiten nicht mehr herunterbringen, war enorm abgezehrt, und die oberhalb der Cardia befindliche Stricture war nur für die dünnsten Bougies passirbar. Nach einer 6 Wochen lang fortgesetzten Behandlung konnte er scheinbar geheilt die Klinik verlassen, der fernere Verlauf ist jedoch unbekannt geblieben.

Die locale Behandlung wird in einer Reihe von Fällen durch den Umstand erschwert, dass, wie einige Sectionen bewiesen, die stenosirten Stellen nicht bloss sehr dicht und starr, sondern auch von ansehnlicher Länge sein können, und nach längerer Dauer oberhalb derselben Erweiterungen des Oesophagus sich ausbilden, in welche die Instrumente hineingerathen. Für solche unheilbare Fälle wird die in neuester Zeit wiederholt mit Glück unternommene Gastrotomie das letzte Mittel bleiben. Während der Cur ist die Ernährung durch Klystiere von Eigelb, Bouillon, Wein oder Pepsin zu unterstützen. —

Nur einmal, bei einem 4-jährigen Kinde, betraf diese eine bedeutende Stenose des Anfangstheils der Speiseröhre in Folge von schwerer Scharlachnekrose, die erst vom Rachen her sich auf den Oesophagus vertheilt hatte. Es wurden nur Flüssigkeiten geschluckt, und selbst eine neue Schlundsonde konnte die Stenose nicht durchdringen. Leider kam mir das Kind aus den Augen. Um so interessanter ist ein ganz analoger von Hagenbach²⁾ mitgetheiltes Fall, in welchem die Klagen über Schmerz beim Schlucken in der Mitte des Oesophagus schon während des Scharlachs auftraten, und die nachfolgende Stenose durch allmähliche Dilatation schliesslich geheilt wurde.

¹⁾ Beiträge zur Kinderheilk. N. F. S. 273.

²⁾ Jahresbericht des Kinderhospitals in Basel, 1880.

VII. Die Krankheiten des Magens.

Wie der Oesophagus wird auch der Magen im kindlichen Alter weit seltener von einer ernsten Erkrankung befallen, als bei Erwachsenen. Fälle von acuter Entzündung, sei es der Schleimhaut oder des submucösen Gewebes, habe ich, abgesehen von den eben erwähnten durch das Trinken einer ätzenden Flüssigkeit entstandenen, niemals beobachtet, während der chronische Catarrh der Magenschleimhaut und das Ulcus rotundum zu den Seltenheiten, Carcinome zu den Ausnahmen gehören. Obwohl einzelne Fälle von Ulcus rotundum in der Literatur beschrieben sind¹⁾, und ich wiederholt ältere Kinder zu behandeln hatte, deren Symptome (Cardialgie und Blutbrechen) diese Diagnose fast sicher stellten²⁾, glaube ich doch hier darüber hinweggehen zu können, weil ich dem aus der Klinik der Erwachsenen bekannten Bilde nichts hinzuzufügen hätte. Da nun auch die hie und da beobachteten tuberculösen Geschwüre, die kleinen Ulcerationen der Neugeborenen (S. 62), die diphtheritischen Processe der Magenschleimhaut, welche ich ein paar Mal bei der Section diphtherischer Kinder antraf, die hämorrhagischen Suffusionen u. a. nur anatomisches Interesse darbieten, aber nicht zu diagnosticiren sind, so werde ich mich hier auf die Betrachtung einiger Krankheitszustände beschränken, welche dem Kindesalter zwar nicht ausschliesslich zukommen, in demselben aber mit gewissen für die Praxis wichtigen Eigenthümlichkeiten auftreten. Unter diesen nimmt die

Dyspepsia gastrica

vermöge ihrer Frequenz die erste Stelle ein. Sie erinnern sich des Bildes, welches ich Ihnen früher (S. 68, 117) von der Dyspepsie der Neugeborenen und Säuglinge zu entwerfen versuchte. Es wird also hier nur von der Dyspepsie älterer Kinder die Rede sein, welche zu den häufigsten Objecten der ärztlichen Praxis gehört. Bei jeder Ueberladung des Magens mit Nahrungsmitteln, zumal mit schwer verdaulichen, welche dem Magen eines Kindes nicht angemessen sind, kann, wie in jedem Alter, durch den Eintritt von spontanem Erbrechen oder auch von copiosen faulig riechenden Darmausleerungen eine mehr oder minder schnelle Naturheilung eintreten. Wo dies nicht erfolgt, bildet sich der Status gastricus s. saburralis, die „Gastrose“ aus, ein Zustand, über dessen

¹⁾ Vergl. Chvostek, Arch. f. Kinderheilk. III. S. 267.

²⁾ Beiträge zur Kinderheilk. 1861. S. 89 u. N. F. 1868. S. 278. — Wert-
heimber, Jahrb. f. Kinderheilk. 1882. XIX. S. 79.

Dosen von Morphinum. Es kam indess gar nicht zum Gebrauch derselben. Kaum zu Hause angelangt, begann das Kind über heftige Uebelkeit zu klagen, und brach bis zum Abend wiederholt Speisereste, darunter grosse unverdaute Stücke eines harten Eies aus, welches, wie sich nun ergab, am Tage zuvor mit grosser Hast verzehrt worden war. Nach der Entleerung dieser Massen erfolgte sofort ruhiger Schlaf und Wohlbefinden. Die am folgenden Tage in der Klinik wiederholte Untersuchung ergab vollkommene Euphorie, so dass nur noch eine diätetische Verordnung nöthig schien.

Sie sehen hier durch den Reiz unverdauter Ingesta einen scheinbar bedenklichen asthmatischen Symptomencomplex entstehen, welcher nach der Entleerung der reizenden Stoffe wie durch Zauber verschwindet. Enorme Dyspnoe, Cyanose, äusserst kleiner Puls, Kühle der Hände, — dies alles bestand ohne die geringste Abnormität der Lungen oder des Herzens. Ebenso wenig konnte eine Compression der Brustorgane durch den erweiterten Magen angenommen werden, da ein anomaler Hochstand des Zwerchfells nicht zu constatiren war. Ganz ähnlich verlief ein zweiter Fall:

Knabe von 9 Jahren, vorgestellt am 9. Jan. 1876. Seit 6 Tagen Schmerzen in der Magengegend, welche gewölbter und empfindlich erschien. Respiration, oberflächlich, 50 in der Minute, Puls klein, 120 und darüber, Gesicht und Schleimhäute cyanotisch. Bei der Untersuchung fand sich eine Insufficienz der Mitralklappe mit mässiger Erweiterung des rechten Ventrikels, in den Lungen nichts Abnormes. Ausserdem dicker Zungenbelag und Foetor oris. Ich verordnete sofort ein Brechmittel und der Erfolg war evident. Schon am folgenden Tage war die Respiration auf 32 gefallen, Puls normal, Cyanose verschwunden. Am 11. völlige Euphorie, abgesehen von den objectiven Zeichen des alten Herzleidens.

Diese beiden Fälle werden genügen, um Ihnen das Bild des „Asthma dyspepticum“ zu veranschaulichen. In meiner oben angeführten Arbeit finden Sie noch eine schlagende Beobachtung, welche ein 9 Monate altes, vor kurzem entwöhntes Kind mit dyspeptischem Erbrechen betraf, bei welchem ebenfalls so stürmische dyspnoëtische Erscheinungen mit kleinem, fast unzählbarem Pulse, Cyanose und Apathie eintraten, dass ein wichtiges Leiden der Thoraxorgane angenommen werden konnte, obwohl die wiederholte Untersuchung nicht die geringste Abnormität im Herzen oder in den Lungen ergab. Auch dieser Fall endete binnen einer Woche mit völliger Genesung. Aehnliche Beobachtungen wurden später von Silbermann¹⁾ publicirt, und ich selbst hatte noch Gelegenheit einen 12jährigen Knaben zu behandeln, welcher die Erscheinungen des drohenden Collapses (Kühle der Extremitäten, äusserst frequenten kleinen Puls, rasche Respiration, leichte Cyanose) zugleich mit einer dyspepti-

¹⁾ Berliner klin. Wochenschr. 1882. No. 23.

Mittel nicht gleichzeitig purgirend gewirkt hat, nur noch leichter Abführmittel (F. 7, 28), oder wenn die Appetitlosigkeit und der Zungenbelag fortauern sollten, kleiner Gaben von *Acidum muriaticum* (F. 3), um den krankhaften Zustand nach wenigen Tagen zu beseitigen. Eine Hauptsache aber bleibt dabei die Diät, welche selbst im günstigsten Fall mehrere Tage lang nur aus leichten Speisen (Wassersuppen mit Schleim, leichter Brühe, Zwieback u. dgl. m.) bestehen darf. Die so häufige Scheu vor der Anwendung des Brechmittels rächt sich meistens durch eine längere Dauer der Affection; wenn erst 6—7 Tage darüber hingegangen sind, darf man sich auch von dem Emeticum keine rasche Wirkung mehr versprechen. In diesen verschleppten Fällen lasse ich die Kinder bei strengster Diät im Bett liegen und *Acidum muriaticum* nehmen, welchem bei Stuhlverstopfung *Infus. Sennae comp.* oder *Infus. rad. rhei* mit *Kali tartaricum* (F. 7) interponirt wird. Bei langsam wiederkehrendem Appetit ist der Gebrauch der *Tinctura rhei aquosa*, zu 2—3 Theelöffeln täglich, mehrere Tage lang zu empfehlen. —

Schon zu wiederholten Malen machte ich darauf aufmerksam, dass durch reflectorische Einwirkung von den Magennerven aus im Gefolge der Dyspepsie nervöse Symptome, epileptiforme Convulsionen (S. 157), Umnebelungen des Sensoriums (S. 158), Aphasie, Verlangsamungen des Pulsos (S. 298) zu Stande kommen können, welche den Arzt leicht zu Trugschlüssen verleiten. Durch dieselbe Reflexwirkung kann nun auch ein vorzugsweise in der respiratorischen Sphäre spielender Symptomencomplex entstehen, welchen ich mit dem Namen „*Asthma dyspepticum*“ bezeichnet habe¹⁾:

Am 10. Mai 1875 kam in meine Poliklinik ein 9jähriges Mädchen mit angstvoll verfallenem Gesicht und leichter Cyanose desselben, sowie der Nasen- und Mundschleimhaut. Athembewegungen des Thorax sehr oberflächlich, 70 in der Minute, Mitarbeiten der Nasenflügel und anderer Hülfsmuskeln, stöhnende Expiration. Puls sehr klein, etwa 108. Grosse Hinfälligkeit, so dass die Mittheilung der Mutter, das Kind habe den Weg nach der Klinik (etwa 10 Minuten lang) zu Fuss zurückgelegt, Befremden erregte. Brustorgane in jeder Beziehung normal. Geklagt wurde anhaltend über grosse Athemnoth, Schwäche, demnächst auch über Kopfschmerzen und Empfindlichkeit der Magengegend, die in der Rückenlage etwas aufgetrieben schien, einen tympanitischen Schall gab und gegen Druck recht empfindlich war. Anamnestisch liess sich nur ermitteln, dass das Kind bis zum vorigen Abend gesund gewesen sei, dann aber angefangen habe, über Stiche in der Magengegend zu klagen. Die Nacht sei sehr unruhig gewesen, und am Morgen Cyanose und Dyspnoe eingetreten. Bei der scheinbar drohenden Sachlage und dem ätiologischen Dunkel wagte ich kein entscheidendes Eingreifen und verordnete kleine

¹⁾ Berliner klin. Wochenschr. 1876. No. 18.

Dosen von Morphinum. Es kam indess gar nicht zum Gebrauch derselben. Kaum zu Hause angelangt, begann das Kind über heftige Uebelkeit zu klagen, und brach bis zum Abend wiederholt Speisereste, darunter grosse unverdaute Stücke eines harten Eies aus, welches, wie sich nun ergab, am Tage zuvor mit grosser Hast verzehrt worden war. Nach der Entleerung dieser Massen erfolgte sofort ruhiger Schlaf und Wohlbefinden. Die am folgenden Tage in der Klinik wiederholte Untersuchung ergab vollkommene Euphorie, so dass nur noch eine diätetische Verordnung nöthig schien.

Sie sehen hier durch den Reiz unverdauter Ingesta einen scheinbar bedenklichen asthmatischen Symptomencomplex entstehen, welcher nach der Entleerung der reizenden Stoffe wie durch Zauber verschwindet. Enorme Dyspnoe, Cyanose, äusserst kleiner Puls, Kühle der Hände, — dies alles bestand ohne die geringste Abnormität der Lungen oder des Herzens. Ebenso wenig konnte eine Compression der Brustorgane durch den erweiterten Magen angenommen werden, da ein anomaler Hochstand des Zwerchfells nicht zu constatiren war. Ganz ähnlich verlief ein zweiter Fall:

Knabe von 9 Jahren, vorgestellt am 9. Jan. 1876. Seit 6 Tagen Schmerzen in der Magengegend, welche gewölbter und empfindlich erschien. Respiration, oberflächlich, 50 in der Minute, Puls klein, 120 und darüber, Gesicht und Schleimhäute cyanotisch. Bei der Untersuchung fand sich eine Insufficienz der Mitralklappe mit mässiger Erweiterung des rechten Ventrikels, in den Lungen nichts Abnormes. Ausserdem dicker Zungenbelag und Foetor oris. Ich verordnete sofort ein Brechmittel und der Erfolg war evident. Schon am folgenden Tage war die Respiration auf 32 gefallen, Puls normal, Cyanose verschwunden. Am 11. völlige Euphorie, abgesehen von den objectiven Zeichen des alten Herzleidens.

Diese beiden Fälle werden genügen, um Ihnen das Bild des „Asthma dyspepticum“ zu veranschaulichen. In meiner oben angeführten Arbeit finden Sie noch eine schlagende Beobachtung, welche ein 9 Monate altes, vor kurzem entwöhntes Kind mit dyspeptischem Erbrechen betraf, bei welchem ebenfalls so stürmische dyspnoëtische Erscheinungen mit kleinem, fast unzählbarem Pulse, Cyanose und Apathie eintraten, dass ein wichtiges Leiden der Thoraxorgane angenommen werden konnte, obwohl die wiederholte Untersuchung nicht die geringste Abnormität im Herzen oder in den Lungen ergab. Auch dieser Fall endete binnen einer Woche mit völliger Genesung. Aehnliche Beobachtungen wurden später von Silbermann¹⁾ publicirt, und ich selbst hatte noch Gelegenheit einen 12jährigen Knaben zu behandeln, welcher die Erscheinungen des drohenden Collapses (Kühle der Extremitäten, äusserst frequenten kleinen Puls, rasche Respiration, leichte Cyanose) zugleich mit einer dyspepti-

¹⁾ Berliner klin. Wochenschr. 1882. No. 23.

schen Diarrhoe Tage lang darbot, und schliesslich unter der Behandlung mit Salzsäure vollständig genas. Zur Deutung dieser Vorgänge reichen die Experimente von S. Mayer und Pribram¹⁾, welche durch verschiedenartige Reizungen des Magens von Hunden und Katzen eine Drucksteigerung im arteriellen System und Pulsverlangsamung beobachteten, nicht aus; sie erklären uns höchstens Fälle wie den S. 298 angeführten, in welchem durch reflectorische Erregung der hemmenden Vagusfasern bei Dyspepsie der Puls bedeutend retardirt wurde. Bei unserem Asthma dyspepticum war aber der Puls nicht verlangsamt, sondern im Gegentheil sehr beschleunigt. Ob hier zunächst eine Lähmung der die Herzbewegung hemmenden Vagusfasern (Silbermann) oder eine plötzliche Insufficienz des linken Ventrikels (A. Fränkel²⁾) in Betracht kommt, lasse ich dahin gestellt. Ich erinnere dabei an die bei Dyspepsien mit oder ohne Gasanhäufung nicht selten vorkommende eigenthümliche Oppression, welche darin besteht, dass der Patient häufig den Drang empfindet, möglichst tief zu inspiriren, ohne dass ihm dies vollständig gelingt. Sobald dies der Fall ist, schwindet für einige Zeit das lästige Bedürfniss, tief Athem zu holen, kehrt aber bald wieder, und erst ein rasch wiederholtes krampfhaftes Gähnen macht dem Anfall ein Ende. Auch hier handelt es sich wahrscheinlich um einen Reflex auf den Vagus, welcher unter gleichen Verhältnissen auch intermittirende Herzaffection hervorrufen kann. Ich habe diese Art von Asthma nicht nur bei Erwachsenen, sondern wiederholt auch bei Kindern von 6—12 Jahren beobachtet, welche die von der Idee eines Herz- oder Lungenleidens befangenen Eltern mir zuführten. Ein paar Mal war dieser schon Wochen lang in verschiedener Intensität sich geltend machende Zustand so auffallend, dass während einer Minute mehrere tiefe und doch nicht ausreichende Inspirationen unter starker Betheiligung der Schultermuskeln erfolgten. Auch hier liess sich fast immer Dyspepsie oder Anfüllung des Dickdarms mit angesammelten Fäcalmassen nachweisen, und die dagegen gerichtete Behandlung hatte in der Regel schnellen Erfolg. Die nervöse Natur dieses „Asthma“ gab sich auch dadurch kund, dass, wenn die Aufmerksamkeit der Kleinen durch irgend etwas, z. B. durch die stethoscopische Untersuchung gefesselt wurde, das Asthma sofort pausirte, aber wieder eintrat, sobald die Untersuchung beendet war. —

¹⁾ Sitzungsber. der Wiener Acad. Juli 1872.

²⁾ Berliner klin. Wochenschr. 1888. S. 317. — Tordeus beobachtete bei 3 dyspeptischen Kindern (Erbrechen und Kolik) Cyanose der extremen Körpertheile ohne asthmatische Erscheinungen, und sieht eine reflectorische Depression der cardialen Vagusfasern als Ursache der Cyanose an, die mit der Dyspepsie verschwand.

Die chronische Dyspepsie ist im Kindesalter, wie ich schon bemerkte, weit seltener Folge eines Magenleidens, als einer anderen wichtigen chronischen Krankheit, sei es einer allgemeinen (Tuberculose) oder einer localen. Ich will hier nur anführen, dass Appetitmangel, Auftreibung des Magens, Uebelkeit und Stuhlverstopfung sehr häufig bei anämischen Kindern vorkommen und mit der Verbesserung des Blutes schwinden. Dennoch sind mir bei Kindern vom fünften Jahr an, selbst noch früher, Fälle vorgekommen, in denen ohne anderweitige Erkrankung die Symptome eines chronischen Magencatarrhs ebenso wie bei Erwachsenen vorhanden waren und besonders häufiges Erbrechen stattfand. Unter diesen Umständen sah ich von der Regulirung der Diät und dem Gebrauch der Carlsbader Thermalwässer (einen Brunnenbecher täglich früh, etwa 34—36° R. warm zu trinken) wiederholt günstigen Erfolg.

Nicht unerwähnt will ich lassen, dass Ihnen von ängstlichen Müttern öfters Kinder wegen Appetitmangels zugeführt werden, welche bei der Untersuchung absolut nichts Krankhaftes darbieten und, wie die nähere Erkundigung ergiebt, auch für ihr Bedürfniss ausreichend essen, ohne jedoch die übertriebenen Wünsche der Eltern in dieser Beziehung zu befriedigen. Dabei erfahren Sie oft, dass die Kinder sehr wählerisch im Essen sind und gegen manche Speisen, z. B. Bouillon, Fleisch oder auch Milch, einen entschiedenen Widerwillen haben. Alle diese Dinge müssen natürlich berücksichtigt werden, bevor man eine wirklich krankhafte Anorexie annehmen darf. Ebenso behutsam sei man in der Beurtheilung von „Magenschmerzen“ bei Kindern, welche ich unter dem Namen

Cardialgie

zusammenfassen will. Die Deutung dieser, etwa vom 6. Lebensjahr aufwärts durchaus nicht selten vorkommenden „Magenschmerzen“ ist wegen der mangelhaften Angaben, welche die Kinder über Sitz und Art der Schmerzen zu machen pflegen, schwerer als bei Erwachsenen. Oft fand ich bei der Untersuchung, dass gar nicht der Magen, sondern das Colon transversum Sitz jener Schmerzen war, welche entweder das Epigastrium oder eins der Hypochondrien einnahmen und von hier auch gegen den Nabel oder das Colon descendens hin ausstrahlten. Man hat es also nicht mit einer „Cardialgie“, sondern mit „Colik“ zu thun, welche durch Gasspannung oder Ueberfüllung des Dickdarms mit Fäcalmassen veranlasst wird. Nur selten beobachtete ich wirkliche Magenschmerzen in Folge von Indigestion, dann aber immer in Verbindung

mit anderen dyspeptischen Symptomen, wie sie oben (S. 484) geschildert wurden. Ein Brechmittel brachte auch in diesen Fällen schnelle Hülfe, und ich rathe Ihnen daher, sich von der Anwendung desselben bei acuter Dyspepsie nicht durch die Angst vor einer entzündlichen Magenaffection abschrecken zu lassen, wenn nicht ein bestimmter Anlass nachweisbar ist, dem man eine solche Wirkung zutrauen kann. So beobachtete ich bei einem Kinde, welches vor einigen Tagen eine brüheisse Kohlrübe gegessen hatte, anhaltende Schmerzen im Epigastrium, besonders nach dem Essen, so dass jede Nahrung verweigert wurde. Hier musste man allerdings an eine Läsion der Schleimhaut denken, und in der That wurden durch den ausschliesslichen Gebrauch von Eismilch und einer Emulsio oleosa die Schmerzen binnen wenigen Tagen vollständig beseitigt.

Wirkliche cardialgische Paroxysmen konnte ich, abgesehen von den wenigen Fällen, in denen man ein rundes Magengeschwür anzunehmen berechtigt war, nur bei älteren chlorotischen Mädchen von 10 bis 16 Jahren beobachten, und zwar ganz in der Weise, wie sie auch bei Erwachsenen dieser Art auftreten. Die Auftreibung und Spannung des Epigastrium während dieser Anfälle, welche die Patienten nöthigt, sich aller beengenden Kleidungsstücke, Bänder u. s. w. zu entledigen, deutet auf einen Krampf der Magenorificien hin, durch welchen die im Magen befindlichen Gase abgesperrt werden und eine excessive schmerzhaft Spannung seiner Wände erzeugen, welche nach dem Abgang von Ructus und Blähungen bald verschwindet. Bei mehreren Mädchen, welche sich der Pubertät näherten oder bereits ein paar Mal menstruirt waren, nur einmal bei einem Knaben, hatte ich auch Gelegenheit, eine Erweiterung des Magens zu beobachten, auf welche ich Ihre Aufmerksamkeit lenken möchte. Die Haupterscheinung derselben bildete die ungewöhnliche Fülle oder halbkugelige Hervortreibung des Epigastrium, welches je nach dem Grade der Gasspannung bald weicher, bald äusserst gespannt und dann gegen Druck empfindlich war. Der in aufrechter Stellung meistens dumpfe Percussionsschall wurde in der Rückenlage laut tympanitisch, wobei Auftreibung und Empfindlichkeit bedeutend abzunehmen pflegten. Durch das Eingeben eines Brausepulvers liess sich jedoch die Auftreibung und Spannung, öfters mit deutlich erkennbaren Contouren des dilatirten Magens, sofort wiederherstellen. Nach dem Essen oder Trinken erfolgte nicht immer eine wahrnehmbare Zunahme der Ectasie, und da cardialgische und dyspeptische Symptome fast immer fehlten, beschränkten sich die Klagen auf ein Gefühl von Spannung in der Magengegend, Aufstossen oder flüchtige Uebelkeit, besonders aber

Luftmangel bei Bewegungen oder nach dem Essen. In einem Fall mit sehr hochgradiger Dilatation zeigte sich sogar eine Verschiebung des Herzens um einen Intercostalraum nach oben. An der linken Thoraxhälfte war vorn vom Rippenrande bis zur 4. Rippe hinauf der Schall laut tympanitisch, ähnlich wie bei Pneumothorax, der Herzstoss zwischen der 3. und 4. Rippe wahrnehmbar, und dem entsprechend die Herzdämpfung in dieser Region am deutlichsten nachweisbar. Der Grad der Erweiterung war übrigens niemals ein constanter, vielmehr Schwankungen unterworfen, welche keineswegs immer durch Aufstossen von Gasen zu erklären waren.

Die Aetiologie dieser Fälle liess viel zu wünschen übrig. Während bei einem 12jährigen Mädchen die Affection von der Mutter auf eine vor 7 Wochen überstandene Variolois. bei einem anderen gleichalterigen auf einen Typhus zurückgeführt wurde, liessen sich in der Mehrzahl hysterische Symptome als Vorläufer oder Begleiter der Magenectasie constatiren, Schrei- und Weinkrämpfe, Cardialgien, somnambule Anfälle, exstatische Erscheinungen, wie ich sie Ihnen früher (S. 215) geschildert habe. Anämie war zuweilen, aber nicht immer nachzuweisen, einige Mädchen erschienen sogar auffallend blühend. In einem Fall bestanden gleichzeitig vollständige epileptiforme Anfälle. Meiner Ansicht nach handelt es sich in den meisten dieser Fälle um einen krampfhaften Zustand der Orificien des Magens, welchem man keine grosse Bedeutung beilegen darf. In der That pflegt das Leiden, nachdem es Wochen oder Monate mit wechselnder Intensität gedauert, von selbst zu verschwinden oder anderen hysterischen Symptomen Platz zu machen. Ob der Eintritt der Menstruation günstig wirkt, kann ich aus eigener Erfahrung nicht entscheiden, halte es aber nach der Analogie anderer um die Pubertätszeit auftretender hysterischer Erscheinungen für wahrscheinlich. Unter den von mir versuchten Mitteln hatte nur der faradische Strom einen, wenn auch vorübergehenden Erfolg. Setzte man die eine Electrode auf die Wirbelsäule, die andere auf das ausgedehnte Epigastrium, so fiel dasselbe jedesmal sofort, ohne dass Ructus abgingen, zusammen, wobei es zweifelhaft blieb, ob daran eine Contraction der Bauchmuskeln oder eine selbstständige Zusammenziehung der Magenmuskulatur Schuld war. Leider war dieser Erfolg immer nur ein temporärer, mitunter sogar nur auf wenige Stunden, höchstens ein paar Tage beschränkt. Selbst in den wenigen Fällen, wo die elektrische Behandlung 3 bis 4 Wochen lang beharrlich fortgesetzt wurde, hatten wir keinen dauernden Erfolg zu verzeichnen, und ich kann Ihnen daher

die Elektrizität immer nur als palliatives Mittel für hochgradige Fälle empfehlen ¹⁾).

Die im späteren Lebensalter häufigste Ursache der Magenerweiterung, die Stenose des Pylorus oder des Duodenum, kam bei Kindern bis jetzt nicht zu meiner Beobachtung, und auch die durch enorme Anfüllung des Magens mit Nahrungsmitteln herbeigeführte Ectasie sah ich nur einmal bei einem 8jährigen Mädchen, welches ihren starken Appetit durch massenhaften Genuss von Kartoffeln befriedigt hatte ²⁾). In solchen Fällen muss nach der Entleerung des Magens und Darmkanals strenge Diät mit Ausschluss aller Vegetabilien empfohlen werden, während man gleichzeitig durch Eisbeutel, Extr. nuc. vom. und Elektrizität die in Folge der übermässigen Ausdehnung entstandene Atonie der Magenwände zu heben sucht ³⁾). In diese Kategorie gehören auch die Erweiterungen des Magens, welche in Folge von Gährungs-dyspepsie entstehen und daher, wie ich bereits (S. 122) erwähnte, schon im Säuglingsalter vorkommen. Auftreibung der Oberbauchgegend, tympanitischer Percussionsschall und plätschernde Geräusche beim Percutiren und bei Bewegungen des Kindes sind hier die Hauptsymptome, welche sich mit dyspeptischen Erscheinungen combiniren ⁴⁾); zeitweise kommt es auch zu massenhaftem Erbrechen einer sauren, schaumigen, reichliche Mengen von Gährungspilzen enthaltenden Flüssigkeit. Noch bei Kindern bis zu 14 Jahren sind mir diese Erscheinungen wiederholt vorgekommen ⁵⁾), ohne von den im späteren Lebensalter beobachteten in irgend einer Weise abzuweichen. Die Anwendung der Magenpumpe führt auch bei diesen Kindern, wie ich wiederholt gesehen habe, zu guten Resultaten.

Mit diesem durch Gährungs-dyspepsie bedingten Erbrechen darf man eine andere Form nicht verwechseln, welche ich öfters bei älteren Kindern beobachtet habe. Auch mit einer materiellen Erkrankung des Magens hat diese entschieden nichts zu schaffen. Dies Erbrechen tritt vorzugsweise bei zarten „nervösen“ Kindern, besonders in den Morgenstunden auf, wenn die Kinder kurz vor dem Schulbesuch hastig

¹⁾ Dagegen berichtet Machon (Contribution à l'étude de la dilatation de l'estomac chez les enfants. Genève, 1887. p. 17) einen Fall dieser Art, welcher durch den Inductionsstrom geheilt worden sein soll.

²⁾ S. einen Fall bei Machon (l. c. p. 28), in welchem die Section eine enorme Dilatation des Magens durch Ingesta ergab.

³⁾ Beitr. zur Kinderheilk. N. F. S. 282.

⁴⁾ Comby, Arch. gén. Aout 1884. — Moncorvo, Revue mens. Juillet 1885.

⁵⁾ Beiträge zur Kinderheilk. N. F. S. 314.

ihr Frühstück oder Mittagbrod verzehrt haben. Bei einem Knaben, welcher sehr ängstlich war, und bei einem 8jährigen, psychisch sehr regen Mädchen trat das Erbrechen auch wohl im Lauf des Tages, immer aber nach Gemüthsaffecten, z. B. beim Schelten des Vaters, ein, blieb Tage lang aus, stellte sich dann wieder ein, und bestand mit wechselnden Intervallen Wochen- und selbst Monate lang fort, ohne weitere Folgen zu haben. Ich glaube, dass man es hier in der That mit einem *Vomitus nervosus* zu thun hat, d. h. mit einer *Hyperaesthesia* der Magenschleimhaut, welche einen schnellen Reflex auf die Bauchmuskeln und somit Erbrechen des eben Genossenen hervorruft. In den mir bis jetzt vorgekommenen Fällen erfolgte unter einer allgemein tonisirenden Behandlung oder auch spontan immer vollständige Genesung.

VIII. Der Brechdurchfall.

Diese gefürchtete Krankheit (*Cholera nostras*) befällt zwar Kinder jeden Alters und auch Erwachsene, weitaus am häufigsten aber das erste und zweite Lebensjahr, in welcher Periode sie auch ihre verderblichsten Wirkungen entfaltet. Schon daraus geht hervor, dass die Art der Ernährung, besonders die künstliche, und der Uebergang von der Brustnahrung zur Entwöhnung hier eine wichtige Rolle spielt. Säuglinge, welche eine gute Mutter- oder Ammenmilch bekommen, werden ungleich seltener befallen, als die sogenannten Pöppelkinder in der Armenpraxis. Soweit stehen wir auf dem Boden der Thatsachen. Alles was darüber hinaus liegt, ist hypothetisch, aber mit grosser Wahrscheinlichkeit muss doch ein infectiöses Moment hier in Betracht gezogen werden. Dafür spricht schon das epidemische Auftreten dieser Krankheit in den heissen Sommermonaten Juni, Juli und August, vorzugsweise in den grossen Städten, unter welchen in Deutschland Berlin und München obenan stehen. Dies ist so constant, dass man der Krankheit mit Recht den Namen *Cholera aestiva* (Summer complaint der Amerikaner) beigelegt hat. Jeder Arzt weiss, dass, wenn die ersten warmen Tage des Frühsommers eintreten, sofort auch Fälle dieser Krankheit vorkommen, welche nun allwöchentlich an Frequenz zunehmen, sich bis zur epidemischen Verbreitung steigern, massenhafte Todesfälle besonders in der Armenpraxis veranlassen, und endlich im September allmählig erlöschen, wobei aber Ausläufer der Epidemie bis in den October hinein beobachtet werden. Trotz der eifrigsten Forschungen ist der präsumirte Infectionsstoff uns noch nicht bekannt. Bestimmte Formen von Bacterien, denen man die infectirende Eigenschaft mit Fug und Recht zuschreiben dürfte, sind bisher nicht gefunden worden, wenn auch die Ausleerungen

massenhafte Gebilde dieser Art enthalten. Man darf dabei nicht übersehen, dass Micrococcen, zumal Gährpilze, sich in allen Stühlen, besonders reichlich in den sauer reagirenden, finden¹⁾. Dass aber fortgesetzte genaue Untersuchungen nach dieser Richtung hin befriedigendere Ergebnisse bringen werden, lässt sich hoffen, wenn man die in der Literatur verzeichneten Fälle von Intestinalmykose²⁾ in Betracht zieht. Hier schienen schnell tödtliche choleraartige Erkrankungen durch milzbrand-ähnliche Fadenpilze bedingt zu sein, welche nicht bloss im Darminhalt, sondern auch in den Epithelien und im submucösen Gewebe des Darmkanals nachweisbar waren, und von da aus weiter in die Chylusgefässe und Mesenterialdrüsen gelangten. Auch die bei der Cholera nostras Erwachsener im Darminhalt von Finkler und Prior gefundenen Kommabacillen dürfen hier um so weniger übergangen werden, als ähnliche Pilze auch in einem Theil der infantilen Fälle von Lesage³⁾ beobachtet wurden. Thatsächlich ist, dass hohe Lufttemperatur die Neigung zu Gährungs-dyspepsien, welche bei kleinen unzweckmässig ernährten Kindern zu allen Jahreszeiten vorhanden ist (S. 123), erheblich steigert, und dieselben nicht bloss in epidemischer Verbreitung, sondern auch in einer äusserst acuten und verderblichen Form erscheinen lässt. Dies lässt in der That darauf schliessen, dass durch die Hitze infectiöse Keime massenhaft entwickelt werden, die mit den Nahrungsmitteln in den Magen gelangen und hier deletär wirken. Unter gewissen Umständen kann daher die Krankheit auch während des Winters in überfüllten Krankenzimmern endemische Verbreitung gewinnen⁴⁾.

Das Bild der Cholera nostras kleiner Kinder hat mit demjenigen der acuten Dyspepsie der Säuglinge (S. 123) klinisch wie anatomisch die grösste Aehnlichkeit. In beiden Fällen finden wir sehr verschiedene Intensitätsgrade von einer mehr oder minder copiosen Diarrhoe an bis zum schwersten, schnell tödtlichen Brechdurchfall. Rasch auf einander folgende, anfangs noch braungelb oder grünlich gefärbte dünne Ausleerungen eröffnen die Scene. Schmerz fehlt dabei ganz oder ist so unbedeutend, dass selbst ältere Kinder kaum darüber klagen. Abgesehen

¹⁾ Nothnagel, Zeitschr. f. klin. Med. III. p. 205. — Der von Legrand (Revue mens. 1888. p. 488) als specifisch beschriebene Bacillus bedarf der Bestätigung.

²⁾ Burkart, Klin. Wochenschr. 1873. No. 13. — Demme, 18. Bericht des Jenner'schen Kinderspitals pro 1880. S. 26.

³⁾ Lesage, Etude clinique sur le choléra infantile. Paris, 1889.

⁴⁾ Epatein, Prager med. Wochenschr. 1881. No. 33.

von Anorexie und vermehrtem Durst, kann das Allgemeinbefinden ungestört bleiben, und bei gehöriger Pflege geht die Diarrhoe spontan oder unter zweckmässiger Behandlung nach 24—48 Stunden vorüber, sobald die gährenden Darmcontenta durch die gesteigerte Peristaltik aus dem Körper entfernt sind. Aus diesem Grunde ist es auch nicht gerathen, von vorn herein stopfende Mittel anzuwenden, vielmehr passen hier dieselbe Diät und Behandlung, wie sie bei der acuten Dyspepsie empfohlen wurde (S. 129), besonders Salzsäure oder kleine Dosen Calomel. Bei älteren Kindern ist Abstinenz (Schleimsuppen) und Ruhe im Bett dringend zu empfehlen. -- In einer anderen Reihe von Fällen beginnt die Affection sofort mit stürmischen Erscheinungen. Bisweilen eröffnet ein heftiges Fieber, wie bei Infectionskrankheiten, die Scene¹⁾, während häufiger geringe oder gar keine Temperatursteigerung wahrgenommen wird. Massenhafte wässerige Ausleerungen und Erbrechen folgen schnell aufeinander. Die Intensität des letzteren ist sehr verschieden; bald tritt es nur selten, bald sehr häufig, nach jedem Genuss von Flüssigkeiten ein, und es fehlt selbst nicht an Fällen, in welchen das Erbrechen die Hauptrolle spielt, und nur sehr wenige dünne Stühle im Lauf des Tages erfolgen. Allen gemeinsam ist aber die schnelle Rückwirkung auf den Kräftezustand, die um so rascher und stärker sich geltend macht, je jünger das befallene Kind ist, aber auch bei älteren Kindern und selbst bei Erwachsenen nicht ausbleibt. Grosse Mattigkeit, Erblassen der Haut, Einsinken der Augen in die Orbita, Kühle der Wangen, der Hände und Füsse, zunehmende Frequenz und Kleinheit des Pulses, schwache erloschene Stimme, leichte Cyanose des Gesichts und der Schleimhäute bekunden das Sinken der Herzenergie. Trotzdem habe ich noch in diesem letzten Stadium Temperaturen von 39.6 bis 40° beobachtet, welche bei der Section durch eine complicirende Bronchopneumonie erklärt wurden. Die anfänglich vorhandene Unruhe und Jactitation geht bald in einen apathischen, somnolenten Zustand über. Zunge und Mundhöhle sind trocken, der Durst ist enorm vermehrt, der Unterleib in der Regel nur wenig oder gar nicht aufgetrieben, auch nicht empfindlich gegen Druck, die Urinabsonderung wegen der starken Wasserverluste durch Magen und Darm bedeutend vermindert. Rapide Abmagerung (bis zu 100.0 täglicher Gewichtsverlust) fehlt niemals.

In diesen stürmischen Fällen nehmen die anfangs noch faecal gefärbten und faulig riechenden Stühle bald eine wässerige, hellgelbe, schliesslich fast farblose Beschaffenheit an. Schleim oder blutige Bei-

¹⁾ Demme und Epstein haben Temperaturen von 40—42° beobachtet.

mischung fehlt meistens, und wenn Blutspuren darin vorkommen, so stammen dieselben nur aus dem untersten Theil des Rectum oder aus der Umgebung des Anus, welche durch die copiösen Ausleerungen erodirt werden. Ich habe solche Ausleerungen wiederholt microscopisch untersucht, und als Formelemente nur abgestossenes Darmepithel und viele Bakterien finden können, wie sie auch bei anderen Diarrhöen in den Stühlen vorkommen. Ueber die chemische Natur dieser Sedes fehlen noch genügende Untersuchungen¹⁾.

Während nun ein Theil der Fälle bei zweckmässiger Behandlung unter allmähligem Nachlassen der stürmischen Erscheinungen in Genesung übergeht, endet ein anderer Theil, welcher das erste Kindesalter, zumal unter ungünstigen Lebensverhältnissen, betrifft, mit dem Tode, und die Sterblichkeitslisten der Sommermonate liefern einen grauenvollen Beweis für die Wuth, mit welcher diese Krankheit die hauptstädtische Bevölkerung decimirt. Der Tod erfolgt hier immer in Folge der rapide zunehmenden Erschöpfung unter den Symptomen des Collapses und des Hydrocephaloids (S. 292); cadaveröse Blässe, Cyanose, anhaltende Somnolenz mit halbgeschlossenen Augen, schliesslich vollständiger Sopor, Einsinken der noch offenen Fontanelle, bei noch nicht verschmolzenen Nähten Verschiebung des Stirn- und Hinterhauptbeins unter die Ränder der Scheitelbeine, Kälte der extremen Theile und Unfühlbarkeit des Pulses. Fast constant ist im letzten Stadium ein die eingefallenen Augen umgebender dunkler Schatten, zumal am unteren Augenlid, welcher durch das Vorspringen der Orbitalränder über dem einsinkenden Bulbus und durch die in Folge der Herzschwäche entstehende venöse Stauung in den Augenlidern erzeugt wird. Schon an diesem Symptom erkennt man oft beim ersten Blick die schwere Form der infantilen Cholera. Auch vermisste ich im letzten Stadium nur selten die bündelförmige Injection der Conjunctivalgefässe und die Schleimsetzen im Bindehautsack, von denen schon wiederholt die Rede war (S. 300). Oft kam es auch zur partiellen Trübung des Glanzes der Cornea, zumal desjenigen Theils derselben, welcher von den halbgeschlossenen Lidern nicht mehr bedeckt ist. Wie bei Meningitis tuberculosa erschienen mir diese Veränderungen an den Augen auch hier immer als ein fast lethales Symptom, welches nur in zwei Fällen täuschte. Das eine Kind genas, obwohl die charakteristischen Schleimfäden und Fetzen schon den Glanz der Cornea trüb-

¹⁾ Die neuesten Untersuchungen von Baginsky (Berliner klin. Wochenschr. 1889. No. 46) ergaben nur Fäulnisproducte, Indol, Phenol und Ammoniak in den Fäces, über deren toxische Wirkung der Autor selbst sich sehr reservirt ausspricht.

ten, wobei aber in Betracht zu ziehen war, dass ein leichter Catarrh der Conjunctiva schon vor der Cholera bestanden hatte. Im zweiten Fall, welcher einen 11jährigen Knaben mit einem in Folge von Indigestion entstandenen stürmischen Brechdurchfall betraf, waren im Collapszustande die unteren Hälften beider Hornhäute, die von den halbgeschlossenen Lidern nicht bedeckt wurden, glanzlos, wie bestäubt, erhielten aber schon am folgenden Tage, als der Collaps aufhörte und die Lider völlig geschlossen wurden, ihren normalen Glanz wieder. — Mitunter hören im letzten Stadium die Ausleerungen nach oben und unten zur Freude der Eltern plötzlich auf, welche sich nunmehr den besten Hoffnungen überlassen. Ich warne indess vor dieser Uebereilung, wenn nicht eine Zunahme des Kräftezustandes und eine allgemeine Besserung damit Hand in Hand gehen. Oft genug sah ich, obwohl die Ausleerungen nach oben oder unten durchaus nicht excessiv waren oder sogar gänzlich cessirten, das Hydrocephaloïd sich dennoch weiter entwickeln und tödtlich enden, mochte auch die durch Excitantia bewirkte temporäre Wiederkehr der Wärme und Hebung des Pulses trügerische Hoffnungen erweckt haben. In einzelnen Fällen, aber immer nur in den ersten Lebensmonaten, sah ich auch schliesslich das Bild des Sclerema neonatorum zu Stande kommen, wie es S. 48 beschrieben wurde, wahrscheinlich in Folge einer Vertrocknung der Haut und des subcutanen Fettgewebes.

Bei den Sectionen findet man, wie fast alle Autoren bekennen, und ich selbst vielfach erfahren habe, durchaus nichts Charakteristisches. Häufig beobachteten wir nur abnorme Blässe der ganzen Alimentarschleimhaut, allenfalls leichte Schwellung der solitären und Peyer'schen Drüsen, in anderen Fällen streckenweise Röthung und Wulstung der Magen- und Darmschleimhaut. Allgemeine Anämie, partielle Atelektasen des Lungengewebes, venöse Hyperämie des Gehirns und der Pia, frische Thrombosen der Sinus und anderer Venen, z. B. der Venae renales, waren häufige Befunde, welche sich auf die bedeutende Schwäche und gesunkene Herzenergie zurückführen liessen. Die Auffassung der Krankheit als einer einfach catarrhalischen halte ich daher für nicht berechtigt. Wenn auch die microscopischen Untersuchungen Wucherung von Rundzellen in und unter der Mucosa ergeben haben, so glaube ich doch immer zunächst einen durch noch unbekannte infectöse Einflüsse angeregten abnormen chemischen Vorgang im Magen- und Darminhalt als den primären Process annehmen zu müssen, welcher treibend die tagelangen Dauer durch die anhaltende Reizung secundär zu catarrhalischen Processen führen kann.

Daraus erkläre ich mir auch die Thatsache, dass viele Kinder nach glücklich überstandnem Brechdurchfall noch längere Zeit an einem gewöhnlichen Darmcatarrh leiden. —

Die hohe Gefahr der Krankheit erklärt die grosse Menge von Arzneimitteln, welche die Aerzte gegen dieselbe ins Feld geführt haben. Sie werden mir erlassen, diese Mittel hier einzeln anzuführen und zu kritisiren. Viele Aerzte haben sich im Lauf der Praxis ihre Methode für die Therapie der Kinderecholera gebildet, an welcher sie hängen, wenn auch die Resultate nicht gerade befriedigend sind; viele andere experimentiren hin und her, und ergreifen mit Begierde jedes von unreifen Beobachtern empfohlene neue Mittel, um es bald wieder fallen zu lassen. In jedem Sommer wiederholen sich die Anfragen der Collegien, welchem Mittel denn überhaupt und speciell in der gerade herrschenden Epidemie Vertrauen zu schenken sei. Das alles bestätigt nur die traurige Thatsache, dass es kein Specificum gegen die Cholera infantilis giebt, welches im Stande ist, die in den Magen und Darmkanal eingedrungenen infectiösen Keime sicher zu zerstören. Weder Chinin noch Carbol- oder Salicylsäure, welche ich wiederholt innerlich versucht habe, bewährten sich, und das Chloralhydrat (1:120) zeigte höchstens eine das Erbrechen mässigende Wirkung, konnte aber in schweren Fällen den tödtlichen Verlauf ebenso wenig aufhalten, wie das in neuester Zeit hie und da empfohlene Resorcin und Naphtalin. Bei der Unmöglichkeit, die eigentlichen Krankheitserreger zu vernichten, bleibt daher nur übrig, die Wirkungen derselben, d. h. die durch sie bedingten Gährungsprocesse im Magen und Darmkanal zu bekämpfen, und in allen Fällen, wo die Menge der eingedrungenen Infectionselemente nicht zu bedeutend, ihre Wirkungen also nicht zu stürmisch sind, kann es gelingen, nach der völligen Ausstossung der toxischen und gährenden Stoffe Heilung herbeizuführen. Im entgegengesetzten Fall aber werden auch die kräftigsten Excitantia nicht vermögen, den tödtlichen Kräfteverfall aufzuhalten.

Es ergiebt sich daraus, dass uns zur Bekämpfung der Cholera nostras nur diejenigen Mittel zu Gebot stehen, welche ich Ihnen schon für die Therapie der Gährungsdyspepsie (S. 129) empfohlen habe, und dass die sofortige Anwendung der Opiate, welche die deletären Massen im Darmkanal zurückhalten, hier ebenso wenig passt, wie dort. In frischen Fällen, also in den ersten 2—3 Tagen, geben wir oft mit Erfolg kleine Dosen Calomel (F. 2), Salzsäure (F. 3), und wenn diese erfolglos bleiben Creosot (F. 4). Bei eintretenden Zeichen der Schwäche lassen Sie sofort ein bis drei Mal täglich ein (28° R.) warmes Kamillen- oder

Senfbad¹⁾ machen, in welchem die Kinder 5—15 Minuten verweilen und Port-, Ungarwein oder Sherry (20 gtt. bis einen Kinderlöffel je nach dem Alter) 1- bis 2stündlich reichen. Oft wird der Wein behalten, während andere Nahrungsmittel, Milch, Bouillon und die Medicamente rasch wieder ausgebrochen werden. Milch rathe ich überhaupt nur in Eis gekühlt, theelöffelweise zu geben (S. 127). Sollte sie trotzdem stets wieder erbrochen werden, so versuche man Reis- und Graupenschleim, concentrirte Bouillon oder Hühnereiweiss (eins auf $\frac{1}{2}$ Liter abgekochten Wassers nach Epstein und Demme). Dauert das Uebel trotzdem fort oder bekommt man es überhaupt erst nach einigen Tagen in Behandlung, so scheue ich vor der Anwendung des Opium nicht mehr zurück, weil wohl anzunehmen ist, dass die infectiösen Elemente nunmehr entleert worden, ihre Retention also nicht mehr zu fürchten ist. Ich lasse dann der Salzsäuremixtur je nach dem Alter 3—10 Tropfen Tinct. Opii simpl. zusetzen, auch wohl täglich ein paar Amylumklystiere mit 1—2 gtt. Opiumtinctur appliciren. Ein möglichst grosses Krankenzimmer und sorgfältige Reinigung der Bettwäsche sind dringend zu empfehlen, leider aber nur in der Minorität der Fälle zu erzielen. Bei stärkerem Hervortreten des hydrocephaloiden Zustandes sind Injectionen von Aether und Campher (F. 14), kalter Champagner (thee- bis kinderlöffelweise), Senfbäder, hydropathische Einwicklungen und Begiessungen des ganzen Körpers zu versuchen, durch welche einerseits eine kräftige Ableitung nach der Haut bewirkt, andererseits die Herzthätigkeit stimulirt werden soll, leider oft ein vergebliches Bemühen. Der kaum zu stillende Durst der kleinen Patienten, welcher sich durch gieriges Oeffnen des Mundes beim Anblick der Tasse oder des Löffels zu erkennen giebt, wird durch Einflössen von kalter Milch oder Eiswasser am besten befriedigt. Sollte, was ja häufig geschieht, nach dem Ablauf der stürmischen Symptome eine catarrhalische Diarrhoe zurückbleiben, so kommen diejenigen Mittel in Anwendung, welche ich Ihnen bei der Schilderung der letzteren nennen werde.

Dies wäre die Behandlung der Kindercholera, welche sich mir persönlich am besten bewährt hat. Nach vielen Versuchen mit anderen Mitteln komme ich immer wieder auf dieselbe zurück und glaube daher, sie Ihnen vor allen anderen empfehlen zu dürfen. Ueber die Wirkungen der Ausspülungen des Magens und Darmkanals (mit 2—2 $\frac{1}{2}$ proc. Borsäurelösung nach Demme) möchte ich mich, obwohl ich sie vielfach

¹⁾ Etwa 50,0 Senfmehl mit kaltem Wasser zum Brei gerührt und in einem leinenen Beutel in's Bad gethan.

versucht habe, nur dahin aussprechen, dass sie ebensowenig zuverlässig sind, wie andere Mittel. In der Mehrzahl, zumal der schweren Fälle, blieben sie erfolglos. Ueber die von Meinert¹⁾ empfohlenen Wasser-injectionen fehlen mir eigene Erfahrungen. Dagegen wirkten die in vielen Fällen von uns versuchten subcutanen Injectionen einer physiologischen Kochsalzlösung (0,6:100), bis zu 50,0 und darüber täglich, in Bezug auf den Collaps oft günstig, und möchte ich dieselben in allen Fällen empfehlen, wenigstens so lange die Erscheinungen des Collapses noch in mässigem Grade bestehen. Später sah ich auch davon keinen Erfolg mehr.

IX. Die catarrhalische Diarrhoe.

Ein Catarrh der Darmschleimhaut kann, wie ich erwähnte, durch die längere Einwirkung chemisch abnormer Contenta, besonders durch die in saurer Gährung begriffenen Fäcalmassen bei Dyspepsie und Cholera (S. 120) veranlasst werden. Dass auch Reize anderer Art, zumal Fremdkörper, dieselbe Wirkung ausüben können, konnte ich wiederholt beobachten. Bei einem 2½ jährigen Mädchen entstand Erbrechen und hartnäckige Diarrhoe durch den Genuss von Kalkstückchen und Eierschalen, welche es auf dem Hof aufgelesen und verschluckt hatte; bei dem Kinde eines Friseurs bewirkte das Verschlucken abgeschnittener Haare einen äusserst renitenten schleimigen Durchfall, welcher erst, nachdem man seine Ursache, die Haare, in den Ausleerungen entdeckt hatte, durch einige Gaben von Ol. ricini beseitigt wurde. Ausser diesen directen Reizungen der Schleimhaut können aber, wie bei Erwachsenen, auch atmosphärische Schädlichkeiten (Erkältung, Durchnässung) die Ursachen des Darmcatarrhs werden. In einer dritten Reihe von Fällen tritt derselbe secundär im Gefolge von Infectiouskrankheiten, am häufigsten der Masern, auf. Im Allgemeinen wird das Colon häufiger und intensiver befallen, als der Dünndarm.

Man erkennt die catarrhalische Diarrhoe besonders an der mehr oder minder reichlichen Beimischung zäher Schleimfetzen oder Klümpchen in den Ausleerungen, denen nicht selten auch Blutpunkte und Striemen anhaften. Sehr häufig wird dabei Tenesmus in Form wiederholten Drängens nach erfolgter Defäcation beobachtet, wobei ein kleiner Theil der dunkel gerötheten Mastdarmschleimhaut mit herausgepresst werden kann. Das Drängen und Pressen der Kinder wird besonders in den Fällen beobachtet, wo der unterste Theil des Colon mit Einschluss

¹⁾ Verhandl. d. 4. Congresses f. innere Medicin.

des Mastdarms Sitz des Catarrhs ist, während bei höherem Sitz desselben nur ein geräuschvolles Ausspritzen der dünnen Massen aus dem Anus stattzufinden pflegt. Bisweilen sah ich mit den Ausleerungen auch zahlreiche lebende Madenwürmer abgehen, welche durch die starke Darmbewegung und den Strom der Flüssigkeiten aus ihren Nestern fortgeschwemmt wurden. Fieber kann dabei vollständig fehlen und tritt, wo es vorhanden ist, immer nur als leichte Remittens auf (Morgentemperatur ganz oder nahezu normal, Abendtemperatur 38,0—38,5). Bei gesteigertem Durst kann der Appetit normal, aber auch vermindert und die Zunge mässig grau belegt sein. Schmerzhafte Koliken verkünden und begleiten häufig die Ausleerungen, können aber auch vollständig fehlen.

Fast alle diese Diarrhöen nehmen bei guter Pflege und Behandlung einen günstigen Ausgang. Eine Steigerung derselben zu hohen Graden, die man als acute Enteritis bezeichnen könnte, muss sehr selten sein, da ich Fälle dieser Art nur ausnahmsweise zu sehen Gelegenheit hatte, z. B. den folgenden:

Ein 2jähriger schwächlicher Knabe, welcher schon früher oft an Diarrhoe gelitten hatte, war 12 Tage vor meinem ersten Besuch plötzlich mit heftigen epileptiformen Anfällen, starkem Fieber und copiöser Diarrhoe erkrankt. Die beiden letzten Erscheinungen hatten seitdem ununterbrochen fortgedauert und allen Mitteln (Salzsäure, Ipecacuanha, Opium, Colombo, Tannin, Höllenstein innerlich und in Klystierform) hartnäckig Trotz geboten, ja seit 3 Tagen noch erheblich zugenommen. Innerhalb 24 Stunden erfolgten meistens 12—15 ganz dünne, spinatgrüne, mit vielem Schleim vermischte Stühle, angekündigt und begleitet von heftigem Geschrei und rastlosem Umherwerfen. Dabei starkes Fieber mit Kühle der extremen Theile. In den nächsten Tagen zunehmender Collaps, Apathie mit halb geschlossenen Augen, kleiner, sehr frequenter Puls und leichter Meteorismus. Schliesslich Aufhören der Diarrhoe, erhebliche Zunahme des Meteorismus, Sopor und Tod am 17. Tage der Krankheit. Section: Allgemeine Anämie, Fiebertieber, hochgradige Enteritis follicularis, welche von der Mitte des Dünndarms bis zur Flexura sigmoidea reicht; ausgedehnte Hyperämie und Wulstung der Schleimhaut, zahlreiche angeschwollene und geplatze Follikel; an vielen Stellen ist die Mucosa netzförmig von kleinen runden Ulcerationen mit hyperämischer Umgebung durchsetzt; Rötzung und netzförmige Beschaffenheit der Peyer'schen Plaques.

In diesem Fall gab schon der Beginn mit heftigem Fieber und redeutorischer Eclampsie von der Schwere der Erkrankung Kunde. Es handelte sich hier um eine acute folliculäre Enteritis in grosser Ausdehnung, welche wahrscheinlich als plötzliche Steigerung eines bereits vorhandenen chronischen Darmcatarrhs durch eine unbekannt gebliebene Ursache (Dyscholie?) betrachtet werden musste. Weit häufiger beobachten wir, dass ein einfacher Darmcatarrh von den Eltern, zumal in der Armenpraxis, vernachlässigt, auf die „Zähne“ bezogen, und

der Arzt erst consultirt wird, wenn viele Wochen und Monate darüber hingegangen sind. Dieser Uebergang in den chronischen Zustand, dessen ich schon bei der Dyspepsie (S. 122) gedachte, ist fast immer eine Folge von Vernachlässigung. Die anomalen Darmausleerungen dauern eine Reihe von Wochen mit wechselnder Frequenz fort, erfolgen bald selten, bald 10, 12 Mal täglich, wobei die Form des Unterleibs normal bleiben und Kolikschmerzen ganz fehlen können, während in anderen Fällen über Schmerz vor den Ausleerungen und Tenesmus geklagt wird, und der Leib etwas meteoristisch aufgetrieben erscheint. Die Sedes sind mehr oder weniger flüssig, ihre Quantität und ihr Aussehn sehr verschieden, grünlich braun, schwärzlich oder auch heller, mit Schleim vielfach vermischt und sehr übelriechend. Auch kleine Mengen von Blut werden nicht selten darin gefunden. Kräftige Kinder können, wenn die Diarrhoe nicht gerade profus wird, Monate lang dabei bestehen, ohne dass der Appetit und die Ernährung merklich leiden. Bei den meisten aber macht sich bald Abmagerung, Welkheit der Haut und Muskeln, zunächst der Adductoren des Oberschenkels, und blasse Hautfarbe bemerkbar. Diese Erscheinungen steigern sich, wenn es nicht gelingt, der Diarrhoe Einhalt zu thun, von Woche zu Woche, bis zu einem hohen Grade von Entkräftung und Atrophie. Oft erfolgt beim Stuhlgang Vorfall der Mastdarmschleimhaut, und schliesslich laufen auch wohl die Excremente ununterbrochen aus dem gelähmten After heraus. Ein remittirendes Fieber (38—39° Abends) begleitet fast immer diesen traurigen Zustand, welcher unter zunehmendem Collaps, nicht selten durch terminale Bronchopneumonie lethal endet. In der letzten Zeit kommt es häufig zur Bildung von Soor in der Mund- und Rachenhöhle und zu ödematösen Anschwellungen der Füsse, Hände und des Gesichts, welche als Folgen der sinkenden Herzenergie und der dadurch bedingten venösen Stauung betrachtet werden müssen; seltener lassen sich Thrombosen grösserer Venen oder complicirende Nephritis als Grund derselben nachweisen.

Selbst in diesen anscheinend hochgradigsten Fällen lässt sich doch die Intensität und Ausbreitung der anatomischen Veränderungen vor dem Tode nie bestimmen. Oft genug überzeugte ich mich von der Richtigkeit des Ausspruchs von Rilliet und Barthez, dass die Sectionen hier Resultate ergeben können, welche mit den Erscheinungen im Leben durchaus nicht harmoniren. Die Hyperämie und Wulstung der Schleimhaut, welche in diesen chronischen Fällen gewöhnlich eine in's Braune oder Graurothe spielende Farbe zeigt, kann grosse oder kleine Strecken betreffen, mit oder ohne Anschwellung der Darmzotten, mit

Appetit noch mehr beeinträchtigen, leistete mir aber, besonders in Verbindung mit Tinct. nucum vomic. (F. 33) häufig gute Dienste. Unter den metallischen Mitteln verdient zunächst Argent. nitricum (0,002 bis 0,003, F. 34), und wenn dasselbe etwa eine Woche lang erfolglos gebraucht wurde, Plumbum aceticum (0,01—0,015) 3 mal täglich mit kleinen Dosen Extr. Opii aq. (F. 35) Ihr Vertrauen. Noch in anscheinend hoffnungslosen Fällen sah ich von dem letzteren bisweilen Erfolg, niemals eine nachtheilige toxische Wirkung.

Man muss jedoch immer darauf gefasst sein, dass alle diese Mittel erfolglos bleiben oder durch Erregung von Anorexie, Uebelkeit oder gar Erbrechen nachtheilig wirken. Für solche Fälle besitzen wir in den Klystiren und besonders in den Eingiessungen medicamentöser Flüssigkeiten in den Darm ein Verfahren, welches, mit Consequenz angewendet, gute Dienste leisten kann. Man benutzt dazu einen gewöhnlichen Irrigator oder Glastrichter, an welchem ein langer, mit einem Endstück von Horn oder Elfenbein versehener Gummischlauch befestigt ist. Sie haben nur darauf zu achten, dass das in den Mastdarm eingeschobene Endstück frei in der Höhlung desselben liegt und nicht gegen die Darmwand gepresst wird, weil dann die Oeffnung verlegt wird, und die Flüssigkeit nicht ausströmen kann. Sie erkennen dies sofort aus dem unveränderten Niveau der Flüssigkeit im Trichter oder Irrigator, und müssen dann das Endstück etwas herausziehen und behutsam wieder vorschieben. Die Eingiessungen werden am besten in der Knie-Ellenbogenlage vorgenommen, gelingen aber auch in der rechten Seitenlage. Wir benutzen zu denselben in der Regel eine Lösung von Plumb. acetic. (5 : 1000), seltener von Alaun oder Tannin (20 : 1000), wovon etwa 300,0—500,0 jedesmal eingegossen werden¹⁾. Bei grosser Empfindlichkeit der Schleimhaut wird oft schon während der Eingiessung ein Theil der Flüssigkeit wieder ausgestossen, während dieselbe sonst meistens 5—10 Minuten, oft viel länger im Darm verblieb. Einer der ersten auf diese Weise behandelten Fälle²⁾ verlief überraschend gut.

Mädchen von 2 Jahren, am 9. April 1874 mit einem schon seit Monaten bestehenden chronischen Catarrh des Colon aufgenommen. Copiöse schleimige Durchfälle, Meteorismus, enorme Abmagerung. Nach der erfolglosen Anwendung innerer Mittel (Colombo, Opium, Blei u. s. w.) wurden am 29. Eingiessungen der Solut. Plumb. acet. begonnen und täglich einmal, später mit Alaun- und Tanninlösung ab-

¹⁾ Das zu Klystiren vielbenutzte Argentum nitricum (0,05 bis 0,1 auf 50,0 Aq. dest.) habe ich als Eingiessung noch nicht in Gebrauch gezogen.

²⁾ Charité-Annalen Bd. I. S. 613.

vorhanden und die Stühle quantitativ gering und mit Blutpunkten oder Streifen vermischt sind. Nach der durch diese Mittel bewirkten Entleerung stagnirender oder chemisch reizender Darmcontenta sieht man nicht selten die Diarrhoe nach einigen Tagen verschwinden. Da nun die meisten primären Darmcatarrhe der Kinder, zumal in den ersten Jahren, ursprünglich dyspeptischer Natur sind, so wird man fast in jedem frischen Fall zuerst purgirend vorgehen können, auch wenn man die veranlassende Indigestion und Dyspepsie nicht sicher nachzuweisen vermag. Wenn aber schon Tage lang reichliche dünne Ausleerungen bestanden haben, oder wenn eine Erkältung, der Missbrauch eines Purgans, des Brechweinsteins, mit Sicherheit als Ursache zu constatiren ist, so rathe ich Ihnen, die Kinder in's Bett zu legen, recht warm zu halten, nur eine schleimige, mehligte Diät zu gestatten und ein Infus. rad. ipecac. mit einem kleinen Zusatz von Tinctura Opii (F. 29) zu verordnen. Ich ziehe diese Formel dem ähnlich zusammengesetzten Pulv. Doweri deshalb vor, weil ich das letztere, selbst in kleinen Dosen, wiederholt Uebelkeit erregen sah, was beim Gebrauch jener Mixtur nur ausnahmsweise der Fall war. Statt der Tinctur können Sie auch Extr. Opii aquosum (0,002—0,005 pro dosi) anwenden; die Scheu vieler Aerzte vor der Anwendung der Opiate in der Kinderpraxis ist bei gehöriger Dosirung und Ueberwachung durchaus nicht gerechtfertigt. Bietet die Diarrhoe diesen Mitteln Trotz und zieht sie sich über eine Woche oder länger hinaus, so empfehle ich zunächst Bismuthum subnitricum (Magister. Bismuthi) in grossen Dosen (schon im ersten Jahr 0,1, später bis 0,3 2stündlich; F. 60), von dessen Wirksamkeit ich mich seit Jahren in einer sehr grossen Zahl von Fällen überzeugt habe. Die Stühle werden bei dem Gebrauch dieses Mittels oft schon nach wenigen Tagen consistenter und nehmen eine graugrüne Färbung an, doch ist immer ein längerer, mindestens 10—14tägiger Fortgebrauch nothwendig, um Recidive zu verhüten. In hartnäckigen Fällen ist ein Zusatz von Extract. Opii aquos. (0,003—0,005) zu jedem Pulver zu empfehlen. Die von Manchen betonte Unwirksamkeit des Wismuths beruht meiner Ueberzeugung nach auf den viel zu kleinen und seltenen Dosen, welche ein Theil der Aerzte anwendet. Dennoch wird man immer auf Fälle stossen, welche auch diesem Mittel Trotz bieten und in den chronischen Zustand übergehen. Wir appelliren dann zunächst an die Adstringentia, unter welchen die Decocte der Rad. Colombo oder des Cort. Cascarillae mit kleinen Opiumdosen (F. 31, 32) zwar wegen des bitteren Geschmacks den Kindern schwer beizubringen, aber oft wirksam sind. Auch Acidum tannicum (0,05—0,1 pro dosi) kann den ohnehin schon schwachen

Appetit noch mehr beeinträchtigen, leistete mir aber, besonders in Verbindung mit Tinct. nucum vomic. (F. 33) häufig gute Dienste. Unter den metallischen Mitteln verdient zunächst Argent. nitricum (0,002 bis 0,003, F. 34), und wenn dasselbe etwa eine Woche lang erfolglos gebraucht wurde, Plumbum aceticum (0,01—0,015) 3 mal täglich mit kleinen Dosen Extr. Opii aq. (F. 35) Ihr Vertrauen. Noch in anscheinend hoffnungslosen Fällen sah ich von dem letzteren bisweilen Erfolg, niemals eine nachtheilige toxische Wirkung.

Man muss jedoch immer darauf gefasst sein, dass alle diese Mittel erfolglos bleiben oder durch Erregung von Anorexie, Uebelkeit oder gar Erbrechen nachtheilig wirken. Für solche Fälle besitzen wir in den Klystiren und besonders in den Eingiessungen medicamentöser Flüssigkeiten in den Darm ein Verfahren, welches, mit Consequenz angewendet, gute Dienste leisten kann. Man benutzt dazu einen gewöhnlichen Irrigator oder Glastrichter, an welchem ein langer, mit einem Endstück von Horn oder Elfenbein versehener Gummischlauch befestigt ist. Sie haben nur darauf zu achten, dass das in den Mastdarm eingeschobene Endstück frei in der Höhlung desselben liegt und nicht gegen die Darmwand gepresst wird, weil dann die Oeffnung verlegt wird, und die Flüssigkeit nicht ausströmen kann. Sie erkennen dies sofort aus dem unveränderten Niveau der Flüssigkeit im Trichter oder Irrigator, und müssen dann das Endstück etwas herausziehen und behutsam wieder vorschieben. Die Eingiessungen werden am besten in der Knie-Ellenbogenlage vorgenommen, gelingen aber auch in der rechten Seitenlage. Wir benutzen zu denselben in der Regel eine Lösung von Plumb. acetic. (5:1000), seltener von Alaun oder Tannin (20:1000), wovon etwa 300,0—500,0 jedesmal eingegossen werden¹⁾. Bei grosser Empfindlichkeit der Schleimhaut wird oft schon während der Eingiessung ein Theil der Flüssigkeit wieder ausgestossen, während dieselbe sonst meistens 5—10 Minuten, oft viel länger im Darm verblieb. Einer der ersten auf diese Weise behandelten Fälle²⁾ verlief überraschend gut.

Mädchen von 2 Jahren, am 9. April 1874 mit einem schon seit Monaten bestehenden chronischen Catarrh des Colon aufgenommen. Copiöse schleimige Durchfälle, Meteorismus, enorme Abmagerung. Nach der erfolglosen Anwendung innerer Mittel (Colombo, Opium, Blei u. s. w.) wurden am 29. Eingiessungen der Solut. Plumb. acet. begonnen und täglich einmal, später mit Alaun- und Tanninlösung ab-

¹⁾ Das zu Klystiren vielbenutzte Argentum nitricum (0,05 bis 0,1 auf 50,0 Aq. dest.) habe ich als Eingiessung noch nicht in Gebrauch gezogen.

²⁾ Charité-Annalen Bd. I. S. 613.

wechselnd ausgeführt, alle inneren Mittel aber ausgesetzt. Stühle sofort von 5—6 täglich auf 2—3 vermindert. Fortsetzung bis zum 11. Juni, also beinahe 2 Monate lang, worauf nur noch 2—3 ganz normale Stühle täglich erfolgten, der Meteorismus verschwunden war, und das Kind an Körperfülle derartig gewonnen hatte, dass es kaum wieder zu erkennen war. Anfangs August völlige Heilung.

Die seitdem fortgesetzten Versuche haben indess meine durch diesen Fall hochgespannten Erwartungen nicht erfüllt. Wenn mir auch immer noch Fälle vorkamen, in welchen schon die ersten Eingiessungen überraschend günstige Wirkungen erzielten, blieb doch in vielen anderen der Erfolg ganz aus oder war nur ein temporärer. Immerhin ist dies Verfahren in hartnäckigen Fällen, welche allen inneren Mitteln widerstehen, des Versuchs werth, erfordert aber Beharrlichkeit, da die günstige Wirkung nicht gleich in den ersten Tagen zu erwarten ist.

Auf grosse Schwierigkeiten stösst gerade bei Kindern das Festhalten an einer zweckmässigen Diät, ohne welche an Heilung nicht zu denken ist. Dieselbe muss sich auf Fleischbrühe, gute Milch, Rothwein, schleimige Suppen, Eier, Reis, Gries und fein gehacktes Fleisch beschränken; alle zur Gährung neigenden Dinge, Gemüse, rohes und gekochtes Obst, Leguminosen u. s. w. sind ausgeschlossen. Gegen das vielfach verordnete rohe geschabte Fleisch liegt nur das Bedenken vor, dass der Genuss desselben Bandwurm erzeugen kann. Ob Milch dem Kinde bekommt oder nicht, muss der Versuch entscheiden. Ich scheue mich nie, dieselbe zu empfehlen, und sah oft die bis dahin ganz dünnen Stühle bei der Milchdiät sofort consistenter werden. Bedenkt man die milde Natur dieses Nahrungsmittels, welches bei Reizzuständen der Alimentarschleimhaut Erwachsener oft so Vortreffliches leistet, so muss die Besorgniss vor der Anwendung desselben beim chronischen Darmcatarrh der Kinder in der That übertrieben erscheinen. Bei älteren Kindern rathe ich auch zu einem Versuch mit den getrockneten Heidelbeeren (*Vaccina myrt.*), aus denen man ein dickes Compot bereiten und davon ein bis zwei Untertassen voll täglich verzehren lässt. Dieses alte Volksmittel, welches von den meisten Kindern gern genommen wird, leistete mir in Fällen, welche zwar nicht bedenklich waren, aber doch vielen Arzneien widerstanden hatten, überraschend schnell gute Dienste. Schon nach 24 Stunden sah ich danach dicke schwarze Ausleerungen, und bei fortgesetztem Gebrauch ohne Anwendung anderer Mittel Heilung erfolgen. —

Ich habe nun noch einige Worte über diejenige Form des Darmcatarrhs hinzuzufügen, welche secundär im Gefolge eines anderen Krankheitsprocesses auftritt, nicht etwa als Complication, z. B. mit Bronchialcatarrh, die ja zu manchen Zeiten ausserordentlich häufig ist,

sondern als ein wichtiges Glied, als eine Theilerscheinung im Gesamtbilde einer allgemeinen Erkrankung. Vor allem kommen hier die Infectionskrankheiten, besonders Masern und Typhus abdominalis in Betracht. Während bei diesem im Gefolge der Darmdrüsenanschwellung ein, wenn auch oft nur beschränkter, Catarrh der Schleimhaut anatomisch fast nie vermisst wird, giebt derselbe sich klinisch nicht immer durch Diarrhoe zu erkennen, vielmehr gehören Fälle von Ileotyphus mit constanter Stuhlverstopfung oder mit nahezu normalen Stühlen gerade bei Kindern nicht zu den Seltenheiten. Bei den Masern ist der Darmcatarrh schon im Blüthestadium eine häufige Erscheinung, und manche Epidemien zeichnen sich sogar durch das Vorwiegen hartnäckiger Diarrhöen, welche die Reconvalescenz verzögern können, aus. Seltener finden wir dieselben beim Scharlachfieber, wo sie zumal im ersten Stadium und bei grosser Intensität nach meiner Erfahrung eine ungünstige Bedeutung haben. Die meisten Fälle, in denen ich von vornherein copiose Diarrhoe beobachtete, waren maligner Natur und nahmen schnell einen lethalen Ausgang.

Die anatomischen Charaktere eines mehr oder weniger ausge dehnten Darmcatarrhs mit oder ohne Anschwellung der Follikel fand ich aber auch nicht selten in den Leichen von Kindern, die an den verschiedensten Krankheiten gestorben waren, und während des Lebens wenig oder gar nicht an Diarrhoe gelitten hatten, so dass Niemand einen solchen Leichenbefund für möglich gehalten hätte. Ja, diese latente Erkrankung der Schleimhaut erreicht bisweilen einen über die Grenzen des Catarrhs weit hinausgehenden Grad, und kann eine intensive hämorrhagische Enteritis mit stellenweise croupösem oder diphtheritischem Charakter darstellen, ohne dass während des Lebens ein ernstliches Symptom von Seiten des Darmkanals beobachtet worden ist. Am ausgeprägtesten fand ich diese Erscheinung in zwei Fällen von chronischer Nephritis:

Otto W., 9 Jahre alt, Anfangs Januar 1874 mit Eczem und Nephritis chronica (Oedem u. s. w.) aufgenommen. Am 14. plötzlich Magenschmerzen und völlige Anorexie; Zunge grauweiss, Epigastrium etwas aufgetrieben und beim Druck empfindlich. Zwei dünne braune Stühle sollen erfolgt sein. In den nächsten Tagen Fortdauer dieses Zustandes ohne Fieber, am 16. einmal Vomitus, Stuhl dauernd normal, aber am 18. auch Schmerz in der unteren rechten Partie des Unterleibs. Temp. nie 37,5 überschreitend. Zunehmende Schwäche, plötzlicher Tod am 19. Jan. Die Section ergab neben einer exquisiten chronischen Nephritis im Fundus und längs der grossen Curvatur des Magens starke Röthe und Schwellung der Schleimhaut, welche hier von einer Lage zähen, blutig gefärbten Schleims bedeckt ist. Darm-schleimhaut durchweg blutreich, im Ileum und Colon ascendens bedeutende Hyper-

ämie, verbunden mit zahlreichen Hämorrhagien und starker Schwellung der Peyer'schen und Solitärdrüsen. Die Mesenterialdrüsen zum Theil bis zur Kirschengrösse angeschwollen, derb, innen röthlich grau.

Wie gering waren hier die Symptome, Cardialgie, einmaliges Erbrechen, nur zwei dünne Stühle während des ganzen Verlaufs und totale Fieberlosigkeit, im Vergleich mit der haemorrhagisch-entzündlichen Affection der Magen- und Darmschleimhaut, welche die Section nachwies! Noch intensiver war dieselbe bei einem

11jährigen Mädchen, welches mit Caries des Felsenbeins und chronischer Nephritis in die Klinik aufgenommen wurde und nach wenigen Tagen unter urämischen Symptomen zu Grunde ging, ohne dass während des Lebens irgend ein auffallendes Darmsymptom beobachtet worden war. Bei der Autopsie fand sich das ganze untere Drittel der Ileumschleimhaut nicht nur dunkelroth durch Hyperämie und hämorrhagische Infiltration, sondern auch streckenweise mit einer zusammenhängenden fibrinösen Auflagerung bedeckt, welche sich wie eine Croupmembran abziehen liess.

Wodurch in diesen Fällen die intensive Reizung der Alimentarschleimhaut bedingt war, bleibt dahingestellt. Vielleicht muss dabei der Reiz des von derselben abgesonderten und zersetzten Harnstoffs in Anschlag gebracht werden, welcher von Treitz für die Darmcatarrhe und Ulcerationen der Schleimhaut bei chronischer Nephritis geltend gemacht wurde. In klinischer Beziehung bleibt die Latenz einer so heftigen Erkrankung in hohem Grade auffallen und muss vielleicht im zweiten Fall durch die alles überwiegenden Erscheinungen der Urämie, welche die letzten Tage der Patientin ausfüllten, erklärt werden.

X. Die Ruhr.

Häufiger, als bei Erwachsenen, beobachtet man im Kindesalter die allmälige Entwicklung der Dysenterie aus einer catarrhalischen Diarrhoe. In vielen Fällen, zumal in den beiden ersten Lebensjahren, kann der Arzt in Zweifel bleiben, ob er es in der That mit der wirklichen infectiösen Ruhr, oder nur mit einem nicht infectiösen acuten Catarrh des Dickdarms zu thun hat. Schleim und kleine Mengen von Blut können, wie schon bemerkt wurde, bei jeder catarrhalischen Diarrhoe in den Ausleerungen vorkommen, und auch der Tenesmus, welcher sich durch anhaltendes Stöhnen und Pressen bei und nach dem Stuhlgang, und durch die Weigerung der Kinder, ihren Sitz auf dem Nachtopf zu verlassen, kund giebt, ist keine seltene Erscheinung. Erst wenn der Stuhlgang sich ungewöhnlich oft wiederholt, und dabei entweder nur etwas blutiger Schleim oder sehr geringe, mit vielem Schleim und Blut vermischte Faecalstoffe entleert werden, pflegt man den Fall als einen

„dysenterischen“ zu bezeichnen. Damit ist aber noch keineswegs ausgesprochen, dass derselbe in der That durch einen specifischen Infektionsstoff¹⁾ veranlasst, also eine „Ruhr“ im wahren Sinne des Wortes ist. Anatomisch und klinisch handelt es sich immer nur um eine Colitis, für deren infectiöse Natur sich eigentlich nur die epidemische Häufung der Fälle zu gewissen Zeiten, zumal in den Monaten August und September, oder wenigstens das gleichzeitige Auftreten der Krankheit bei mehreren Mitgliedern derselben Familie, wie wir es öfter beobachteten, geltend machen lässt. Sporadische Fälle von Colitis, selbst sehr intensive, werden immer Zweifeln in dieser Beziehung Raum geben.

Das Krankheitsbild bietet keine wesentlichen Unterschiede von demjenigen der Erwachsenen. Meistens eröffnet Diarrhoe die Scene; erst nach 24—48 Stunden treten die eigentlichen dysenterischen Stühle ein, bestehend aus kleinen Mengen eines zähen, blutgestreiften, glasigen, bräunlichen Schleims, welcher unter starkem Tenesmus sehr häufig, mitunter 5—6 Mal und öfter in einer Stunde entleert wird. Colikschmerzen, Empfindlichkeit und Auftreibung des Unterleibs, auch wiederholtes Erbrechen sind nicht seltene Begleiter. Der Appetit ist erloschen, der Durst gesteigert. Fieber kann gänzlich fehlen oder sehr mässig sein, so dass nur in den Nachmittags- und Abendstunden 38,5—39° erreicht wird, während in intensiveren Fällen eine Continua remittens mit Remissionen in den Morgenstunden (38,0 M., 39,5 und darüber Ab.) besteht. Dieser Zustand kann nach 8—10 Tagen, allmählig abnehmend, sein Ende erreichen, aber auch viel länger dauern. Bei einzelnen Kindern sah ich das Fieber, den Tenesmus und die zahlreichen Defaecationen (16—20 täglich) volle 3 Wochen fortdauern, und erst dann Genesung eintreten. Schon in den leichteren Fällen ist die Schwäche, welche sich im Pulse und noch mehr in der ganzen Haltung der Kinder ausprägt, viel bedeutender, als bei einfachen Darmcatarrhen von ebenso langer Dauer; auch ist die zurückbleibende anämische Blässe intensiver und nachhaltiger. In schweren Fällen aber steigert sich die Schwäche in Folge der zahllosen schmerzhaften und stets blutigen Ausleerungen, so wie des stärkeren Fiebers, bald zu drohendem Collaps; Kühle der extremen Körpertheile, fadenförmiger Puls, grosse Apathie und Somnolenz, welche nur durch Unruhe beim Eintritt des Tenesmus und der heftigen Coliken unterbrochen wird, subnormale Temperatur (36—37°), schliesslich Paralyse des Sphincter ani mit permanentem Offenstehen desselben und continuir-

¹⁾ Prior, Centralbl. f. klin. Med. 1883. No. 17.

lichem Abfluss eines übelriechenden, oft membranöse Fetzen und Blutgerinnsel enthaltenden bräunlichen Schleims, leiten allmählig in den durch äusserste Herzschwäche bedingten Tod hinüber. Die erwähnte Lähmung des Schliessmuskels gestattete mir bisweilen, durch Auseinanderziehen der Nates den Anus so zu dilatiren, dass ich einen guten Einblick in das untere Ende des Rectum ohne Anwendung des Spiegels gewann. Unter diesen Umständen wird man immer sehr ausgedehnte, meistens durch diphtherische Nekrose bedingte Substanzverluste der Colonschleimhaut, von welcher oft nur noch Rudimente vorhanden sind, erwarten dürfen:

Max M., 7jährig, aufgenommen am 13. Juli 1877. Vor 5 Tagen angeblich nach dem reichlichen Genuss von Kirschen starke Diarrhoe (6 Stühle, welche noch unverdaute Kirschen enthielten). Schon am folgenden Tage aber bestanden die Stühle nur aus Schleim und Blut, und erfolgten fast alle 15 Minuten, begleitet von starken Koliken und Drängen. Der Knabe wurde alsbald theilnahmlos, matt und fieberte. Ansteckung nicht nachweisbar. Bei der Aufnahme grosse Blässe und Mattigkeit, Augenlider halb geschlossen, T. 39,4, P. 132, klein. Vollständige Anorexie, wenig Durst; Zunge dick graugelb belegt, etwas trocken. Unterleib stark eingesunken, wenig empfindlich, schlaff. Anhaltender Tenesmus, Kolikschmerzen, stündlich wohl 6—8 sparsame Ausleerungen, welche nur aus braungrünem blutigem Schleim bestehen. Therapie: Ol. ricini 1 Kinderlöffel, Eisbeutel auf die Regio hypogastrica, Xereswein. Abends Eingiessung einer Lösung von Plumb. acet. (5:1000) in den Darm (s. S. 504) und Morphinum. Am folgenden Tage unter Fortdauer der Darm-symptome kühle Extremitäten; T. 38,4, P. 132, fadenförmig, Seufzen und Stöhnen, Tod in der Nacht zum 15.

Section: Im unteren Theil des Ileum 1' oberhalb der Klappe beginnt starke Röthung der Schleimhaut, zu welcher sich bald eine diphtheritische Infiltration gesellt. Im Colon ascendens und transversum zahlreiche, durch Abstossung derselben entstandene Geschwüre, noch zahlreichere im Colon descendens, wo auch frische diphtheritische Infiltration wieder auftritt. Diese greift auf das obere Drittel des Mastdarms über, dessen untere zwei Drittel ganz frei sind. Alle übrigen Organe intact.

Dieser äusserst rapide, kaum eine Woche dauernde Fall ist durch den Diätfehler kaum zu erklären. Trotz des sehr acuten Verlaufs war es bereits zu tief greifenden nekrotisirenden Veränderungen der Schleimhaut gekommen. Noch prägnanter finden wir dieselben in folgenden Fällen:

Richard S., 8 Jahre alt, aufgenommen am 29. Juli 1878. Vor 5 Tagen ohne Ursache plötzliche Erkrankung mit starker Diarrhoe; schon nach 36 Stunden blutiger Stuhlgang und Tenesmus, der sich seit den letzten Tagen fast alle 15—30 Minuten wiederholt. Ausleerungen sehr gering, nur aus Schleim und Blut bestehend. Unterleib nicht aufgetrieben, wenig empfindlich; Zunge dick graugelb belegt, Anorexie, grosse Schwäche, P. 132, klein, T. 36,5. Nach einem Löffel Ol. ricini enthält der

Stuhl 1 kleine Fäcaltmenge, doch nur vorübergehend. Trotz 2 mal täglich

wiederholter Eingiessungen von Solut. Plumbi acet., und dem innerlichen Gebrauch von Inf. rad. ipecac. mit Opium, später auch von Argentum nitric. sowohl innerlich (0,12:120), wie per rectum, keine Besserung. Heftige Schmerzen, anhaltende blutig schleimige Sedes, zunehmende Schwäche mit wechselnder Qualität des Pulses, dessen Frequenz von 104 bis 136 schwankt, und stets subnormale Temperatur (36,2 bis 37,2). Tod am 4. August nach einer Dauer von 12 Tagen.

Section: Colon stark contrahirt, Serosa desselben injicirt. Dünndarm, abgesehen von leichtem Catarrh und Follikelschwellung, intact. Im Coecum beginnt sofort eine lebhaftere Röthung der Mucosa; von der Flexura hepatica an zickzackförmige Geschwüre, theils in Vernarbung begriffen, theils mit diphtheritischer Auflagerung bedeckt. Letztere auch auf der die Geschwüre umgebenden Schleimhaut, welche stark geröthet und gewulstet ist, als eine leicht abzuschabende, missfarbige, mürbe, pseudomembranöse Schicht sichtbar. Weiter abwärts wird diese Veränderung ausgedehnter, die Schleimhaut hämorrhagisch. Von der Flexura lienalis an ist diese nur noch in kleinen inselförmigen Resten vorhanden und verschwindet endlich ganz, so dass die innere Oberfläche des stark verdickten Darms vollständig von diphtheritischer Infiltration gebildet wird. Alle übrigen Organe intact. —

Bei einem 5jährigen Knaben, aufgenommen am 22. Juni 1882, dauerte die Krankheit nur 6 Tage mit äusserst stürmischen Erscheinungen, und dennoch ergab die Section eine vom Colon ascend. bis zum Rectum stets zunehmende Verdickung der Muscularis (unten 4 Millim. dick) mit diphtheritischen Ulcerationen der Schleimhaut, die schon im Coecum stellenweise total zerstört war und die Muskelhaut blossgelegt hatte.

In anderen Fällen zieht sich der Verlauf weit länger, viele Wochen und Monate lang hinaus (Dysenteria chronica). Während dieser Zeit zeigen die Symptome wechselnde Intensität; besonders eine temporäre fäculente Beschaffenheit der Ausleerungen kann trügerische Hoffnungen erwecken. Bei einem am 19. September 1876 aufgenommenen 6jährigen Mädchen dauerte die Krankheit auf diese Weise beinahe 8 Wochen, wobei die Temperatur Morgens normal oder gar subnormal war, Abends aber immer auf 39—39,7 stieg. Hier war der Wechsel rein blutiger und schleimiger mit consistenteren, selbst Scybala enthaltenden Ausleerungen besonders auffallend, wobei aber doch trotz aller therapeutischen Bemühungen Schwäche und Abmagerung unaufhaltsame Fortschritte machten. Die Section ergab fast dieselben Resultate wie in dem eben mitgetheilten Fall des Knaben Richard S. Gerade diese protrahirten Fälle sind es, welche selbst nach Ueberwindung der ersten drohenden Gefahren, ebenso gut wie bei Erwachsenen, in Folge der narbigen Schrumpfung nekrotisirter Strecken Stenosen des Colon oder des Mastdarms zurücklassen, welche das Leben untergraben. Selbst in Fällen von mittlerer Intensität muss man auf solche Dinge vorbereitet sein.

In Folge einer gerade nicht sehr schweren Dysenterie beobachtete ich bei mehreren Kindern Erscheinungen, welche die Eltern und den

Arzt lebhaft beunruhigten. Es handelte sich um schleimig-membranöse, blutig gestreifte Massen, welche ohne Schmerz und Tenesmus von Zeit zu Zeit entleert wurden, wobei aber der Stuhlgang sonst normal und das Allgemeinbefinden ungestört erschien. Dieser Abgang erfolgte mitunter täglich, bald mehr, bald weniger reichlich, meistens eine oder ein paar Wochen hintereinander, worauf dann wieder Wochen, ja Monate lange Intervalle eintraten, in denen trotz täglicher genauer Untersuchung des Stuhlgangs nichts Verdächtiges wahrgenommen wurde. Breitete man den Abgang in Wasser aus, so bildete er flottirende, zarte, blutige Fetzen, welche unter dem Microscop als eine grösstentheils structurlose, zum Theil aber faserige Masse mit eingestreuten Blut- und Eiterkörperchen erschienen. Ich sah diese Abgänge sich noch Jahre lang nach einer abgelaufenen Dysenterie von Zeit zu Zeit wiederholen, konnte mich aber nur zweimal von einer vollständigen Heilung überzeugen. Da die locale Untersuchung des Rectum mit Finger und Spiegel keine Abnormität ergab, so musste der Sitz des Uebels höher oben, wo er nicht zu erreichen war, gesucht werden, und es liegt nahe, hier dysenterische Residuen in Form von Ulcerationen oder beschränkten entzündlichen Processen der Colonschleimhaut anzunehmen, welche zeitweise heilen, dann unter dem Einfluss von Reizen, z. B. Fäcalretentionen, wieder exacerbiren. In keinem dieser Fälle gelang es mir bis jetzt, durch adstringirende innerliche Mittel oder Eingiessungen in den Darm Heilung zu bewirken; bei zwei Kindern erfolgte dieselbe nach Jahre langer, von Intervallen unterbrochener Dauer spontan.

Glücklicher war ich bei einem 2jährigen Kinde, welches am 30. Januar 1877 in die Poliklinik gebracht wurde. Dasselbe hatte Anfangs December 1876 im Gefolge der Masern eine Colitis mit blutigen Stühlen und Tenesmus überstanden, welche nach 3 wöchentlicher Dauer folgenden Zustand hinterlassen hatte: täglich erfolgten noch etwa 4—6 Stühle, von denen einige breiig fäculent, andere mit Blut und eiterigem Schleim vermischt waren, oder nur aus kleinen Mengen von Schleim und Blut bestanden. Tenesmus und Prolapsus ani fehlten dabei fast nie. Das Kind war blass und mager, bot aber sonst nichts Krankhaftes dar, und auch die Untersuchung des Mastdarms blieb resultatlos. Von der Annahme einer nach der Colitis zurückgebliebenen Ulceration ausgehend, liess ich täglich ein Klystier von Argent. nitr. (0,1:60), und nach 5 Tagen Klystiere von Alaun (1 Theelöffel auf einen Tassenkopf Wasser) appliciren, worauf binnen 14 Tagen alle krankhaften Symptome verschwunden waren.

Die Behandlung der dysenterischen Zustände ist in allen Lebensaltern dieselbe. Ich eröffne die Cur in frischen, höchstens einige Tage alten Fällen mit einem milden Abführmittel, einem Kinderlöffel Ol. ricini oder einer grösseren Dosis Calomel (0,1 bis 0,3) und gebe eine Emulsio

ricinosa (F. 36), oder Calomel zu 0,03—0,05 3 stündlich ein paar Tag fort. Erst nachdem die Stühle fäculent geworden und damit die Möglichkeit grösserer Fäcalanhäufungen im Darm beseitigt ist, gehe ich zu einem Infus rad. ipecac. mit Zusatz von Tinct. theb. oder Extr. Opii aq. (F. 29) über. Bei starker Auftreibung und Empfindlichkeit des Unterleibs wird ein Eisbeutel auf denselben applicirt, und als Nahrung nur in Eis gekühlte Milch, höchstens noch etwas Haferschleim und Bouillon gestattet. Diese Behandlung führt in den leichteren Fällen (der sogenannten catarrhalischen Dysenterie) meistens zum Ziel. Geschieht dies nicht, so empfehle ich Ihnen die bereits (S. 504) erwähnten Eingiessungen von Tannin, Alaun, und besonders von Plumbum aceticum, denen man jedesmal eine Irrigation des Darms mit lauwarmem Wasser oder mit einer Lösung von Salicylsäure (1:1000) vorausschickt. Diese Eingiessungen können 2 Mal täglich vorgenommen werden.

Hedwig H., 11 Jahre alt, aufgenommen am 2. Juli 1878. Vor 3 Tagen, angeblich nach dem reichlichen Genuss von Johannisbeeren, heftige Kolik und Diarrhoe. Schon am folgenden Tage starker Tenesmus, fortdauernde Leibschmerzen und an Frequenz stets zunehmende, nur aus Blut und Schleim bestehende Stühle. Bei der Aufnahme erfolgen dieselben wohl 15—20 Mal täglich; Leib beim Druck schmerzhaft, mässig aufgetrieben, Durst; graugelb belegte Zunge. T. 38,4, P. 120. Nach einem Löffel Ricinusöl fäculente Ausleerungen, die aber sehr bald wieder den dysenterischen Platz machen. Dasselbe geschieht nach einer zweiten Dosis Ricinusöl, und auch der Gebrauch von Calomel (0,03 mit Extr. opii aq. 0,01 2 stündl.) bleibt bis zum 6. ohne wesentlichen Erfolg. Der Bauch ist gespannt und empfindlich; einmal ist auch Erbrechen eingetreten, die Temp. Mg. 38,4, Ab. 39,0. Nachdem auch eine Emulsio ricinosa ohne Erfolg geblieben, werden vom 8. an 2mal täglich Eingiessungen einer Auflösung von Plumb. acet. (5:1000) in den Darm eingeführt und bis zum 12. consequent fortgesetzt, alle anderen Mittel weggelassen. Während dieser Tage vermindert sich die Frequenz der Stühle, dieselben werden dauernd faeculent, wenn sie auch noch immer zeitweise etwas Blut und Schleim enthalten, die Temp. wird fieberlos (36,9—37,6), Puls 104—108. Vom 12. an statt der Eingiessungen innerlich Magist. Bismuthi 0,2 2 stündl. Am 15. vollkommen fester faeculenter Stuhl; Wohlbefinden. Am 24. Entlassung.

Dass man in sehr schweren Fällen auch mit diesen Darmirrigationen nicht weiter kommt, lehren freilich die oben (S. 509) mitgetheilten Krankengeschichten. Jedenfalls aber verdienen sie den Vorzug vor den früher gerühmten Klystiren von emollirenden oder adstringirenden Flüssigkeiten, welche wohl nie über das Rectum hinausdringen, und nur da mit Aussicht auf Erfolg anzuwenden sind, wo man eben im Rectum die Hauptveränderungen annehmen darf. Dass aber in den schwersten Fällen von Dysenterie weder die Eingiessungen, noch die gerühmtesten Interna (Ipecacuanha, Nux vomica, Argent. nitr., Magist. Bismuthi u. a.)

etwas leisten können, wird Jedem klar sein, der nur ein paar Mal Gelegenheit hatte, die furchtbaren Verwüstungen des Darmkanals, welche diese Krankheit hinterlässt, auf dem Sectionstisch zu beobachten.

XI. Die Stuhlverstopfung.

Schon bei kleinen Kindern, selbst Säuglingen, wird die Hülfe des Arztes sehr häufig wegen *Obstructio alvi* in Anspruch genommen. Es giebt viele Kinder, welche ohne künstliche Nachhülfe Tage lang verstopft bleiben, oder nur mit grosser Anstrengung, wobei sie dunkelroth im Gesicht werden, ganz harte *Scybala* auspressen, welche beim Hineinfallen ins Nachtgeschirr steinähnlich klappern und durch ihre mechanische Einwirkung kleine Erosionen und Blutungen aus dem Anus erzeugen. Man findet daher oft an diesen harten *Fäcalknollen* Blutspuren. Auffallend ist dabei die meistens sehr helle, blassgelbe oder weisslich graue Farbe der *Fäces*, die mitunter gerade so aussehen, wie beim *Icterus*, ohne dass aber eine Spur von Gelbsucht wahrzunehmen oder das Befinden sonst in irgend einer Weise gestört ist. Es könnte sich daher um eine mangelhafte Absonderung von Galle oder um eine blassere Farbe ihres Pigments handeln, worüber indess, so viel ich weiss, bis jetzt nichts Genaueres bekannt ist. Auch ein vermehrter Kalkgehalt der *Faeces* soll eine derartige Beschaffenheit derselben erzeugen können. Bei Säuglingen, welche zum Theil seit der Geburt an Verstopfung leiden, kann dieselbe mit einem Wechsel der Amme oder mit der Entwöhnung ihr Ende erreichen; oft aber dauert sie bis in das spätere Kindesalter fort, und erst der Genuss einer gemischten Nahrung und fleissige Körperbewegung bewirken allmälige Besserung. Bemerkenswerth ist, dass ohne erkennbare Ursachen der Stuhlgang plötzlich Tage- oder Wochenlang spontan erfolgen, dann aber wieder die frühere Verstopfung eintreten kann. Gewöhnlich suchen sich die Mütter selbst durch Darreichung von *Pulv. magnes. cum rheo*, *Pulv. liquir. comp.*, *Ol. ricini*, *Tinct. rhei*, *Tamarindenconfect* u. s. w. zu helfen, ehe sie den Arzt aufsuchen, müssen aber immer grössere Dosen dieser Mittel anwenden, um genügende Wirkung zu erzielen. Am besten ist es, sich in solchen Fällen mit Ausschluss aller inneren Mittel auf die tägliche Application eines Seifzäpfchens oder eines Klystirs von Glycerin (2—3 Gr.) oder noch besser von kaltem Wasser zu beschränken, welchem man bei sehr hartnäckiger Obstruction eine Prise Kochsalz zusetzen kann. Mit diesem Verfahren, und besonders mit Geduld kommt man fast immer zum Ziel. Auch die Massage des Unterleibs habe ich in solchen Fällen wiederholt, aber nicht constant mit Erfolg, in Gebrauch gezogen.

Krankhafte Erscheinungen begleiten diese Art von Obstruction fast niemals, wohl aber sah ich bei zwei Knaben von 7—9 Jahren in Folge massenhafter Kothanhäufung im Dickdarm eine enorme Auftreibung des ganzen Unterleibs zu Stande kommen. Durch ihre halbkugelige Form, grosse Spannung und partielle Druckempfindlichkeit machte dieselbe nicht bloss die Eltern, sondern auch den Arzt ernstlich besorgt, und ich selbst konnte beim ersten Anblick den Verdacht einer chronischen Peritonitis nicht unterdrücken. Beide Patienten waren die Kinder vermögender und sehr zärtlicher Eltern, und wurden mit allen möglichen unpassenden Leckerbissen (Austern, Pasteten u. s. w.) vielfach gefüttert, ohne dass man daran dachte nachzusehen, ob denn auch die Defäcation dieser Polyphagie entsprechend von Statten ging. So entstand allmählig jene enorme Ausdehnung des Darmkanals durch Kothmassen und Gas, welches sich aus diesen entwickelte, und erst durch eine Wochen lang fortgesetzte tägliche Anwendung von Abführmitteln bei strenger Diät (Fleischnahrung, Compot, Ausschluss aller Amylaceen und Leguminosen) gelang es, die Auftreibung des Bauchs allmählig zu ermässigen und endlich ganz zu beseitigen, wobei die massenhaften scybalösen und breiigen, äusserst dunklen und stinkenden Ausleerungen, welche täglich ganze Töpfe füllten, unser Staunen erregten. Als Abführmittel empfehle ich Ihnen für solche Fälle besonders das Electuar. e Senna, entweder rein zu 1—2 Theelöffeln täglich, oder nach F. 28. Nur bei relativ wenigen Kranken bewirkt dasselbe so starke Kolik, dass man es aussetzen muss; meistens kann man es mit gutem Erfolg ein paar Wochen hinter einander einnehmen lassen. —

In einigen Fällen, welche ausschliesslich kleine Kinder im ersten und zweiten Lebensjahr betrafen, wurde die Verstopfung offenbar durch Schmerz am Anus bedingt. In dem Augenblick der Defäcation entstand nämlich eine krampfhafte, schmerzhafte Contractur des Sphincter ani, und machte die Entleerung der Faeces, nach welcher die Kinder wiederholt verlangten, unmöglich. Jeder Versuch erregte sofort lebhaftes Geschrei und wurde alsbald wieder aufgegeben, so dass bisweilen mehrere Tage vergingen, ohne dass eine Ausleerung erfolgte¹⁾. Bei der Untersuchung des Anus findet man dann gewöhnlich einen oder auch ein paar schmale rothe Längsrisse (Fissuren) in den die Anusöffnung umgebenden Hautfalten, gerade an der Uebergangsstelle der äusseren Haut in die

¹⁾ Demme (19. Jahresber.) sah bei einem 13 Monate alten Kinde mit *Fissura ani* nur alle 8—10 Tage schmerzhaften harten Stuhlgang erfolgen, welchem *et* linksseitige Chorea bewegungen einige Tage vorausgingen.

Schleimhaut, welche bei der Berührung äusserst empfindlich sind und vielleicht durch die mechanische Einwirkung harter Scybala entstehen. Von diesen Fissuren aus scheint dann reflectorisch jene schmerzhaft, die Defaecation hemmende Contractur des Sphincter ani auszugehen¹⁾. Oefters wird mit den harten Kothballen etwas blutiger Schleim oder selbst reines Blut tropfenweise entleert. Mitunter liegt die Fissur auch höher oberhalb des Anus in der Schleimhaut, und kann dann nur durch Untersuchung mit dem Mastdarmspiegel erkannt werden. Ich lasse es dahingestellt, ob in dem folgenden Fall eine solche interne Fissur oder eine primäre Contractur des Sphincter ani vorhanden war. Bei einem 1½-jährigen Kinde konnte ich trotz sorgfältiger Untersuchung (aber ohne Spiegel) keine Fissur finden, und doch war die Contractur des Sphincter so stark, dass der Versuch, mit dem kleinen Finger durch den Anus einzudringen, stets energischen Widerstand fand. Nachdem ich den Eingang indess gewaltsam erzwungen und dabei deutlich das Gefühl einer partiellen Zerreißung gehabt hatte, war das Uebel sofort beseitigt. Schmerz und Contractur hörten auf, und nachdem ein paar Tage lang noch Oleum ricini gebraucht worden, erfolgte der Stuhlgang ohne weitere Störungen. Diese mechanische Therapie der Dehnung oder Zerreißung des Sphincter genügt aber nicht immer, wenn Fissuren vorhanden sind. Hier wird man durch Aetzen derselben mit Lapis infernalis, oder durch Bestreichen mit Tanninsalbe (1 : 20) bei gleichzeitigem Gebrauch von Purgantien die Heilung versuchen. Um die Empfindlichkeit beim Stuhlgang zu vermindern, mag man Pinselungen mit einer (5—10 pCt.) Cocaïnlösung oder Einreibungen einer Salbe von Cocaïn (1,0 auf 20,0 Fett) versuchen. Kommt man damit nicht weiter, so ist die Excision oder Spaltung der Fissur und der angrenzenden Muskelfasern des Sphincter ani vorzunehmen. Unter allen Umständen muss man hier consequent eingreifen, weil sonst die im Rectum angehäuften Massen durch ihren Reiz zu anhaltendem Tenesmus, und bald auch zur Secretion eines übelriechenden Schleims Anlass geben können. —

Bei weitem bedenklicher, als die bisher erwähnten Ursachen der Stuhlverstopfung, sind natürlich diejenigen, welche eine Unwegsamkeit des Darmrohrs an irgend einer Stelle seines Verlaufs begründen, und die Erscheinungen des Ileus herbeiführen. Schon unmittelbar nach der Geburt kann derselbe entstehen, und gestattet dann sofort die Diagnose einer angeborenen Stenose oder gar einer partiellen Atresie des

¹⁾ Ähnliche Erscheinungen beobachtete Betz (Memorabil. IV. Lief. 12) in „Eczema ani.“

Darmkanals. Das Duodenum und die Ileocoecalpartie zeigen am häufigsten diese angeborenen Fehler, doch kann, wie der folgende Fall lehrt, auch jede andere Darmpartie der Sitz derselben sein:

Kind von 3 Tagen, aufgenommen am 7. Januar 1881 mit gänzlich verkümmerten Händen und Füßen (Finger und Zehen fast ganz fehlend), sonst gut entwickelt. Seit der Geburt noch kein Stuhlgang, dagegen Erbrechen aller genossenen Milch und schwärzlich grüner Massen. After und Rectum normal beschaffen, Unterleib mässig gespannt, fast gar nicht aufgetrieben. Kein Fieber. Diagnose: Atresie einer Strecke des Dünndarms, weil der Meteorismus fehlte, der bei tieferem Sitz der Atresie hätte vorhanden sein müssen. Bis zum 18., dem Todestage, keine erhebliche Veränderung, langsamer Verfall. Section: Duodenum und Jejunum in einer Strecke von 80 Ctm. bis zur Dicke eines starken Daumens dilatirt und in einen 20 Ctm. langen, 5 Ctm. im Durchmesser haltenden Blindsack endend; darauf folgt ein 7 Ctm. langer solider Strang von der Dicke einer Stricknadel (das obliterirte Darmstück), und dann der Rest des leeren und collabirten Darmkanals.

Bemerkenswerth ist die Combination der foetalen Darmobliteration mit dem Defect der Finger und Zehen, ein Zusammentreffen, welches die Diagnose des ersteren wesentlich unterstützte¹⁾. Die weit häufiger zu beobachtende Atresie des Anus, welche der durch Mangel der Meconiumentleerung beunruhigte Arzt alsbald entdeckt, soll uns als ein der Chirurgie anheimfallender Fehler nicht länger beschäftigen. Ich wende mich vielmehr gleich zu denjenigen Krankheitszuständen, welche in einem normal entwickelten kindlichen Darmkanal die Erscheinungen des Ileus hervorzubringen pflegen.

Im Allgemeinen finden wir hier dieselben Verhältnisse wie bei Erwachsenen, nur nicht alle in gleicher Häufigkeit. So gehören z. B. Brucheinklemmungen, welche bei den letzteren unter den Anlässen des Ileus die erste Stelle einnehmen, bei Kindern zu den Seltenheiten. Dass man aber auch hier an diese Möglichkeit denken muss, beweisen Fälle von Hernia incarcerata, welche ich selbst bei Kindern in den ersten Wochen des Lebens beobachtete und die zum Theil glücklich operirt wurden²⁾. Man wird daher auch bei einem an Ileus leidenden

¹⁾ Vergl. Gärtner, Jahrb. f. Kinderheilk. XX. 1883. S. 403. — Tobeitz, Arch. f. Kinderh. VII. S. 117. — Hirschsprung (Jahrb. f. Kinderheilk. XXVII. S. 1) beschreibt zwei Fälle von angeborener enormer Dilatation der Flexura sigmoidea und des Colon transversum bei Kindern von 7, resp. 11 Monaten, mit bedeutender Verdickung der Darmwände und zahlreichen tiefdringenden Ulcerationen, welche er von einer phlegmonösen Enteritis herleitet.

²⁾ Berliner klin. Wochenschr. 1879. S. 488 u. 677. — Demme's Jahresber. f. 1878. S. 58. — Arch. f. Kinderheilk. III. 1882. S. 203 ff.

Kinde, und sei es noch so jung, die Untersuchung der bekannten Bruchpforten nie verabsäumen dürfen. Weder diese Art des Ileus, noch die durch einen Volvulus, durch Stenosen des Darmrohrs oder obstruierende Darmcontenta, z. B. durch einen Kothstein veranlasste, bieten Verschiedenheiten von den bei Erwachsenen beobachteten Fällen dieser Art dar. Dem Kindesalter fast ausschliesslich eigen ist nur die sehr selten gefundene Obturation des Darmlumens durch einen Klumpen mit einander verschlungener Spulwürmer; aber auch hier kann höchstens von einer Vermuthung, nicht von einer Diagnose die Rede sein. Charakteristische Erscheinungen bietet nur eine Art des Ileus, und gerade die häufigste bei Kindern dar; ich meine

Die Darmeinschiebung

(Intussusceptio s. Invagination). Ich spreche hier nicht von den oft mehrfachen kleinen Invaginationen im Verlauf des Dünndarms, welche man in den Leichen vieler an den verschiedensten Krankheiten gestorbener Kinder findet. Das Fehlen aller Symptome, der äusserst geringe Umfang und die Leichtigkeit, mit welcher das eingeschobene Darmstück schon dem leisen Zuge der Hand folgt, beweisen, dass diese Invaginationen erst kurz vor dem Tode während der Agonie entstanden sein können. Die Intussusception, mit welcher wir es hier zu thun haben, betrifft vielmehr immer einen weit grösseren Theil des Darmkanals, und zwar gewöhnlich in der Art, dass das untere Ende des Ileum mit dem Coecum sich in das Colon ascendens einstülpt, und beim weiteren Vorrücken nach unten auch das letztere umgestülpt in das Colon transversum oder descendens mit herabzieht. In vielen Fällen ist die Invagination freilich eine beschränktere und erreicht nur eine Länge von 6—8 Ctm. Die Ausdehnung derselben kann aber viel bedeutender werden, und Fälle, in welchen das untere Ende des Ileum, das Colon ascendens und transversum bis in das absteigende Colon eingestülpt waren, und die Spitze des Intussusceptum im Rectum gefühlt oder gar aus demselben herausgedrängt wurde, sind wiederholt beobachtet worden.

Bei weitem die grösste Zahl der Invaginationen, welche im Kindesalter vorkommen, betrifft das erste Lebensjahr. Die Ursache dieser auffallenden Disposition ist nicht bekannt; den von Manchen geltend gemachten starken passiven Bewegungen, insbesondere dem Hin- und Herschwingen der Kinder in horizontaler oder verticaler Richtung, wird man kaum einen so nachtheiligen Einfluss zuschreiben können, wenn man damit die heftigen activen Bewegungen älterer Kinder vergleicht, welche doch ungleich seltener an Intussusceptionen leiden. Auch eine

vorausgehende Diarrhoe, welche als Ursache beschuldigt wird, fehlte in vielen Fällen. Die Diagnose beruht vorzugsweise auf dem Complex dreier Symptome: Stuhlverstopfung, Erbrechen und Blutabgang aus dem After. In der Regel beginnt die Krankheit ganz plötzlich inmitten voller Gesundheit mit heftigem Geschrei, grosser Unruhe, wiederholtem Erbrechen und Verstopfung. Abführmittel und Klystire haben keinen Erfolg, letztere werden alsbald wieder ausgestossen, und häufig zeigt sich schon am ersten Tage, fast immer aber im weiteren Verlauf Abgang von Blut aus dem Anus, welches Anfangs noch mit Kothresten, später mit Schleim und seröser Flüssigkeit vermischt ist, oder auch rein, zum Theil coagulirt, in verschiedener Menge entleert wird. In der Regel wird die Menge von den Angehörigen überschätzt, doch werden mitunter 1 bis 1½ Esslöffel Blut und selbst noch mehr auf einmal ausgestossen. Tenesmus fehlt dabei selten, und oft kommt es zu 5, 6 und mehr der beschriebenen Ausleerungen im Lauf des Tages. Getränke, nach welchen die Kinder gierig verlangen, erregen fast immer Erbrechen. Der Unterleib kann in den ersten 24 bis 48 Stunden seine normale Form und Weichheit behalten, wird aber dann meistens gespannt, meteoristisch aufgetrieben und empfindlich. Sobald dies geschieht, ist man nicht mehr im Stande, eine durch Invagination bedingte Geschwulst im Lauf des Colon durch Palpation deutlich zu constatiren. Dass dies aber möglich ist, so lange der Unterleib noch weich und die Wände nachgiebig sind, ist bei Kindern so gut wie bei Erwachsenen durch Beobachtung erwiesen. Mir selbst ist in den Fällen, die ich persönlich zu untersuchen Gelegenheit hatte, der Nachweis eines Tumors nicht gelungen, weder durch das Gefühl, noch durch die Percussion, weil die Invagination durch die von Gas stark ausgedehnten Dünndarmschlingen völlig überdeckt war. Ich möchte daher auf den Befund eines Tumor hier keinen besonderen diagnostischen Werth legen. Dagegen gelang es mir zwei Mal, mit dem tief in den Mastdarm eingeführten Finger die abgerundete Spitze des Intussusceptum deutlich zu fühlen und ihren Umfang zu umschreiben. Dieselbe hatte Aehnlichkeit mit der Vaginalportion des Uterus, und bot auch, wie diese, eine central oder mehr seitlich gelegene rundliche oder spaltförmige Oeffnung dar, in welche der Finger etwas eindringen konnte, das stark comprimirt und geschwollene Lumen des eingeschobenen Darmtheils. Unter diesen Umständen ist die Diagnose unzweifelhaft. Nur sehr selten wird durch ungestümes Drängen das Intussusceptum in der Länge einiger Centimeter herausgepresst, und liegt dann als eine dunkelrothe blutige Geschwulst mit centraler Oeffnung vor dem Anus.

Kann man die Einschiebung nicht im Rectum fühlen oder gar ausserhalb desselben sehen, so lässt sich zwar die Diagnose nicht mit absoluter Sicherheit, aber doch mit grosser Wahrscheinlichkeit daraus stellen, dass, wie ich bereits erwähnte, alle anderen Ursachen des acuten Ileus im ersten Kindesalter viel seltener vorkommen, und dass die drei mit einander verbundenen Symptome, unbesiegbare Verstopfung, Erbrechen und die aus der Schleimhaut des eingeschobenen Darmstücks stattfindende Blutung, nach der Erfahrung aller Autoren fast entscheidend sind. Der weitere Verlauf entspricht ganz dem bei Erwachsenen beobachteten. In den ungünstigen Fällen, welche leider die grosse Mehrzahl bilden, Zunahme des Meteorismus, anhaltendes schmerzhaftes Wimmern und Schreien, welches schliesslich völliger Apathie Platz macht, kühle Wangen und Extremitäten, kleiner, schwindender, äusserst frequenter Puls, zuweilen halb- oder doppelseitige Convulsionen, endlich tödtlicher Collaps nach einer mittleren Krankheitsdauer von 4 bis 8 Tagen; im günstigen Fall Rückbildung der Invagination mit Abgang von Flatus und kothigen Stühlen, oder nekrotische Abstossung des eingeschobenen Darmstücks mit Herstellung eines mehr oder weniger normalen Darmlumens und entsprechender Verkürzung des Darmkanals. Bemerkenswerth ist es, dass nach den Erfahrungen aller Autoren diffuse Peritonitis in Folge der Intussusception bei Kindern weit seltener als bei Erwachsenen beobachtet wird.

Kind C., 1 Jahr alt, stets an Obstructio alvi leidend, soll gerade in den letzten Tagen ganz normale Ausleerungen gehabt haben. Am 15. Oct. 1873 völlige Euphorie bis zum späten Abend. In der Nacht grosse Unruhe, kein Schlaf, einmal Stuhlgang, welcher nur aus Schleim und Blut besteht, gegen Morgen Erbrechen der Milch. Ricinusöl blieb eben so wirkungslos wie mehrere Klystire, die sofort wieder ausgestossen wurden. Erbrechen alles Genossenen, und abermals ein rein blutiger Stuhlgang. Unterleib normal, kein Fieber. Am 17. Somnolenz, zunehmender Verfall, kein Stuhlgang. Abends reichliches Klystir von Eiswasser; eine Stunde nach demselben eine flüssige braune Ausleerung, in welcher das am 16. genommene Ricinusöl deutlich erkennbar war. In der Nacht noch mehrere Stühle. Am 18. mit Ausnahme von Schwäche alles normal. Dauernde Heilung.

Kind von 4 Monaten, gesund. Am 27. Januar 1884 plötzlich heftiges Geschrei, Unruhe, wiederholtes Erbrechen, Stuhlgang mit dreimaliger Entleerung von ganz reinem Blut. Kein Abgang von Fäces oder Flatus. Den 28. nach jedem Trinken Erbrechen, Unterleib meteoristisch gespannt, wiederholter Blutabgang, aber kein Stuhl, keine Flatus. Stetes Geschrei, beginnender Collaps. Den 29. in demselben Zustand in die Poliklinik gebracht. Im Rectum nichts Anomales. Gleich nach der Untersuchung desselben erfolgt etwas dünner Stuhlgang, dem im Lauf des Tages mehrere und viele Flatus folgen. Bauch schnell einsinkend, kein Erbrechen mehr. Völlige Heilung.

Kind Ph., 1jährig, immer gesund, erkrankte am Abend des 27. Februar 1875 ohne erkennbare Ursache plötzlich mit heftigem Geschrei und Erbrechen. Am folgenden Morgen eine starke Entleerung reinen Blutes aus dem After, mässiger Meteorismus. Diese Erscheinungen dauern mit gesteigerter Intensität bis zum 2. März, wo ich das Kind zuerst sah, fort. Fäcaler Stuhlgang war nicht zu erzielen, doch hatte das Erbrechen aufgehört. Ich fand bereits beginnenden Collaps. Wiederholte Eisklystire blieben ohne Erfolg. Als ich nun mit dem Finger in den Anus einging, fühlte ich deutlich im mittleren Theil des Mastdarms das mit centraler Oeffnung versehene Intussusceptum, welches ich mit der Fingerspitze ebenso wie die Vaginalportion eines Uterus umschreiben konnte. Unmittelbar nach dem Zurückziehen meines Fingers erfolgte ein Ausfluss schmutzig brauner Flüssigkeit aus dem Anus und gleichzeitig die Ausstossung eines nekrotischen Darmstücks von etwa $2\frac{1}{2}$ Zoll Länge, welches, wie die Untersuchung ergab, dem Colon angehörte. Damit erreichten die Ileussympptome ihr Endo, und in den nächsten 3 Tagen erfolgten häufige dünne fäculente Stühle. Vom 6. an trat indess von Neuem Verstopfung ein, der Meteorismus nahm wieder zu, und anhaltendes Geschrei deutete auf lebhaftes Kolikschmerzen. Trotzdem wurde das Aussehen bedeutend besser und der Puls kräftiger, Erbrechen blieb aus und das Kind nahm Brühe, Wein und Eismilch in kleinen Mengen zu sich. Der Unterleib wurde mit einem Eisbeutel bedeckt und innerlich eine *Potio gummosa* (120,0) mit *Tinct. Opii* (gtt. IV.) verordnet, um die heftigen Schmerzen zu beruhigen. Unter dieser Behandlung erfolgten vom 8. an täglich 8—10 Mal sehr reichliche flüssige braune Stühle, welche einen gangränösen Geruch verbreiteten, aber keine Darmfetzen mehr enthielten. Dabei schwand allmählig der Meteorismus, der Appetit wurde lebhafter, die Schmerzen immer seltener, das Aussehen besser, so dass der Eisbeutel fortgelassen wurde. Die Diarrhoe bestand trotz des Opiumgebrauchs fort, und noch am 20. wurden 15 dünnbreiige, hellgelbe, schleimige Stühle gezählt. Erst unter dem Gebrauch des Tannins mit *Tinct. nuc. vom.* (33) und der Stärkemehlklystire erfolgte eine Abnahme der Diarrhoe und bis zum 30. völlige Heilung.

In diesen Fällen kann nur eine Invagination von geringer Ausdehnung bestanden haben, welche sich bei dem ersten und zweiten Kinde plötzlich zurückbildete, bei dem dritten nach der äusserst kurzen Dauer von etwa 3 bis 4 Tagen durch Nekrose abgestossen wurde. Wir sehen aber auf dies Ereigniss nicht sofort vollständige Heilung, vielmehr in Folge des Zurückbleibens gangränöser Reste einen heftigen Darmcatarrh folgen, welcher uns Wochen lang in Athem erhielt und das Leben des Kindes in Frage stellte. Da nun solche spontanen Heilungen der Invagination immer zu den Seltenheiten gehören, so wird sich auch der Arzt schwerlich mit einem abwartenden Verfahren begnügen. Die Bedenken, welche sich einer eingreifenden Behandlung entgegenstellen, sind indess hier dieselben, wie im späteren Lebensalter. Sobald die Diagnose einer Invagination feststeht, pflegt man von der Anwendung der Abführmittel, welche durch die starke Vermehrung der Peristaltik nur Schaden stiften können, abzustehen. Auch Klystire werde

Vielen gescheut, weil sie sofort fruchtlos wieder abgehen und dabei in derselben Weise wie Purgantia ein weiteres Vorschieben der Invagination begünstigen sollen. Das letztere ist indess noch keineswegs sicher; vielmehr scheinen unser erster und zweiter Fall, in welchem schon eine Stunde nach der Application des ersten Eiswasserklystirs, resp. gleich nach der Untersuchung des Rectum, eine faeculente Ausleerung erfolgte, dafür zu sprechen, dass die Anregung der Peristaltik vom Mastdarm aus auch wohl einen günstigen Einfluss auszuüben vermag. Ich würde daher, so unsicher das Verfahren auch sein mag, den Versuch mit Eiswasserklystiren, welche 1—2stündlich applicirt werden, immer empfehlen, und diesem Verfahren schreibe ich auch die Heilung in dem folgenden Fall zu, welcher trotz des Fehlens der Blutabgänge wohl nur als Intussusception gedeutet werden kann:

Kind von 6 Monaten, am 12. Febr. 1881 zuerst untersucht. Seit 3 Tagen Verstopfung trotz Calomel, Ricinusöl und wiederholter Klystire. Auch kein Abgang von Flatus. Dafür häufiges Erbrechen gelblicher übelriechender Flüssigkeit. Bauch gespannt, Rectum frei. Verfall der Gesichtszüge und Kühle der Extremitäten. Ther. 2stündl. ein Eiswasserklystir, Eismilch theelöffelweise, Wein. In der folgenden Nacht noch häufiges Erbrechen brauner, übelriechender Flüssigkeit. Von 3 Uhr an Ruhe. Bald darauf Kollern im Leibe und zwei dünne, bräunlich-gelbe, sehr fétide Stühle. Den 13. Bauch weicher, Aussehen besser, P. 140. Eiswasserklystir 3stündl. Fortschreitende Besserung. Mehrere dünne Stühle. Am 14. früh zum ersten Mal ein breiiger grüner Stuhl. Euphorie. Auch in diesem Fall traten in den nächsten Tagen noch fieberhafte Erscheinungen mit Diarrhoe, ähnlich wie bei dem Kinde Ph. (S. 520) ein.

Statt der Klystire kann man auch reichlichere Eingiessungen von Eiswasser mittelst des Irrigators versuchen, welche durch den mechanischen Druck der Flüssigkeit denselben Zweck fördern, den man bei der Empfehlung anderer mechanischer Reductionsmethoden zu erreichen versucht; ich meine das Einblasen von Luft in den Darm mittelst eines Blasebalgs, und die Einführung einer mit einem Schwämmchen armirten Fischbeinsonde, mit welcher man die im Rectum fühlbare Invagination direct nach oben zurückzuschieben strebt. Der Erfolg dieser Methoden ist durch eine, wenn auch nur kleine Zahl geheilter Fälle (Nissen, Senator, Herz¹⁾ u. A.) festgestellt, und es lässt sich daher gegen dieselben, zumal gegen den Versuch des Lufteinblasens nichts einwenden, wenn man nur vorsichtig dabei zu Werke geht und sofort davon absteht, wenn die Sache nicht bald gelingt. Die Gefahr liegt nämlich darin, dass man nie vorauswissen kann, ob das Intussusceptum über-

¹⁾ Archiv f. Kinderheilk. VIII. S. 31.

haupt noch reducirbar, oder ob es bereits durch Verklebung der beiden serösen Blätter (des Intussusceptum und der sogenannten Scheide) fixirt ist. In diesem Fall könnte jeder gewaltsame Versuch der Reposition Zerreibungen der Adhäsionen und der Serosa selbst zur Folge haben, deren Folgen gar nicht zu berechnen sind. Ich würde also mechanische Repositionsversuche durch Sondeneinführung nur da unternehmen, wo es gelingt, eine im Mastdarm zu fühlende Darmeinschiebung durch dieselben leicht nach oben zurückzudrängen, wenn sie auch immer wieder recidiviren sollte. Man darf dann den Versuch ohne Gefahr mehrfach wiederholen, und er kann schliesslich zur wirklichen Heilung führen. Sonst aber scheint es mir gerathener, von diesem gewaltsamen Verfahren abzustehen, welches leicht Ruptur und Peritonitis zur Folge haben kann. In den viel häufigeren Fällen, wo man die Intussusception nicht im Mastdarm fühlen, sondern nur aus anderen Symptomen diagnosticiren kann, wird man ebenfalls, und zwar in der Chloroformnarkose, Lufteinblasungen versuchen können, und wenn diese ohne Erfolg bleiben, sich auf Irrigationen grösserer Mengen von Eiswasser beschränken, einen Eisbeutel auf den Unterleib appliciren, und etwa vorhandene heftige Kolikschmerzen durch Opium oder Morphinum (F. 10) zu lindern suchen. Auch die Magenausspülung dürfte nach den neuesten beim Ileus Erwachsener gemachten Erfahrungen zu versuchen sein. Die Nahrung darf immer nur aus kleinen Mengen Wein und Eismilch (löffelweise gereicht) bestehen. In einzelnen Fällen soll Aufhängen an den Beinen, und Massage des Abdomens in der Chloroformnarkose, besonders an der Stelle, wo ein Tumor fühlbar ist, die Reduction desselben bewirkt haben. Unter zweifelten Umständen ist die Laparotomie mit darauf folgender Entwirrung der Intussusception oder Anlegung eines künstlichen Afters in einer nicht kleinen Anzahl von Fällen, aber nur ganz ausnahmsweise mit Erfolg ausgeführt worden, welcher besonders dadurch vereitelt wurde, dass selbst nach glücklicher Auffindung der Invagination das Herausziehen derselben aus dem unteren Darmstück fast immer misslang¹⁾. Bei der Unmöglichkeit, eine bestimmte Indication für den Zeitpunkt der Laparotomie festzustellen, muss daher die Verantwortlichkeit für den Erfolg dem Arzt zur Last fallen, welcher das Wagniss unternimmt.

¹⁾ Bell, Marsh und Hutchinson, *Jahrb. f. Kinderheilk.* X. S. 427 u. ff. — Gnädinger (*Jahrb. f. Kinderheilk.* XVII. S. 304) beschreibt einen lethal abgelaufenen Fall, in welchem nach der Laparotomie die nekrotisch gewordene Dickdarmpartie resecirt worden war. — Godlee, *Arch. f. Kinderheilk.* IV. S. 310. — Lauds, *Jahrb. f. Kinderheilk.* XX. S. 149. — Herz, *Arch. f. Kinderheilk.* V. S. 386.

Der Rath Braun's¹⁾, wo möglich schon am 1. bis 2. Krankheitstage zu operiren, weil dann die Entwirrung wahrscheinlich noch ausführbar sei, dürfte meistens an der Unsicherheit der Diagnose in diesem frühesten Stadium scheitern.

XII. Die Mastdarmpolypen.

Abgesehen von der Melaena neonatorum (S. 60) und der Invagination fanden wir Blutabgang aus dem Darmkanal noch bei Colitis, Dysenterie und deren Residuen, wobei das Blut immer mehr oder weniger mit Schleim oder Faecalmaterie vermischt ist. Andere Ursachen einer Darmblutung, insbesondere Magengeschwüre und Darmkrebs, kommen im Kindesalter nur ausnahmsweise vor. Ich selbst habe zwar ein paar Mal Hämorrhoidalknoten bei Kindern beobachtet, z. B. bei einem 6jährigen Knaben, welcher bisweilen über Schmerzen beim Stuhlgang klagte und dicht über dem Anus 3—4 erbsengrosse und grössere blaurothe, beim Drängen aus dem After hervortretende Varicen darbot. Wirkliche Hämorrhoidalblutungen sind mir bis jetzt aber nicht begegnet. Auch trifft man hie und da auf Fälle von Blutabgang aus dem Darmkanal, welche trotz der sorgfältigsten Untersuchung ein diagnostisches Räthsel bleiben, wie z. B. der folgende:

Im März 1868 wurde ich bei einem 1½jährigen Kinde consultirt, welches seit 8 Tagen an gastrischen Symptomen litt, Anorexie, Neigung zur Obstruction, Zungenbelag. Plötzlich trat Erbrechen auf, welches sich im Verlauf einiger Stunden mehrmals wiederholte und copiose Massen von Speiseresten und Schleim mit etwas Blut entleerte. Eine Stunde später erfolgten auch reichliche Abgänge eines dunklen mit Kothballen vermischten Blutes aus dem Anus, welche sich im Lauf der Nacht 4mal wiederholten. Die Gesammtmenge des entleerten Blutes mochte wohl einen Tassenkopf füllen. Dabei kein Fieber, kein Collaps. Am nächsten Morgen noch ein paar Mal schleimiges Erbrechen und Kolikschmerzen, dann einige normale Stühle, und damit dauernde Heilung.

Ich muss es Ihnen überlassen, sich hier selbst eine Diagnose zu bilden. Um so klarer ist dieselbe in einer Reihe von Fällen, welche bei Kindern von 3—12 Jahren ziemlich häufig vorkommen, und in welchen die Hämorrhagie durch Polypen im Mastdarm bedingt wird. Polypöse Wucherungen von Erbsen- bis Bohnengrösse und darüber finden sich auf der Schleimhaut des kindlichen Dickdarms durchaus nicht selten; ich selbst beobachtete sie bisweilen in multipler Form bei den Sectionen von Kindern, die an sehr verschiedenen Krankheiten gestorben waren und keine auffälligen Erscheinungen von Seiten des Darmkanals

¹⁾ Arch. f. Chir. Bd. 33. Heft 2.

dargeboten hatten. Am häufigsten aber ist der Mastdarm, und zwar die einige Centimeter über dem Sphincter gelegene Partie, Sitz des Polypen, welcher aus einer Wucherung der Schleimhaut und der in derselben befindlichen Schleimdrüsen (Adenom) hervorgegangen, bis zur Grösse einer Kirsche, ja selbst einer kleinen Pflaume heranwachsen und schliesslich nur noch durch einen mehr oder weniger langen und dünnen Stiel mit seinem Mutterboden verbunden sein kann.

Das erste und zugleich einzige Symptom des Mastdarmpolypen ist die Blutung, die selten spontan, vielmehr fast immer nur beim Stuhlgang oder unmittelbar nach demselben erfolgt, wobei das Blut tropfenweise oder auch in etwas grösserer Menge aus dem After rieselt und die Wäsche befleckt. Niemals ist das Blut mit den Faeces innig gemischt, sondern liegt auf der Oberfläche derselben, weil es erst im letzten Augenblick der Defäcation sich denselben beigesellt. In jedem Fall dieser Art müssen Sie sofort an einen Mastdarmpolypen denken und die Sache niemals leicht nehmen; denn mag auch jedesmal nur wenig Blut verloren gehen, so kann doch die tägliche Wiederholung der Blutung die Kinder schwach und anämisch machen. Oft genug besteht dies Uebel schon viele Monate und länger, ehe die Eltern überhaupt daran denken, einen Arzt zu consultiren; ja es sind mir Fälle bekannt, wo bei kleinen Mädchen das Leiden als frühzeitige Menstruation betrachtet und gänzlich vernachlässigt wurde. Bei genauerer Nachfrage erfährt man oft, dass bei jedem Stuhlgang sich aus dem After des Kindes „etwas hervordränge“, und wenn man gerade während des Stuhlgangs zugegen ist, so kann man bisweilen selbst beobachten, wie eine dunkelrothe, bohnen- bis kirschgrosse oder noch grössere rundliche Geschwulst, mit leicht blutender Oberfläche, aus dem Anus sich hervorstülpt und nach der Defäcation in denselben wieder zurückzieht. Zuweilen aber bleibt der Polyp, vielleicht in Folge einer Einklemmung des Stiels durch den Sphincter, auch nach der Ausleerung vor dem After liegen, so dass man ihn fassen, ganz hervorziehen und operiren kann. Ist dies nicht der Fall, so bleibt die Untersuchung des Rectum mit dem Finger, am besten in der Knieellenbogenlage des Kindes, unerlässlich, wobei Sie nicht selten den Polypen oberhalb des Sphincter deutlich fühlen können. Verlassen Sie sich indess nicht allzusehr auf diese Untersuchung. Sitzt der Polyp etwas hoch oder hat er einen sehr langen und dünnen Stiel, so kann er gerade während der Exploration durch Hineinschlüpfen in die Ausweitung des Mastdarms dem Finger entgehen, und die Untersuchung bleibt ohne Resultat; auch mit dem Mastdarmspiegel ist er nicht immer zu sehen, weil er dem eingeführten Instrument ausweichen ka-

Im Juni 1877 erschien in meiner Sprechstunde ein 6jähriges Mädchen, welches nach Aussage der Mutter an einem Mastdarmvorfall leiden sollte. Die häufigen Blutungen beim Stuhlgang sprachen indess mehr für einen Polypen, und ich bestellte das Kind behufs genauerer Prüfung in meine Klinik. Trotz der genauesten und wiederholten Untersuchung konnten aber weder ich, noch meine Assistenten, einen Polypen im Rectum fühlen, obwohl die Mutter fest behauptete, dass noch vor einer Viertelstunde eine Geschwulst aus dem After herausgedrängt worden sei. Da auch starkes Drängen auf dem Topfe nicht zum Ziel führte, so entliess ich das Kind, ohne über den Fall in's Klare gekommen zu sein. Aber schon nach wenigen Minuten kehrte die Mutter mit dem Kinde zurück, und zeigte uns nun in der That einen blaurothen pflaumengrossen Polypen, welcher vor dem Anus des Kindes lag und durch einen mehr als 2 Ctm. langen dünnen Stiel mit der Mastdarmschleimhaut zusammenhing. Ich fasste den Stiel sofort zwischen zwei Finger, um ihn zu fixiren und abzuschneiden; aber noch ehe ich dazu kam, machte das erschreckte Kind eine gewaltsame Bewegung, der Stiel zerriss und der Polyp blieb in meiner Hand. Von diesem Augenblick an hörten die Blutungen für immer auf.

Sie ersehen schon aus diesem Fall, dass Polypen mit langem und dünnem Stiel im Rectum beim Durchgang harter Faecalmassen abreissen können, und in der That gehört diese spontane Elimination des Tumor nicht zu den Seltenheiten, wenn auch der Polyp nicht immer gefunden wird. So erklären sich manche Fälle von jahrelangen Mastdarmblutungen, welche plötzlich von selbst verschwinden. Die Behandlung kann nur eine operative sein. Man fasst den Polypen, wenn er gerade vor dem After liegt, mit einer Kornzange, zieht ihn noch stärker hervor und schneidet den Stiel (dickere Stiele sind zuvor zu unterbinden) mit einer Scheere durch. Schwieriger wird die Sache, wenn man den Polypen nicht ausserhalb des Afters trifft, sondern innerhalb des Mastdarms zu fassen suchen muss.

XIII. Der Mastdarmvorfall.

Weit häufiger als die Polypen kommt der Prolapsus ani im kindlichen Lebensalter vor, und bei der Seltenheit desselben im späteren Alter können wir ihn fast als eine Specialität der Kinder betrachten. Am häufigsten werden die ersten Lebensjahre befallen, wenn auch das Alter zwischen 2 bis 6 Jahren immer noch genug Beispiele aufzuweisen hat.

Der Mastdarmvorfall stellt gleichsam eine Invagination des Rectum „en miniature“ dar, die aus dem After herausgedrängt wird und daher der „Scheide“ entbehrt. Man muss hier in Betracht ziehen, dass über dem untersten stark musculösen Theil des Mastdarms sich eine etwas dünnere Partie befindet, welche nach oben wieder in eine Ringmusculatur verschene übergeht. Diese letztere nun

ist es, welche vermöge ihrer Contraction die mittlere schlaaffe Partie in die untere einstülpen und in Form eines glänzend rothen, prallen, den After ringförmig umgehenden Wulstes aus diesem hervordrängen kann. Mitunter kommt es nur zum Hervordrängen der Schleimhaut, die indess immer nur einen kleinen Prolaps darstellt; alle grösseren müssen wohl immer als wirkliche Umstülpungen sämtlicher Häute betrachtet werden¹⁾. Die Länge des Prolapsus ist sehr verschieden und beträgt im Durchschnitt 3—4 Ctm., in einzelnen Fällen auch mehr. Die Oberfläche, d. h. die nach aussen gekehrte Schleimhaut, blutete häufig, und war bisweilen mit lebenden Ascariden mehr oder weniger bedeckt. Wie die Polypen pflegen auch die Prolapse, zumal kleine, nur während des Stuhlgangs sichtbar zu werden und sich nach vollendeter Defäcation von selbst in den Mastdarm zurückzuziehen. Grössere Vorfälle aber bleiben nicht selten vor dem After liegen und müssen dann jedesmal von der Mutter reponirt werden, was nicht immer gelingt. Jeder Arzt weiss, dass diese Repositionsversuche äusserst schwierig sein können, nicht etwa wegen einer Contractur des Sphincter, welcher in diesen Fällen eher schlaff zu sein pflegt, sondern weil das Kind, sobald man nach der Reposition die Finger aus dem Rectum entfernt, durch starkes Drängen den Vorfall sofort wieder hervorpresst. Ein 3jähriges Kind, dessen zwei Geschwister ebenfalls am Mastdarmvorfall litten, war im Stande, auf das Geheiss der Mutter „zieh' hoch“ durch eine tiefe Inspiration den vorliegenden Prolaps sofort zurückzuziehen.

Häufig, zumal bei kleinen Kindern, war es trotz der genauesten Nachfragen unmöglich, die Ursache des Prolapses, welcher oft schon viele Monate bestand, zu ergründen. Die Kinder waren sonst vollkommen gesund, hatten auch niemals auffällige Darmsymptome dargeboten. Bisweilen liess sich eine anhaltende, zu stetem Drängen Anlass gebende Stuhlverstopfung, häufiger eine gleichzeitig bestehende oder vorausgegangene hartnäckige Diarrhoe oder Dysenterie als Ursache nachweisen, wobei dann die catarrhalische Wulstung der Schleimhaut und die gesteigerte Schlaffheit der mittleren Partie des Rectum als prädisponirendes Moment anzuklagen ist. Durch die übermässige Action der Bauchpresse kann auch während eines Anfalls von Tussis convulsiva oder bei heftigem Schreien ein Mastdarmvorfall zu Stande kommen, was ich aber nur selten gesehen habe. Ob auch eine Atonie des Sphincter internus in der Pathogenese des Vorfalls eine Rolle spielt, bleibt dahingestellt; für dieselbe spricht der Umstand, dass man in

¹⁾ Fischl, Zeitschr. f. Heilk. X. Prag, 1889.

In den meisten dieser Fälle mit dem Finger sehr leicht in den Mastdarm eingehen konnte, ohne dem kräftigen Widerstande des Schliessmuskels, welchen man sonst fühlt, zu begegnen, dann aber auch die therapeutische Erfahrung, dass contractionsbefördernde Mittel hier günstig wirken.

Den Einfluss des immer wiederkehrenden starken Drängens auf die Entstehung des Prolapsus ani beweist auch das Auftreten desselben im Gefolge der Phimose und besonders der Lithiasis vesicalis. Ich rathe Ihnen besonders bei Knaben, welche die zweite Dentitionsperiode bereits überschritten haben und an Mastdarmvorfall leiden, immer an einen Blasenstein zu denken, zumal wenn noch andere verdächtige Symptome, Harntröpfeln, Urindrang, auffallende Länge des Penis, damit verbunden sind. In zwei Fällen dieser Art, wo der Mastdarm bei jedem Stuhlgang und sogar beim Uriniren prolabirte, ergab die Untersuchung das Vorhandensein eines Blasensteins, welcher auf der chirurgischen Klinik der Charité durch den Schnitt entfernt wurde. Das stete Drängen zum Harnlassen zieht hier die Mastdarmmusculatur in Mitleidenschaft, und die sich stets erneuernde Action derselben hat schliesslich den Prolaps zur Folge. Je häufiger nun der Mastdarm vorfällt, um so mehr wird der Sphincter ausgedehnt und erschlafft, und diese Atonie muss ihrerseits wieder das Zustandekommen des Prolapses begünstigen. Man behauptet, dass auch Ascariden im Mastdarm denselben erzeugen können, indem der von ihnen ausgehende Reiz reflectorisch heftiges Drängen hervorrufe, also in derselben Weise wie bei einer bis ins Rectum hinabreichenden Colitis oder Dysenterie der Tenesmus bisweilen von Prolapsus ani begleitet wird. Mir selbst kamen, wie ich schon bemerkte, zwar ein paar Fälle vor, in denen die vorgefallene rothe Schleimhaut mit Ascariden hie und da bedeckt war; da ich dieselben aber bald aus den Augen verlor, so blieb ich im Zweifel darüber, ob hier in der That ein ursächlicher Connex oder nur eine zufällige Complication bestand.

Der Mastdarmvorfall ist fast immer ein langwieriges Uebel, welches viele Monate, selbst Jahre lang dauern kann. Temporäre Besserungen und unerwartete Recidive sind nicht selten. Es ist daher immer gerathen, so früh als möglich gegen das Uebel einzuschreiten und dasselbe nicht der Natur zu überlassen. Bisweilen kommt die Heilung überraschend schnell zu Stande. So erinnere ich mich einzelner Fälle, in denen schon eine einmalige Reposition, nach welcher ich die Finger einige Minuten im Rectum liegen liess, genügte, um den Vorfall für immer zu beseitigen. Zu diesen gehört wohl auch ein 9jähriges Mädchen, welches am 25. März 1874 mit einem starken, nach jeder Reposition sofort

wieder prolabirenden Mastdarmvorfall in die Klinik aufgenommen, und durch eine subcutane Injection von 0,002 Strychnin und einen in den Mastdarm eingeführten, mit einer T-Binde befestigten Leinwandtampon dauernd geheilt wurde, obwohl der Tampon wegen einer Diarrhoe schon am nächsten Tage entfernt werden musste. Solche Fälle sind indess schwer erklärbare Ausnahmen. Sonst blieb die Reposition und selbst die Tamponade nur ein Palliativmittel, welches die Wiederkehr des Prolapses nicht verhindern konnte und immer von neuem in Anwendung kommen musste. Ich will dabei nicht unerwähnt lassen, dass bei der Reposition (am besten in der Knie-Ellenbogenlage) der centrale Theil des Vorfalls, als der zuletzt vorgefallene, immer zuerst zurückgeschoben werden muss, indem man zwei mit einem geölten Leinwandläppchen überzogene Finger der rechten Hand in die centrale Oeffnung des Prolapses einschiebt und dabei sanft einwärts drängt. Bei Kindern, welche heftig drängen und schreien, kann die Chloroformirung nothwendig werden. Um den sofortigen Wiedervorfall zu verhüten, legt man eine dicke Comresse oder einen Schwamm auf die Analöffnung und zieht die Nates durch straffe Bindentouren oder breite Heftpflasterstreifen dicht aneinander.

Zur Erfüllung der Hauptindication werden besonders diejenigen Mittel gerühmt, welchen man eine die Contraction der Mastdarmschliesser fördernde Wirkung zuschreibt, besonders das Extract. nucum vomicarum und das Strychnin. Ersteres habe ich recht häufig (F. 37), aber mit so unsicherem Erfolg angewendet, dass mein Vertrauen zu demselben sehr erschüttert ist. Auch das Strychnin, welches besonders von französischen Aerzten entweder in Pulverform auf den Vorfall oder subcutan applicirt wurde, ist nach meinen Erfahrungen durchaus kein zuverlässiges Mittel. Weit bessere Erfolge sah ich von den subcutanen Injectionen des Ergotin am Perineum und in der unmittelbaren Nähe des Anus¹⁾. Ich injicirte bei Kindern von 1½ bis 3 Jahren täglich einmal 0,02 bis 0,1 Ergotin (F. 38), worauf in der Regel schon nach 8 Tagen deutliche Besserung eintrat. Der Prolaps erfolgte zuerst nicht mehr bei jedem Stuhlgang, sondern seltener, blieb an manchen Tagen aus und verschwand nach einigen Wochen gänzlich. Obwohl ich diesen günstigen Erfolg des Ergotin, welches dabei niemals eine nachtheilige Localwirkung hatte, seitdem wiederholt bestätigt fand, bin ich doch weit entfernt, das Mittel als ein absolut sicher wirkendes zu betrachten. Vielmehr werden Sie öfters auf sehr hartnäckige Fälle stossen, welche auch diesem Mittel

¹⁾ S. Charité-Annalen. Jahrg. I. 1874. S. 614.

widerstehen und andere Heilungsversuche nöthig machen. Von dem täglichen Einlegen grösserer Stücke von Eis in den Mastdarm sah ich nur vorübergehenden Erfolg, nicht viel mehr von Klystiren mit einer Lösung von Tannin, Alaun, oder einem adstringirenden Decoct (Ratanhia, Eichenrinde). Wiederholtes Bestreichen der prolabirten Schleimhaut mit Lapis infernalis war bisweilen schnell erfolgreich (1,0 : 25,0 Aq. dest.). Wo diese Versuche fehlschlagen, bleibt nur die chirurgische Behandlung des Vorfalls übrig, sei es durch Excision einiger Hautfalten um den Anus, oder durch punktförmige oder lineare Cauterisation der unmittelbaren Umgebung des Afters mit dem Paquelin'schen Thermokauter.

Bei jeder Art von Behandlung hat man darauf zu sehen, dass die Kinder das heftige Drängen unterlassen. Bisweilen bleibt der Prolaps schon weg, wenn dieselben ihre Fäces nicht auf dem Nachtopf, sondern liegend ins Bett entleeren, weil dabei die Bauchpresse viel weniger einwirkt, und ich wiederhole deshalb einen schon vor Jahren von mir gegebenen Rath, solche Kinder beim Stuhlgang nicht in der gewöhnlichen Weise auf dem Topf, die Füsse gegen den Boden gestemmt, sitzen zu lassen, sondern das Geschirr auf einen festen Stuhl oder Tisch zu stellen und die Kinder mit lose herabhängenden Beinen auf demselben fest zu halten, wobei das Drängen in weit geringerem Maasse stattfindet. Ist Verstopfung vorhanden, so muss der Stuhlgang durch Abführmittel erweicht werden, während im Fall einer Diarrhoe oder Dysenterie die erfolgreiche Behandlung dieser Zustände schon hinreichen kann, um auch den von ihnen abhängenden Prolaps zu beseitigen.

XIV. Die Entozoën des Darmkanals.

Die Helminthiasis (Wurmkrankheit), welche früher einen breiten Raum in der Pathologie des Kindesalters einnahm, ist jetzt auf ein äusserst kleines Gebiet zurückgedrängt. Aber wenn auch die Aerzte von der einstigen Ueberschätzung der Entozoën zurückgekommen sind, so spielen diese doch in der Auffassung des Publicums, und zwar nicht bloss in den niederen Ständen, noch immer eine grosse Rolle, und der Arzt hat oft Mühe, sich der aufdringlichen Diagnose der Mütter, welche bei den verschiedensten Affectionen ihrer Kinder von Würmern träumen, zu erwehren, oder sich gar vor absichtlichen Täuschungen zu hüten. Fälle, in welchen die Mütter den Arzt geradezu mit der Angabe, in den Ausleerungen des Kindes Würmer gesehen zu haben, belogen und später diese Lüge eingestanden, sind wiederholt vorgekommen. Bei alledem darf man aber in der Nichtachtung der Helminthen, wie sie als Gegensatz der alten Ansichten jetzt üblich ist, nicht gar zu weit gehen, und

dieselben unter allen Umständen für ganz unschuldige Insassen des kindlichen Organismus betrachten. Wenn auch verhältnissmässig selten, so kommen doch immer einzelne Fälle vor, in welchen der Einfluss dieser Gäste auf die Erzeugung bestimmter Symptome unbestreitbar, und eine entsprechende Behandlung von Erfolg gekrönt ist.

Auf die Naturgeschichte der Darmhelminthen werde ich hier nicht näher eingehen, und verweise Sie deshalb auf die klassischen Werke von Davaine¹⁾ und Leuckart²⁾. Für unseren Zweck werden, wie ich glaube, die folgenden Mittheilungen genügen, welche überhaupt nur drei Gruppen von Entozoën betreffen, *Oxyuris vermicularis*, *Ascaris lumbricoides* und *Taenia*.

1) *Oxyuris vermicularis* (Madenwurm) ist ein weisser, etwa 9 bis 10 Mm. langer und $\frac{1}{2}$ Mm. breiter, spindelförmiger, besonders am hinteren Ende zugespitzter Wurm, welcher in grossen Massen das Colon, vorzugsweise den Mastdarm bewohnt und sich von dem hier angesammelten Koth ernährt. Früher kannte man nur die Weibchen; die erst in diesem Jahrhundert von Bremser und Sömmerring entdeckten Männchen finden sich immer viel seltener, als jene (etwa im Verhältniss von 1:9), sind bedeutend kleiner ($2\frac{1}{2}$ —3 Mm. lang) und zeigen ein spiralförmig gerolltes Schwanzende. Die Oxyuren, in Masse auch „Ascariden“ genannt, gehen entweder mit den Fäces ab, auf welchen dann unzählige bewegliche Würmer, welche wie feine, in Stückchen geschnittene weisse Fäden aussehen, wimmeln, oder sie wandern ganz unabhängig von der Defäcation in den Abendstunden, gewöhnlich wenn die Kinder das Bett aufsuchen, aus dem After aus und erregen durch ihre Bewegungen in der Umgebung desselben lebhaftes, zum Kratzen reizendes Jucken, auf welches die Eltern gewöhnlich ihre „Wurmdiagnose“ gründen. Bei genauer Untersuchung findet man auch um diese Zeit häufig mehrere sich bewegende Ascariden in der Umgebung des Afters vor, und viele Mütter bringen eine ansehnliche Sammlung derselben in die Klinik. In manchen Fällen bleibt es aber nicht bloss beim Jucken, sondern es können, meistens zur Zeit des Einschlafens, wirkliche Schmerzen am After entstehen und die Kinder zum Schreien bringen. Ich erinnere mich besonders eines Knaben, welcher sich dann in der grössten Unruhe auf den Boden warf, tobte, und den After gewaltsam gegen die Dielen presste, um sich Erleichterung zu verschaffen. Die allabendliche, fast typische Wiederholung dieser Scenen, welche bei mangelhafter Beob-

¹⁾ *Traité des entozoaires*. 2. édit. Paris, 1877.

²⁾ *Die menschlichen Parasiten u. s. w.* Leipzig, 1868.

achtung auch als convulsivische gedeutet werden können, hat schon manchen unerfahrenen Arzt zur falschen Annahme einer Intermittens larvata und zur Verordnung von Chinin verleitet, bis die Untersuchung und der Befund der Ascariden den Irrthum aufklärte. Zuweilen kommt das Afterjucken auch bei Tage oder mitten in der Nacht vor, und fast immer trifft man dann Würmer ausserhalb der Afteröffnung an. Da dieselben sich nur auf der feuchten Schleimhautfläche bewegen können, ausserhalb derselben aber, sobald sie auf die trockne Cutis kommen, sehr bald bewegungslos werden, und die Fähigkeit zu springenden Bewegungen ihnen mangelt, so ist eine Weiterwanderung der Ascariden kaum anzunehmen, und wenn sich auch nicht leugnen lässt, dass bei kleinen Mädchen bisweilen Oxyuren in der Vulva gefunden werden und hier durch ihren Reiz Hyperämie, Schleimabsonderung und Trieb zur Onanie bewirken können, so ist es doch viel seltener, als man gewöhnlich annimmt. Mir selbst ist dies nur ein paar Mal von den Müttern berichtet worden; mit eigenen Augen habe ich es nie gesehen, und gebe Ihnen dabei zu bedenken, ob nicht in solchen Fällen eine directe Uebertragung der Würmer oder ihrer Eier mittelst der kratzenden Finger wahrscheinlicher ist, als eine selbstständige Wanderung derselben bis in die Vulva hinein. Dasselbe gilt von den nicht seltenen Fällen, in welchen nicht nur mehrere Kinder derselben Familie, sondern auch die Mutter, welche mit einem der Kinder zusammen in einem Bett schläft, an Ascariden leiden. Man ist hier gewöhnlich mit der Annahme einer Ueberwanderung rasch bei der Hand, ohne zu bedenken, dass diese Wanderung aus dem Anus des einen Individuums bis in denjenigen des anderen doch rein unmöglich ist, weil die Helminthen auf diesem langen Wege unfehlbar vertrocknen müssen; vielmehr muss auch hier eine directe Uebertragung der Oxyuren oder ihrer Eier mittelst der Finger, durch Schwämme u. s. w. angenommen werden. Es ist auch nachgewiesen, dass die meisten Ascariden, welche aus dem After auswandern oder in grossen Mengen mit dem Stuhlgang entleert werden, legereife Weibchen sind, und dass die Fäces dieser Kinder immer eine Menge reifer Eier enthalten. Durch die kratzenden Finger, ferner durch die Eintrocknung und Zerstäubung des Kothes können nun die Eier, zumal in engen schmutzig gehaltenen Räumen, leicht in den Magen anderer Personen gelangen, wo ihre Schale durch den Magensaft gelöst und der Embryo frei wird. Daraus erklärt sich auch die grosse Hartnäckigkeit dieser Würmer, welche in manchen Familien viele Jahre lang nicht auszurotten sind, so wie ihr häufiges massenhaftes Vorkommen bei schmutzigen Idioten, deren Colon bisweilen einen pelzartigen Ueberzug von Ascariden

zeigte (Vix). Die Uebertragung reifer Eier oder eben ausgekrochener Embryonen erklärt wohl auch die seltenen Fälle, in welchen man Oxyuren auf anderen, vom Colon weit entfernten Theilen beobachtete, z. B. auf einem nässenden Eczem der Inguinalfalten [Michelson¹⁾] oder gar in der Mundhöhle [Seligsohn²⁾]. Mir sind indess diese Fälle schon aus dem Grunde bedenklich, weil in diesen Localitäten die den Ascariden nothwendige Nahrung, der Koth, absolut fehlt.

2) Der Spulwurm (*Ascaris lumbricoïdes*). Cylindrische Anneliden von bräunlicher oder röthlich gräuer Farbe und von beträchtlicher Grösse. Die Weibchen werden bis gegen 400, die Männchen selten über 250 Mm. lang (grösste Dicke 5,5 und 3,2 Mm.). Der Körper ist nach beiden Enden, besonders nach vorn hin verjüngt, die Mundöffnung von drei mit äusserst feinen Zähnen besetzten Lippen umgeben, das Schwanzende kurz und konisch. Der Hinterleib der Männchen ist hakenförmig nach dem Bauche zu eingerollt, und der keulenförmige Penis sieht nicht selten aus der aufgewulsteten Kloakenöffnung hervor. Die Vulva liegt dicht hinter dem vorderen Körperdrittheil oder mehr in der Mitte.

Die Spulwürmer bewohnen den kindlichen Dünndarm mitunter in so enormer Zahl, dass man es kaum für möglich halten sollte. Ich erinnere mich eines Kindes, welches beim Gebrauch einer Latwerge aus Semin. Cinae ganze Töpfe voll Spulwürmer der verschiedensten Grösse, und zwar Tage lang hintereinander entleerte, ohne dass irgend ein Symptom auf eine solche Massenanhäufung hingedeutet hatte³⁾. Sie begreifen nun, dass unter diesen Umständen durch die Verschlingung der Würmer zu grossen Ballen in der That Verstopfung des Darmlumen und Symptome des Ileus (S. 517), selbst mit einer von aussen durch die Bauchdecken fühlbaren Geschwulst, herbeigeführt werden können⁴⁾. In der grossen Mehrzahl der Fälle ist aber die Zahl der Spulwürmer eine weit geringere, und bei den vielen Sectionen von Kinderleichen, welche ich zu sehen Gelegenheit hatte, fiel es mir immer auf, wie selten man überhaupt eine grössere Anzahl derselben im Darmkanal antraf. Häufig fanden wir nur vereinzelte Exemplare. Wenn nun schon, wie der oben

¹⁾ Berliner klin. Wochenschr. 1877. No. 33.

²⁾ Ibid. 1878. No. 40.

³⁾ Fauconneau-Dufresne (Union méd. 1880. p. 62) berichtet von einem 12jährigen Knaben, welcher im Lauf dreier Jahre über 5000 Spulwürmer theils per anum, theils durch Erbrechen entleerte.

⁴⁾ Jahrb. f. Kinderkrankh. 1876. X. S. 298.

erwähnte Fall lehrt, ganz colossale Massen von Würmern ohne auffälliges Symptom bestehen können, so wird dies noch weit häufiger da stattfinden, wo nur eine geringe Zahl derselben im Darmkanal vorhanden ist, und in der That kann ich Ihnen nur ein einziges Symptom nennen, aus welchem Sie mit voller Sicherheit auf die Gegenwart von Spulwürmern schliessen können, nämlich den Abgang derselben. In einer gewissen Zeit seiner Entwicklung trifft nämlich der Wurm Vorbereitungen, den von ihm bewohnten Organismus zu verlassen, und unternimmt dann Wanderungen vom Dünndarm aus nach dem Colon, oder auch aufwärts in das Duodenum und den Magen. Im ersten Fall wird er entweder todt oder noch lebend mit dem Stuhlgang entleert, kriecht aber auch, unabhängig von der Defäcation, aus dem After heraus und wird dann gewöhnlich in zusammengerolltem Zustande im Bett der Kinder gefunden; im zweiten Fall wird er entweder durch Erbrechen entleert, oder gelangt selbstständig sich bewegend längs des Oesophagus in die Rachenhöhle und weiter. Fälle, in denen Spulwürmer während des Schlafes aus dem Munde der Kinder herausgekrochen waren und Morgens dicht vor demselben todt gefunden wurden, sind nicht selten. Dieser Abgang der Lumbrici, wie der Ascariden, ist, abgesehen von dem bald zu erwähnenden microscopischen Befunde der Wurmeier in den Faeces, das einzig sichere Zeichen ihres Daseins. Alles andere, worauf Laien und auch manche Aerzte Werth legen, bleiche Farbe, dunkler Ring um die Augen, Foetor oris, Jucken an der Nasenspitze, häufig eintretende Kolik, kann höchstens Verdacht erregen und daher zur Anwendung anthelminthischer Mittel berechtigen, aber nur der Abgang von Würmern und Eiern ist entscheidend. Wo dieser fehlt, dürfen Sie sich nie bei der Annahme von Helminthiasis zur Erklärung krankhafter Zustände beruhigen, müssen vielmehr immer daran denken, dass es sich um ganz andere und viel schlimmere Dinge handeln kann, welche sich bei aufmerksamer und wiederholter Untersuchung auch schliesslich herausstellen werden.

Wir berühren hier die vielfach ventilirte Frage, ob die Spulwürmer eine locale Einwirkung auf den von ihnen bewohnten Darmtheil auszuüben vermögen. Von vornherein sollte man dies nicht in Abrede stellen, da auch die Ascariden bei sehr reichlicher Anhäufung einen catarrhalischen Reizzustand des Rectum erzeugen können, und die Beschaffenheit der Mundöffnung des Spulwurms (die mit Zähnen besetzten Lippen) für die Möglichkeit einer solchen Einwirkung spricht. In der That will man Hyperämien der Dünndarmschleimhaut und selbst Diarrhoe

durch den Reiz der Spulwürmer entstehen lassen, wovon mir indess aus eigener Erfahrung kein sicherer Fall bekannt ist. Man muss vielmehr immer bedenken, dass bei einer gewöhnlichen catarrhalischen Diarrhoe die zufällig im Darm vorhandenen Spulwürmer, welche gerade auf der Wanderung in's Colon begriffen sind, mit entleert werden können, gerade wie dies auch bei der Dysenterie und dem Ileotypus beobachtet wird. Man ging aber noch viel weiter und hielt es für möglich, dass der Spulwurm durch starkes Anpressen seines Kopfendes gegen die Schleimhaut, wobei nicht einmal die Zähne in Rechnung gebracht werden, die Fasern der Mucosa und der übrigen Darmhäute auseinanderzudrängen und durch die gebildete Lücke in die Peritonealhöhle auszuschlüpfen im Stande sei. Man berief sich dabei auf Fälle, in welchen einer oder mehrere dieser Würmer frei im Peritonealraum gefunden wurden, ohne dass an irgend einer Stelle des Darmkanals eine Lücke erkennbar war, aus welcher die Helminthen ausgetreten sein konnten. Ich kann diesem Durchschlüpfen des Wurms durch die auseinandergedrängten Gewebelemente der Darmhäute, nach welchem die gebildete Lücke sich sofort hermetisch wieder schliessen müsste, keinen Glauben schenken, ebenso wenig der Annahme, dass der Spulwurm mittelst seiner „zähnebewaffneten“ Lippen im Stande sei, sich durch die Darmwand „durchzufressen“. Ich glaube vielmehr, dass in allen Fällen, wo man Spulwürmer im Peritonealraum fand, diese durch eine schon vorhandene ulceröse Lücke im Darm ausgekrochen sind, mochte diese nun schon mit einem abgesackten peritonitischen Herde communiciren, oder noch durch den florartig dünnen serösen Ueberzug gedeckt sein, welcher beim Andrängen des Wurms einriss. Am wenigsten kann ich mir denken, dass die in die Bauchhöhle gelangten Spulwürmer selbstthätig eine circumscribte Peritonitis mit Eiterdurchbruch nach aussen erzeugen können. Mir selbst ist ein solcher Vorgang am Unterleibe, welchen man wegen des Austretens von Spulwürmern aus demselben mit dem Namen „Wurmabscess“ bezeichnet, noch niemals vorgekommen; wohl aber sah ich in zwei Fällen von chronischer tuberculöser Peritonitis einen spontanen Durchbruch durch den Nabel oder neben demselben erfolgen, und nach der Entleerung von fäculentem Eiter auch ein paar Spulwürmer lebend oder todt aus der Oeffnung herauskommen. Ich glaube, dass alle Fälle von „Wurmabscessen“ auf analoge Weise gedeutet werden müssen, d. h. die Würmer benutzen eine zufällig im Darmkanal befindliche Lücke, sei es nun ein folliculäres oder tuberculöses Geschwür, in dessen Umkreise sich bereits ein umschriebener peritonitischer Herd gebildet hat, zur Auswanderung aus dem Darm, und gerathen dann sofort in der

hinein, zu dessen Entstehung sie durchaus nichts beigetragen haben¹⁾. Dafür lässt sich auch die Erfahrung geltend machen, dass die Spulwürmer überhaupt die Tendenz haben, sich durch enge Oeffnungen durchzuzwängen. Man fand z. B. im Darm eine früher verschluckte Oese von Drath, welche ringförmig einen Spulwurm umfasste, und das bisweilen beobachtete Durchzwängen des Wurms durch den Ductus choledochus scheint ebenfalls mit dieser Tendenz in Zusammenhang zu stehen. Wenn bei einem Kinde, welches notorisch an Spulwürmern leidet, ein chronischer unheilbarer Icterus oder gar Symptome von Abscessbildung in der Leber entstehen, wird man an die Möglichkeit einer Verstopfung des Ductus choledochus oder hepaticus durch einen solchen Wurm, oder selbst an Abscesse in der Leber denken müssen, welche durch den Reiz junger, bis in die feineren Gallengänge gelangter Lumbrici zu Stande kommen können. Ob diese, wenn sie auf ihrer Weiterwanderung nach oben bis in den Magen gelangen, ausser Uebelkeit und Erbrechen noch ernste Reizzustände des letzteren erzeugen können, wage ich nicht zu entscheiden. Bei einem 4jährigen Knaben, welcher an einer fieberhaften Gastrose litt, sah ich zwar mit dem Erbrechen nicht nur einen lebenden Spulwurm, sondern auch etwas geronnenes Blut abgehen; dasselbe fand ich aber öfters in den erbrochenen Massen bei Kindern, welche niemals Spulwürmer entleert hatten, während ein am 8. Mai 1877 vorgestelltes 6jähriges Mädchen, welches über heftige Kolik klagte, innerhalb einer Woche 8 Spulwürmer nach unten und 9 durch Erbrechen entleerte, ohne dass jemals eine Spur von Blut im Erbrochenen zu bemerken war. Wandert der Wurm noch weiter hinauf bis in die Rachenhöhle, so kann er durch eine ausnahmsweise vorkommende „Verirrung“ auch wohl in den Larynx, in die Nasenhöhle oder gar in den Thränengang²⁾ und in die Tuba Eustachi gelangen, worüber ich indess keine eigenen Erfahrungen besitze.

So viel von gewissen localen Erscheinungen, welche die Spulwürmer durch ihre massenhafte Anhäufung oder durch ihre Wanderungen hervor-

¹⁾ Der von Marcus (Deutsches Arch. f. klin. Med. Bd. 29. Heft 5 u. 6) mitgetheilte Fall von „Durchbohrung“ des Duodenum durch Spulwürmer scheint mir ebenso wenig beweisend, wie der Fall von Wischnewsky (Archiv f. Kinderheilk. VI. 207). Meiner Ansicht nach handelt es sich in jenem um ein Ulcus perforans duodeni, in diesem um ähnliche Vorgänge im Dünndarm. S. auch Weihe, Klinische Wochenschr. 1883. S. 131.

²⁾ Haffner, Berl. klin. Wochenschr. 1880. No. 24. — Ganz exceptionell ist der Befund von Drasche (Wiener med. Presse. 1882. No. 41, 44), welcher einen Spulwurm in der Milzvene antraf, wohin er aus einem gleichzeitig mit dieser und dem Duodenum communicirenden Abscess des Pancreas gelangt sein musste.

Die Behandlung besteht jetzt vorzugsweise in der Anwendung des Santonins. Man gab dasselbe gewöhnlich je nach dem Alter zu 0,05 bis 0,1 3—4 Mal täglich in Pulver oder Trochiscenform 2—3 Tage hintereinander, und liess etwa am dritten Tage ein Purgans (Ricinusöl, Inf. Sennae comp.) nehmen, um die durch das Santonin bewegungsunfähig gemachten Würmer schnell durch den Darm hindurch zu treiben. Das Santonin hat zwar vor der früher üblichen Anwendung der es enthaltenden *Semina Cinæ* den grossen Vortheil, dass man es Kindern weit leichter beibringen kann; doch glaube ich fast, den früher mit dem Zittwersamen selbst erzielten Erfolgen den Vorzug geben zu müssen. Ich erinnere mich wenigstens, mittelst der mehrere Tage hintereinander gebrauchten Störk'schen Wurmlatwerge oder dem Electuar. anthelminthicum Ph. paup. weit massenhaftere Wurmbabreibungen erzielt zu haben, als jetzt mittelst des Santonins, vielleicht aus dem Grunde, weil in jenen Latwergen die *Semina Cinæ* gleichzeitig mit dem Purgans (*Rad. Jalapae*) gegeben wurden. Man thut daher besser, auch das Santonin gleich in Verbindung mit einem Abführmittel, z. B. mit Calomel aa 0,05—0,1) oder mit Ol. ricini (20,0 mit Santonin 0,2 theelöffelweise) zu reichen¹⁾. Dass Santonin den Harn gelblich färbt, ausnahmsweise auch Gelbsehen (Xanthopsie) erzeugen kann, ist eine bekannte Thatsache. Da aber auch andere toxische Erscheinungen, wie Urticaria, Erbrechen, Harnverhaltung, selbst Coma und epileptiforme Krämpfe (zumal nach grösseren Dosen von 0,2—0,3) beobachtet wurden²⁾, so erscheint es auch aus diesem Grunde rathsam, das Mittel gleich mit einem Purgans zu verbinden, um es möglichst schnell aus dem Körper wegzuschaffen. Gegen die Spulwürmer wendet man sowohl den Zittwersamen, wie das Santonin nur innerlich an; handelt es sich um Ascariden, so muss man damit noch Klystire oder Eingiessungen in den Mastdarm verbinden z. B. mit einer Lösung von Hydrarg. muriat. corros. (0,01) oder von Santonin (0,1—0,2). Diese Klystire oder noch besser Eingiessungen grösserer Flüssigkeitsmengen mittelst des Irrigators, werden

¹⁾ Nach den Versuchen von Lewin ist die Lösung des Santonins in Ricinusöl auch deshalb zu empfehlen, weil das Mittel in Pulver- oder Plätzchenform schon im Magen völlig oder grösstentheils aufgelöst wird, mit Oel verbunden aber ungelöst in den Darm gelangt, und hier also wurmtödtend wirken kann. (Caspari, Ueber das Verhalten des Santonins im Thierkörper. Dissertation. Berlin, 1883. — Lewin, Klin. Wochenschr. 12. 1883.

²⁾ Cramer (Deutsche med. Wochenschr. 1889. S. 1067) beobachtete fieberhaften Icterus mit Nephritis und Milzschwellung in Folge von Santoningebranch, also den sogen. „Weil'schen Symptomencomplex“.

Knabe von 6 Jahren, gesund. Seit 4 Monaten täglich 12—15 Anfälle heftiger neuralgischer Schmerzen in der Gegend des rechten Hypochondrium und der unteren rechten Rippen, wobei das Gesicht erbleicht und etwas verzerrt wird. Dauer 5—10 Minuten. Intervalle durchaus normal. Untersuchung aller Organe und des Urins ergab keine Abnormität. Des Versuchs wegen verordnete ich Santonin 0,2 mit Ol. ricini 20,0 (4mal täglich 1 Theel.). Am folgenden Tage Abgang zweier noch lebender Spulwürmer, worauf die Schmerzen sofort verschwanden und nicht wiederkehrten. Vorstellung am 31. October 1887 in der Klinik.

Trotz meiner Skepsis kann ich doch in diesen Fällen den Zusammenhang der nervösen Symptome mit dem Reiz der Würmer nicht ableugnen, und muss daher auch die Möglichkeit eines in convulsivischer Form sich geltend machenden Reflexes zugeben¹⁾. Aus diesem Grunde lässt sich gegen einen Versuch mit anthelminthischen Mitteln bei solchen Neurosen durchaus nichts einwenden, falls man nur nicht verabsäumt, recht sorgfältig nach etwa vorhandenen anderen Quellen der betreffenden Krankheit zu forschen. Sollten auch unter diesen Verhältnissen keine Würmer abgehen, so bleibt immer noch die microscopische Untersuchung des Kothes übrig, in welchem sich wohl fast in allen Fällen von Helminthiasis mehr oder minder reichliche Beimischungen von Wurmeiern finden. Man kann diese, je nach der Wurmspecies ovalen oder runden, körnigen Scheiben, sobald man ihre Charaktere einmal kennen gelernt hat, bald von anderen ähnlichen Dingen unterscheiden, und wo man sie findet, da ist man auch sicher, dass Helminthen vorhanden sind. Diese immerhin etwas unappetitliche und Vielen gewiss nicht zusagende Untersuchung kann daher zur Diagnose der Helminthiasis auch in solchen Fällen führen, wo keine wirklichen Würmer in den Fäces aufzufinden waren²⁾. Keinesfalls wird auch eine aufs Gerathewohl, also ohne vorhergehende microscopische Untersuchung unternommene anthelminthische Kur, wenn sie sonst nicht contraindicirt ist, dem Kinde Nachtheil bringen.

¹⁾ Ein von Guérmonpréz (Gaz. méd. 1880. p. 34) mitgetheilte Fall spricht dafür, dass auch ein Complex von hysterischen Erscheinungen nach dem Abgang vieler Spulwürmer vollständig verschwinden kann. S. auch Wischniewsky, Arch. f. Kinderheilk. VI. 206, und Dörmann (26. Jahresbericht d. Jenner'schen Kinder-spitals), der einen besonders nach der Nahrungsaufnahme eintretenden Tympanites nach dem Abgang von Spulwürmern verschwinden sah.

²⁾ Vergl. Banik (Münchener med. Wochenschr. 1886. No. 26), welcher unter 315 Kindern bei 38,8 pCt. Wurmeier fand, bei weitem am häufigsten die Eier des *Oxyuris vermicularis*. Bei 60 Kindern bis zu 1 Jahr wurden gar keine Eier nachgewiesen. — Dagegen fand v. Jaksch (Wiener klin. Wochenschr. 1888. No. 25) im Stuhl älterer Kinder fast stets Eier von Spul-, Madenwürmern und *Trichocephalus*.

Die Behandlung besteht jetzt vorzugsweise in der Anwendung des Santonins. Man gab dasselbe gewöhnlich je nach dem Alter zu 0,05 bis 0,1 3—4 Mal täglich in Pulver oder Trochiscenform 2—3 Tage hintereinander, und liess etwa am dritten Tage ein Purgans (Ricinusöl, Inf. Sennae comp.) nehmen, um die durch das Santonin bewegungsunfähig gemachten Würmer schnell durch den Darm hindurch zu treiben. Das Santonin hat zwar vor der früher üblichen Anwendung der es enthaltenden *Semina Cinae* den grossen Vortheil, dass man es Kindern weit leichter beibringen kann; doch glaube ich fast, den früher mit dem Zittwersamen selbst erzielten Erfolgen den Vorzug geben zu müssen. Ich erinnere mich wenigstens, mittelst der mehrere Tage hintereinander gebrauchten Störk'schen Wurmlatwerge oder dem Electuar. anthelminthicum Ph. paup. weit massenhaftere Wurmbabtreibungen erzielt zu haben, als jetzt mittelst des Santonins, vielleicht aus dem Grunde, weil in jenen Latwergen die *Semina Cinae* gleichzeitig mit dem Purgans (*Rad. Jalapae*) gegeben wurden. Man thut daher besser, auch das Santonin gleich in Verbindung mit einem Abführmittel, z. B. mit Calomel aa 0,05—0,1) oder mit Ol. ricini (20,0 mit Santonin 0,2 theelöffelweise) zu reichen¹⁾. Dass Santonin den Harn gelblich färbt, ausnahmsweise auch Gelbsehen (Xanthopsie) erzeugen kann, ist eine bekannte Thatsache. Da aber auch andere toxische Erscheinungen, wie Urticaria, Erbrechen, Harnverhaltung, selbst Coma und epileptiforme Krämpfe (zumal nach grösseren Dosen von 0,2—0,3) beobachtet wurden²⁾, so erscheint es auch aus diesem Grunde rathsam, das Mittel gleich mit einem Purgans zu verbinden, um es möglichst schnell aus dem Körper wegzuschaffen. Gegen die Spulwürmer wendet man sowohl den Zittwersamen, wie das Santonin nur innerlich an; handelt es sich um Ascariden, so muss man damit noch Klystire oder Eingiessungen in den Mastdarm verbinden z. B. mit einer Lösung von Hydrarg. muriat. corros. (0,01) oder von Santonin (0,1—0,2). Diese Klystire oder noch besser Eingiessungen grösserer Flüssigkeitsmengen mittelst des Irrigators, werden

¹⁾ Nach den Versuchen von Lewin ist die Lösung des Santonins in Ricinusöl auch deshalb zu empfehlen, weil das Mittel in Pulver- oder Plätzchenform schon im Magen völlig oder grösstentheils aufgelöst wird, mit Oel verbunden aber ungelöst in den Darm gelangt, und hier also wurmtödtend wirken kann. (Caspari, Ueber das Verhalten des Santonins im Thierkörper. Dissertation. Berlin, 1883. — Lewin, Klin. Wochenschr. 12. 1883.

²⁾ Cramer (Deutsche med. Wochenschr. 1889. S. 1067) beobachtete fieberhaften Icterus mit Nephritis und Milzschwellung in Folge von Santoningebrauch, also den sogen. „Weil'schen Symptomencomplex“.

am besten gegen Abend applicirt und möglichst lange im Rectum zurückgehalten. Die viel benutzten Klystire mit einer Abkochung von Knoblauch oder von *Sapo medicatus* versagten mir sehr häufig die Wirkung, wie denn überhaupt alle angewendeten Mittel, Externa wie Interna, gar nicht selten im Stich lassen¹⁾. Bei sehr starkem Pruritus ani lasse ich ein paar Mal täglich etwas Ung. hydrarg. cinereum in die Aftergegend einreiben, oder auch Suppositorien (Ung. ciner. 2 mit Ol. cacao 4, oder mit *Sapo domest. pulv.* 3) in den Anus einschieben. In manchen Fällen leisteten mir Suppositorien von Santonin 0,1 mit Butyr. Cacao 1,0, Abends eingebracht und Morgens durch ein Wasserklystir ausgespült, gute Dienste. Beiläufig sei bemerkt, dass Pruritus ani auch bei Kindern bisweilen ganz unabhängig von Würmern vorkommt, dann aber mehr bei Tage, als Abends. So beobachtete ich denselben bei einem 11jährigen gesunden Knaben, welcher an hartnäckiger Stuhlverstopfung litt. Ein paar Weingläser Ofener Bitterwasser beseitigten mit der Obstruction auch jedesmal den Pruritus.

3) *Taenia*, Bandwurm. Obwohl an Frequenz weit hinter den Spulwürmern und Ascariden zurückstehend, wird doch die *Taenia* bei Kindern ebenso häufig, nach Monti²⁾ sogar noch häufiger, als bei Erwachsenen beobachtet. Die 33 Fälle, über welche ich früher³⁾ berichtete, haben sich seitdem auf mehr als das Vierfache gesteigert; es vergeht kein Monat, in welchem nicht ein paar mit *Taenia* behaftete Kinder in meiner Poliklinik erscheinen. Das Alter derselben ist sehr verschieden. Wenn ich auch bis jetzt noch keinen Fall von *Taenia* beim Fötus⁴⁾ oder bei einem 5 Tage alten Kinde⁵⁾ erlebt habe, so sah ich doch mehrere Kinder, welche erst ein Jahr alt waren, wiederholt Bandwurmstücke entleeren. Weitaus die meisten Kinder standen aber im Alter von 2—12 Jahren. Berücksichtigt man die bekannten Beziehungen des *Cysticercus* zur *Taenia*, so ist es schwer begreiflich, wie ein Bandwurm beim Fötus oder Neugeborenen entstehen soll, da eine Infection des Fötus durch das Blut der Mutter nicht angenommen werden kann. Es könnte sich in solchen Fällen nur um die *Taenia „elliptica“* s. *cucumerina* handeln, welche nach Leuckart aus den in den Mund der

¹⁾ Auch Kalkwasser, Chinin (0,3—1,0 auf 100), Terebinth. laric. (mit Gum. arab. ana 8,0 auf 120,0 Infus. Chamom.) sind zu Klystiren empfohlen worden.

²⁾ Archiv f. Kinderheilk. IV. S. 175.

³⁾ Beitr. zur Kinderheilk. S. 133. Ibid. N. F. S. 327.

⁴⁾ Barrier, Maladies des enfants. II. p. 98.

⁵⁾ Oesterr. Jahrb. 1873. I. Anal. S. 103. — Jahrb. f. Kinderheilk. V. S. 444. — Hirsch u. Virchow, Jahresber. f. 1872. II. S. 701.

Kinder gelangten „Hundeläusen“ (*Trichodectes canis*) entstehen soll, die zwischen den Haaren der Hunde und Katzen leben. Einzelne Fälle dieser Art sind in der Literatur mitgetheilt¹⁾. — In allen Fällen von *Taenia*, welche mir selbst bei Säuglingen und Kindern im zweiten Jahr vorkamen, liess sich constatiren, dass dieselben bereits rohes Fleisch oder Wurst neben der Milchnahrung bekommen hatten. Seitdem Leuckart auch im Fleisch des Rindes einen *Cysticercus* entdeckt hat, welcher sich in derselben Weise zu *Taenia mediocanellata* umwandelt, wie Schweinefinne zu *Taenia solium*, können wir das Vorkommen des Bandwurms nach dem Genuss von rohem geschabten Rindfleisch begreifen, während man noch vor etwa 40 Jahren, als Weisse in Petersburg nach der Anwendung des geschabten Fleisches gegen *Diarrhoea ab lactatorum* *Taenia* entstehen sah, kein Verständniss für diese Beobachtung hatte. Nach Stein²⁾ wäre *T. mediocanellata* bedeutend häufiger als *T. solium* (von 221 Fällen betreffen 176 die erstere, nur 45 die letztere), eine Berechnung, welche Monti in Bezug auf die Kinder mit Recht nur für das Alter unter zwei Jahren gelten lässt, in welchem fast ausschliesslich rohes Rindfleisch genossen wird.

Die meisten mit *Taenia* behafteten Kinder, welche ich zu behandeln hatte, boten gar keine krankhaften Erscheinungen dar; nur der von Zeit zu Zeit eintretende Abgang einzelner, noch bewegungsfähiger reifer Glieder (*Proglottiden*), oder auch grösserer bis ellenlanger Stücke machte die Mütter aufmerksam. Dieser Abgang erfolgte entweder mit dem Stuhlgang oder ganz unabhängig von demselben, so dass die *Proglottiden* in den Hosen oder in den Betten der Kinder gefunden wurden. Nur in verhältnissmässig seltenen Fällen wurde über Magen- oder Leibschmerzen, Uebelkeit, Zusammenlaufen von Wasser im Munde, Drang zum Stuhlgang, zuweilen auch über kribbelnde oder taube Empfindung in den Beinen, sogar über erschwertes Gehen geklagt. Ernstere Symptome, wie Chorea, Epilepsie, Catalepsie u. s. w., die von anderen Autoren der *Taenia* zugeschrieben werden, konnte ich bisher niemals mit Sicherheit auf diese zurückführen, so dass ich sie für die Gesundheit des Kindes gewiss nicht schädlicher halte, als die Spulwürmer und *Ascariden*, die übrigens wiederholt gleichzeitig mit dem Bandwurm in demselben Kinde vorkamen. Beobachtungen von Anämie, sogar pernicioser Art, wie sie in Zusammenhang mit *Taenia* oder *Botryocephalus* hie und da berichtet werden, stehen mir nicht zu Gebot. Wie bei Erwachsenen hatte auch

¹⁾ Vergl. A. Hoffmann, Jahrb. f. Kinderheilk. XXVI. Heft 3 u. 4.

²⁾ Entwicklungsgeschichte u. Parasitismus d. menschl. Cestoden. Lahr, 1882.

bei Kindern der Genuss von Häringen und Walderdbeeren häufig den spontanen Abgang von Proglottiden oder grösseren Stücken zur Folge, und um diese Zeit wurde dann öfters, zumal bei kleinen Kindern, Verlust der Laune, Kolik und unruhiger Schlaf beobachtet. Auch im Verlauf einer acuten oder chronischen Diarrhoe sah ich mehrere Male Taeniestücke mit dem Stuhlgang abgehen, einmal auch während eines mit Diarrhoe verbundenen Ileotyphus. In einigen Fällen wurde die beim Stuhlgang aus dem Anus theilweise herausgedrängte Taenia von den Müttern beim Versuch der vollständigen Extraction abgerissen. Man sollte daher in solchen Fällen jedes Zerren an dem herausgepressten Stücke der Taenia vermeiden, dasselbe vielmehr ausserhalb des Anus durch ein Klebepflaster festhalten oder, wie es Monti erfolgreich durchführen sah, behutsam auf ein Holzstäbchen aufwickeln, und durch Abfuhrmittel und Klystire den Wurm vollständig zu entleeren versuchen. Ob die empfohlene Injection von Chloroformdunst in den Mastdarm unter diesen Umständen den Abgang des Restes befördert, kann ich aus eigener Erfahrung nicht beurtheilen.

Unter den Bandwurmmitteln stellte ich bei Kindern das Kousso lange Zeit obenan. Mir schien es immer noch am sichersten zu wirken, und wir behandelten daher alle in der Klinik vorkommenden Fälle zunächst mit diesem Mittel. Je nach dem Alter gebe ich Morgens 8,0 bis 10,0 in zwei Portionen halbstündlich in Kaffee oder Milch, worauf allerdings oft Uebelkeit oder selbst Erbrechen erfolgt. Giebt man dann eine Stunde später einen Löffel *Ol. ricini*, so enthalten die im Lauf des Tages erfolgenden dünnen Stühle, wenn auch nicht immer, doch sehr häufig grosse Massen von Taenia, oder auch die ganze Kette von Wurmindividuen mit ihrem Haftapparat, welchen wir als „Kopf“ zu bezeichnen pflegen. In vielen Fällen wurde allerdings dieser „Kopf“ nicht aufgefunden, wohl aber der äusserst zarte bis nahe an denselben reichende Theil, und ich pflegte dann die Cur nach zwei Tagen zu wiederholen. Zweckmässig ist es auch, schon am Tage vor dem Einnehmen des Mittels den Darmkanal durch Ricinusöl zu entleeren und Abends Häring essen zu lassen, am Tage der Cur selbst aber, nachdem die abführende Wirkung eingetreten ist, mindestens alle zwei Stunden ein Klystir von kaltem Wasser zu appliciren, um den Darm nicht in Ruhe kommen zu lassen, und der durch Kousso betäubten Taenia keine Zeit zum Wiederansaugen an der Darmwand zu gewähren. Trotzdem haben wir eine sehr ansehnliche Zahl von Misserfolgen zu verzeichnen, und nicht besser erging es uns bei der Anwendung anderer gerühmter Mittel, zumal der Granat- und der Farrnkrautwurzel, welche ich öfters in

folgender Weise combinirte: Decoct. cort. rad. Granat. (30,0) 180, Extr. filic. mar. 2,5—3,0, Syr. cort. aur. 20,0. M. S. halbstündlich in 3 Portionen zu nehmen¹⁾. Auch eine Latwerge von Extr. filic. maris 5,0 bis 10,0 mit Mel despum. 25,0 Morgens in 2 Portionen zu nehmen, ist empfehlenswerth. Nach einer Stunde giebt man einen Löffel Ricinusöl und lässt nach eingetretener Wirkung die eben empfohlenen Wasserklystire 2stündlich appliciren. Das in neuester Zeit mehrfach von mir versuchte Pelletierinum muriaticum (das Alkaloid der Granatwurzelrinde) zu 0,25 pro dosi gab im Ganzen mehr Misserfolge als Erfolge.

XV. Die acute und chronische Peritonitis.

Seltener als bei Erwachsenen wird Ihnen die acute Peritonitis²⁾ im Kindesalter begegnen, abgesehen von der in Verbindung mit pyämischen und septischen Processen bei Neugeborenen vorkommenden Form. Hier pflegen sich aber die Symptome, Auftreibung, Spannung, Empfindlichkeit des Unterleibs und Erbrechen, derartig mit den Allgemeinerscheinungen zu compliciren oder durch die letzteren maskirt zu werden, dass ein deutliches klinisches Bild der Krankheit nicht zu Stande kommt. Bei älteren Kindern beobachtete ich acute Peritonitis wiederholt im Gefolge der Nephritis scarlatinosa, vorzugsweise aber der Perityphlitis, jener entzündlichen Vorgänge, welche sich im Coecum und seiner nächsten Umgebung, zumal im Processus vermiformis abspielen. Mögen nun diese Entzündungen von einer durch Kothmassen bedingten übermässigen Spannung des Blinddarms, oder von der Reizung durch ein Kothconcrement im Wurmfortsatz ausgehen, immer zeigen sie dieselben Symptome, wie im späteren Lebensalter: die anfangs auf die Coecalgegend beschränkte, aber leicht über einen grösseren Theil des Peritoneum sich ausbreitende Schmerzhaftigkeit, die häufige Bildung eines durch Exsudat bedingten Tumor, die wiederholten Recidive u. s. w. Ich beschränke mich daher an dieser Stelle auf einige therapeutische

¹⁾ Monti (l. c. S. 204) giebt die Granatwurzel in bei weitem stärkerer Dosis: R. Cort. rad. pun. granat. 100,0, Aq. dest. 200,0. Macera per 48 hor. Decanta. Von diesem Infusum giebt er dem Kinde 100—150,0 und behauptet, damit die meisten Erfolge gehabt zu haben, gesteht aber schliesslich, dass kein Mittel absolut sicher sei, dass man von vornherein nicht bestimmen könne, mit welchem Mittel man am sichersten zum Ziel kommt, und dass man in einzelnen Fällen alle drei Mittel versuchen müsse.

²⁾ Pott, Jahrb. f. Kinderheilk. XIV. S. 157. 1879.

Bemerkungen, welche die Behandlung dieser Zustände mit Opium betreffen. Meine Erfahrungen sprechen auch bei Kindern entschieden zu Gunsten dieser Therapie. Ich lasse den Darm vollständig in Ruhe, und gebe nur dann Ricinusöl oder Calomel, wenn sich von vorn herein grössere Faecalanhäufungen im Coecum durch das Bestehen einer längeren Verstopfung oder durch Palpation nachweisen lassen. Sonst rathe ich von der Anwendung der Abführmittel abzustehen, bei grosser Empfindlichkeit der Coecalgegend je nach dem Alter 4—8 Blutegel (ohne Nachblutung) zu setzen, und einen Eisbeutel dauernd auf diese Gegend zu appliciren. In einzelnen Fällen wurde derselbe aber nicht vertragen und musste durch warme Cataplasmen ersetzt werden. Innerlich gebe ich von einer Emulsio oleosa (100,0) mit Extr. Opii aquos. 0,1—0,2 und Syr. emuls. 20,0 2stündlich einen Kinderlöffel, bis der spontane Schmerz aufhört und die Empfindlichkeit gegen Druck nachlässt. Sobald dies der Fall ist, pflegt sich auch der Stuhlgang spontan oder nach der Anwendung eines Klysma, eines Löffels Ricinusöl, wieder einzustellen. Eine Stuhlverstopfung von 6—7 Tagen hat dabei nichts zu bedeuten. Durch diese Behandlung gelang es mir fast in allen Fällen, wo sie rechtzeitig eingeleitet wurde, Heilung herbeizuführen, und da, wo sich schon ein Tumor durch Exsudat gebildet hatte, den Uebergang desselben in Eiterung zu verhüten, selbst bei Kindern, welche wegen eines Recidivs wiederholt in der Klinik Aufnahme fanden. Nur selten schlug das Opium fehl, z. B. bei einem 5jährigen Mädchen, welches während des ganzen Verlaufs von heftigen Coliken, Diarrhoe und Tenesmus geplagt wurde. Hier musste das Opium mit Ricinusöl (1 Theelöffel stündlich) vertauscht werden, welches nach einigen Tagen unter fortdauernder Entleerung kleiner verhaltener Stühle Heilung herbeiführte.

Das Exsudat, welches in der Umgebung des Coecum zu Stande kommt, bildet eine deutlich fühlbare und durch matten Percussionsschall nachweisbare Härte, welche sich bis über die Mittellinie hinaus und aufwärts bis zum Niveau des Nabels hin erstrecken kann. Kommt nun unter dem fortgesetzten Gebrauch des Eisbeutels die Resorption nicht zu Stande, nimmt vielmehr der Tumor und seine Empfindlichkeit unter fortdauerndem, abendlich exacerbirendem Fieber noch zu, so sind warme Cataplasmen, Tag und Nacht fortgesetzt, zu empfehlen. Es kommt dann bisweilen zu einem spontanen Durchbruch des Eiters nach aussen, in den Darm (von mir zweimal beobachtet), die Blase oder Vagina. Verzögert sich dieser Ausgang und droht fortdauerndes Eiterungsfieber die Kräfte zu erschöpfen, so muss man die künstliche Eröffnung des Abscesses vornehmen, welche durch die antiseptische Methode einen

grossen Theil ihrer Gefährlichkeit verloren hat¹⁾. Solche Peritonealabscesse oder „Bauchempyeme“ können sich übrigens ganz unabhängig von Perityphlitis auch an anderen Stellen des Unterleibs entweder ohne deutliche Ursache, oder in Folge einer traumatischen Einwirkung bilden:

Ein 10jähriges Mädchen, welches am 11. November 1879 in meine Poliklinik kam, war im August von einem grossen Hunde, der sie niederwarf und auf ihrem Bauch herumtrampelte, arg misshandelt worden. Es entstand dadurch acute Peritonitis, welche Mitte September mit einem Eiterdurchbruch durch den Nabel ihr Ende erreichte. Noch im November bestand an der Stelle des ehemaligen Nabels eine groschengrosse rothe, mit Granulationen bedeckte Wunde, aus welcher immer etwas Eiter abfloss.

Knabe von 4 Jahren, aufgenommen den 4. Januar 1883. Kurz vor Weihnachten Fall auf einen Pfahl, gerade die Nabelgegend treffend. Anfangs Januar starke Anschwellung des Nabels, Infiltration seiner Umgebung. In der Poliklinik Aufpinselungen von Jodoformcollodium. Den 10. spontaner Aufbruch, Entleerung von einem Tassenkopf Eiter. Am 13. Austritt von Kartoffelstückchen und Erbsenhülsen aus der Abscessöffnung im Nabel. Bei Action der Bauchpresse kommt viel flüssiger Koth, der aber nicht fäcal riecht, hervor. Stuhl normal, kein Fieber, kein Schmerz. Sorgfältiger antiseptischer Verband. Entlassung am 21. Weiterbehandlung in der Poliklinik. Vollständige Heilung.

Knabe von 2 Jahren, aufgenommen den 29. October 1883. Angeblich nach einem Fall auf den Bauch entstand im Mai Anschwellung des Nabels, die allmählig zunahm, und im October eine ausgedehnte Phlegmone darstellte. Aus dem Nabel, welcher die Mitte derselben einnimmt, entleeren sich dünne braune Massen, ohne Fäcalgeruch, die bei dauernder Milchnahrung immer heller werden. Appetit. Stuhl normal. T. 36,5. Wurde am 5. November ungeheilt entlassen.

M. L., 10jährig, am 18. December 1876 zuerst von mir untersucht. Seit 14 Tagen Symptome von acuter Peritonitis, welche sich ohne erkennbare Ursache von der linken Regio iliaca aus entwickelt hatte (2malige Application von Blutegeln, Eisbeutel). Ich fand einen diffusen, sehr empfindlichen, bei der Percussion matt schallenden Tumor, welcher den unteren Theil der linken Bauchhälfte bis über das Niveau des Nabels hin einnahm, während die rechte Seite vollkommen frei war. Dabei Schmerz während des Stuhlgangs und Urinlassens, remittirendes Fieber, grosse Schwäche. In den letzten Tagen sehr heftige kolikartige Schmerzanfälle mit lautem Geschrei und verfallenem Gesicht, dazwischen ganz freie Intervalle. Therapie: Warme Cataplasmen auf den Leib, Emulsio oleosa mit Extr. Opii. Am 20. wiederholter Ausfluss von Schleim und eiteriger Flüssigkeit aus dem Mastdarm, und in der Nacht zum 21. plötzlich 4—5 dünne, sehr reichliche eiterige Stühle von der Farbe des Milchkaffee's. Am 21. Tumor und Schmerzen gänzlich verschwunden.

¹⁾ Demme (21. Jahresber. d. Jenner'schen Kinderspit. 1884) berichtet 2 Fälle, in denen durch verschluckte Fremdkörper (Glasperlen, Knöpfchen) Perityphlitis und Abscessbildung zu Stande gekommen war, und durch die Operation Heilung erzielt wurde.

Fortdauer der eiterigen, mit Fäcalklumpchen vermischten Ausleerungen. Völlige Heilung nach wenigen Tagen. Wie ich später erfuhr, erfolgten im Lauf der nächsten Jahre noch zwei kleinere Recidive an derselben Stelle, die zwar nicht den Ausgang in Eiterung nahmen, immerhin aber den Verdacht erregten, dass ein unbekannter localer Anlass der Peritonitis noch fortbestehen musste.

In diesen Fällen sehen wir die Peritonealabscesse sich durch den Nabel, resp. den Mastdarm entleeren. Bedenkt man, dass der Nabel überhaupt der nachgiebigste Theil der Bauchwand ist, dass die Fascia hier fehlt, und nur die Hautnarbe, Fett und Peritoneum die Bauchhöhle nach aussen abschliessen, so wird es begreiflich, dass bei allen Ausdehnungen des Unterleibs, sei es durch Gravidität, durch feste Tumoren oder Flüssigkeit, Verdünnungen und herniöse Hervortreibungen des Nabels leicht zu Stande kommen, ganz besonders im Kindesalter, wo der Nabel noch weniger widerstandsfähig ist, als bei Erwachsenen. Wenn nun von einigen Autoren¹⁾ behauptet wird, dass die meisten Fälle von Eiterdurchbruch durch den Nabel eigentlich keine Fälle von Peritonitis waren, dass vielmehr die Eiterung fast immer ausserhalb des Bauchfells in dem subserösen Gewebe stattgefunden habe, so muss ich zwar das Vorkommen dieser Abscesse in den Bauchdecken, welche meistens einen traumatischen Ursprung haben und leicht als Peritonitis imponiren können, nach eigener Erfahrung zugeben, glaube aber doch, dass jene Autoren mit ihrer Behauptung zu weit gehen. Ich werde bald Gelegenheit haben, Ihnen einige Fälle mitzutheilen, in welchen bei einer durch die Section nachgewiesenen chronischen Peritonitis Durchbruch von Eiter, einmal auch von ascitischer Flüssigkeit, durch den Nabel stattfand, und sehe keinen Grund, weshalb dasselbe Ereigniss nicht auch durch eine auf acute Weise entstandene Eiterung herbeigeführt werden sollte. Die im zweiten und dritten meiner Fälle constatirte Communication der Abscessöffnung im Nabel mit einer Dünndarmschlinge (Ausfluss von Nahrungsstoffen und flüssigem, nicht faeculent riechendem Koth) lässt allerdings eine zwiefache Deutung zu. Entweder handelte es sich um eine Eiterung in der Bauchhöhle selbst, welche einerseits durch den Nabel nach aussen, andererseits durch eine Darmschlinge sich entleerte, oder um einen primär in den Bauchdecken gebildeten Abscess, der schliesslich circumscribte Peritonitis in der Nabelgegend, Adhäsion mit einer Darmschlinge und Perforation der letzteren herbeiführte.

¹⁾ Vauvay, Des phlegmons sous-péritonéaux de la paroi abdominale antérieure. Paris, 1875. — Gauderon, De la péritonite idiopathique aiguë des enfants. Paris, 1876.

Wie in dem zuletzt mitgetheilten Fall war auch noch in einem anderen, welcher ein 12jähriges Mädchen betraf, die linke Regio iliaca der ursprüngliche Sitz der Peritonitis, welche hier ein umfängliches Exsudat bildete (Januar 1881). Dieser Fall zeichnete sich dadurch aus, dass nach der Beseitigung der acuten Entzündung durch Eisbeutel, Opium u. s. w., während der Exsudattumor fortbestand, im Verlauf der nächsten Wochen 4—5 Anfälle eintraten, die man als Ileus bezeichnen konnte (Obstructio alvi, häufiges grünliches Erbrechen, intensive Schmerzen im Leibe, mässiges Fieber, Verfall der Gesichtszüge), Anfälle, welche 12 bis 18 Stunden zu dauern pflegten, und mit der Ausstossung eines festen Kothpfropfs, auf welchen dann reichliche scybalöse Ausleerungen folgten, ihr Ende erreichten. Ricinusöl und Klystire genügten nur beim ersten Anfall, später bedurfte es 2stündlich wiederholter Eingiessungen von Eiswasser, um endlich die Ausstossung des Kothpfropfs zu erzielen. Innerliche Mittel wurden meistens erbrochen und deshalb ganz ausgesetzt, die Schmerzen durch Morphinumjectionen beseitigt. Erst Ende Februar war der Tumor verschwunden, und seit dieser Zeit blieb die Gesundheit des Kindes ungestört. Offenbar handelte es sich hier um eine Compression oder Knickung der unteren Colonpartie durch das umlagernde Exsudat, mit Stagnation und pfropfartiger Eindickung der Fäcalsmassen. —

Acute Peritonitis durch Perforation eines Unterleibsorgans kommt, abgesehen von den erwähnten Ulcerationen des Processus vermiformis¹⁾, nur ausnahmsweise bei Kindern vor, was sich aus der grossen Seltenheit runder Magengeschwüre und anderer zu Perforationen führender Krankheiten der Abdominalorgane in diesem Alter erklärt. Selbst der Ileotyphus giebt, wie wir später sehen werden, nur höchst selten dazu Anlass. Wohl aber hatte ich ein paar Mal Gelegenheit, diffuse eiterige Peritonitis im Gefolge des Scharlachfiebers, zumal der secundären Nephritis zu beobachten, worauf ich bei der Betrachtung dieser Krankheit zurückkommen werde. —

Wenden wir uns nun zu der chronischen Peritonitis, so müssen wir auch diese, abgesehen von ihrer recht häufigen tuberculösen Form, als eine seltene Affection bezeichnen. Wenn schon die bei Erwachsenen, zumal bei Weibern, oft zu beobachtenden Adhäsionen der Abdominalorgane, besonders der inneren Genitalien, im Kindesalter zu den Aus-

¹⁾ Bei einem 11jährigen Knaben, der unter den Erscheinungen der acuten Peritonitis binnen 5 Tagen zu Grunde ging, ergab die Section (am 16. Juni 1884) als Grund Perforation des Proc. vermiformis durch einen Kothstein, dessen Centrum ein Apfelsinenkern bildete.

nahmen gehören, so sind gar die Fälle, in welchen eine nicht tuberculöse chronische Peritonitis uns ein wohl charakterisirtes klinisches Bild darbietet, so selten, dass ihr Vorkommen von einigen Autoren überhaupt gänzlich in Abrede gestellt wurde. Diese Ansicht ist indess nicht gerechtfertigt, und der folgende Fall¹⁾ giebt Ihnen dafür einen unwiderleglichen Beweis:

Anna S., 4jährig, am 14. November 1873 in die Klinik aufgenommen, soll bis vor 8 Tagen gesund gewesen sein (?). Seit dieser Zeit will man eine Auftreibung des Unterleibs bemerkt haben. Die Untersuchung ergab einen hochgradigen Ascites mit verstrichenem Nabel und deutlicher Fluctuation. Schmerz und Empfindlichkeit des Leibes absolut fehlend. Leberdämpfung reicht bis zur 5. Rippe. Resp. 28—40, etwas dyspnoëtisch. Rechts von der Scapula abwärts Dämpfung und schwaches Athemgeräusch. Geringes Oedema pedum, Urin normal, kein Fieber. Die am 16. mit einem Probetrioicart vorgenommene Punction entleerte 3900 Ccm. einer grünlichen stark albuminösen Flüssigkeit, welche reichlich Eiterkörperchen, Fibrincoagula und einzelne Flocken enthielt, die unter dem Microscop ein mit Zellen gefülltes Fasernetz darboten, und deshalb den Verdacht einer Sarcombildung im Unterleibe rege machten. Die Palpation ergab indess nur eine 3—5 Ctm. breite Hervorragung des unteren Leberrandes, nirgends einen Tumor. Da aber nach 8 Tagen der Ascites wieder derselbe wie vor der Punction war, so wurde diese am 24. mit demselben Erfolg wie das erste Mal wiederholt, wobei indess keine einer Neubildung vergleichbaren Elemente gefunden wurden. Bis zum 13. December, also etwa 20 Tage lang, blieb der Zustand ziemlich unverändert; Temp. Abends öfter bis 38,6 steigend, Puls 96 bis 140, Allgemeinbefinden sich merklich verschlechternd, Abmagerung zunehmend, wiederholtes Erbrechen, mitunter auch Diarrhoe. Bei einer indifferenten Behandlung nahm auffallender Weise der Ascites ab, und am 13. December konnte man durch die nun weicher gewordenen Bauchdecken hindurch in der Nabelgegend deutlich theils knotige, theils strangartige Härten fühlen, die an der Grenze des Hypogastrium zu einer grösseren, fast umgreifbaren Geschwulst confluirten, und beim Verschieben der Bauchdecken, wie beim Druck, hie und da deutlich ein Reibungsgefühl darboten. Starke durch Ricinusöl bewirkte Fäcalausleerungen änderten nichts, so dass die Diagnose einer Neubildung festeren Halt gewann. Bis zu dem am 21. unter zunehmendem Collaps erfolgten Tode blieb der Zustand nahezu unverändert, und noch am letzten Tage wurde folgender Status notirt: „Abdomen weich, leicht eindrückbar. Unterer Leberrand 1—1½ Ctm. unter dem Rippenrande fühlbar. Rechts von der Linea alba, vom Leberrande bis in die Fossa iliaca dextra hinab sich erstreckend, ein aus mehreren wurstförmigen, unter sich zusammenhängenden Wülsten bestehender, etwa handbreiter Tumor, der über dem Niveau der Bauchhaut sichtbar prominirt. Die anderen früher fühlbaren Tumoren undeutlicher palpirbar als bisher.“

Section: Im Abdomen etwa 500,0 trüber Flüssigkeit. Sowohl das viscerales, wie das parietale Blatt des Peritoneum zeigt überall ziemlich breite und lange Streifen frischen fibrinösen grau-gelben Exsudats; die Gyri des Dünndarms überall durch äusserst kurze und dichte peritonitische Schwarten mit einander fest ver-

¹⁾ Berliner klin. Wochenschr. 1874. No. 10.

wachsen, so dass sie nur mit dem Messer von einander zu trennen sind. Die Serosa des Darms durchweg enorm verdickt, mürbe, brüchig, trübe und glanzlos, und an sehr vielen Stellen mitsammt dem subserösen Gewebe und dem aufliegenden Exsudat zu einem bläulich weissen, halb durchscheinenden, schwieligen, $\frac{1}{2}$ —1 Ctm. dicken, unter dem Messer knirschenden Gewebe organisirt. Mesenterium, grosses und kleines Netz stark geschrumpft. Der ganze Darmkanal auffallend verkürzt, Schleimhaut blass, Leber etwas vergrössert, auf ihrer Convexität eine blutige Auflagerung (Perihepatitis hämorrhagica). Pleuritis exsudativa dextra.

Hier haben Sie also einen Fall von sehr ausgebreiteter chronischer Peritonitis ohne Spur von Tuberculose; vielmehr musste die Entstehung, wie sich später herausstellte, auf einen traumatischen Einfluss, nämlich auf einen Tritt, welchen das Kind einige Wochen zuvor von seinem barbarischen Vater in der Lebergegend erhalten hatte, zurückgeführt werden. Die hämorrhagische Entzündung der Leberserosa, welche noch bei der Section gefunden wurde, eröffnete wahrscheinlich die Scene, und von hier aus hatte sich der Process allmählig auf das ganze Bauchfell und auch auf die rechte Pleura verbreitet. Daraus ergibt sich also, dass traumatische Einwirkungen auf den Unterleib nicht nur acute, sondern auch chronische Entzündungen des Peritoneum mit starken Verwachsungen der Darmschlingen unter einander und mit bedeutender seröser Ausschwitzung zur Folge haben können, und zwar so schleichend und latent, dass die Aufmerksamkeit erst durch den zunehmenden Ascites erregt wird. Auch auf die äusserst geringe Empfindlichkeit des Unterleibs, und die meistens normale Darmentleerung trotz der innigen Adhäsionen der Darmschlingen unter einander, mache ich Sie aufmerksam, weil wir dasselbe bei der tuberculösen Form wiederfinden werden.

Eine besondere Beachtung verdient in diesem Fall die überaus starke schwielige Verdickung der Darmwände, welche während des Lebens die Form von Tumoren angenommen, und mich um so mehr zur Diagnose einer Sarcombildung im Unterleibe bestimmt hatte, als auch das Microscop nach der ersten Punction und die fühlbaren Reibungsphänomene auf den Pseudo-Tumoren diese Annahme zu stützen schienen. Man kann also aus diesem wichtigen Fall noch den Schluss ziehen, dass eine im weiteren Verlauf der chronischen Peritonitis sich ausbildende schwielige Verdickung der Darmwände stellenweise einen so hohen Grad erreichen kann, um das täuschende Gefühl von Tumoren (Sarcomen) zu erzeugen, dass ferner die Untersuchung der ascitischen Flüssigkeit in solchen Fällen microscopische Bilder ergeben kann, welche durch ihre alveoläre Structur die Annahme abgelöster

Geschwulstfetzen möglich machen, während es sich nur um Fibrinflocken mit eingefilzten Eiterkörperchen handelt.

Dies ist der einzige Fall von chronischer, nicht tuberculöser Peritonitis im Kindesalter, welchen ich durch die Section constatiren konnte; wohl aber kamen mir mehrere Fälle vor, welche die Symptome einer beginnenden oder selbst höher entwickelten Peritonitis chronica tuberculosa darboten, und doch zu meiner Ueberraschung vollständig geheilt wurden. Die betreffenden Kinder, fast lauter Mädchen, waren zum Theil früher gesund, einzelne mit Osteomyelitis oder anderen scrophulösen Symptomen behaftet. Waren diese Fälle in der That als geheilte tuberculöse oder als einfache chronische Peritonitis zu betrachten? Ich möchte mich der letzten Anschauung zuneigen, und finde auch keinen Grund, weshalb das Peritoneum nicht ebenso gut der Sitz einer, von Tuberculose ganz unabhängigen, chronischen Entzündung mit serösem Exsudat werden sollte, wie die Pleura. Das Hauptsymptom, bisweilen sogar das einzige, ist in solchen Fällen Ascites, für welchen man trotz der genauesten Untersuchung und Anamnese keine Ursache finden kann. Insbesondere lässt sich jede Leberaffection ausschliessen. Das Wohlbefinden kann dabei fast ungestört sein, selbst spontane oder Druckempfindlichkeit des Unterleibs ist nicht immer vorhanden, fehlt wenigstens zeitweise gänzlich. Bei einem 11jährigen Mädchen, welches sich lange in meiner Klinik befand und geheilt wurde, entstand die Krankheit bald nach den Masern; ebenso in einem von Fiedler¹⁾ mitgetheilten Fall. Die von mir angewandte Behandlung bestand in Bepinselungen des Unterleibs mit Jodoformcollodium und in hydropathischen Einwicklungen. Das Beste aber leistete die frühzeitige Punction, welche bei jenem Mädchen 3 Mal wiederholt wurde und jedesmal eine grosse Menge eiweissreicher Flüssigkeit entleerte.

XVI. Die Tuberculose der Unterleibsorgane.

Schon bei der Betrachtung der Meningeal- und Lungentuberculose machte ich Sie auf das häufige Vorkommen von Miliartuberkeln und käsigen Producten in den Abdominalorganen aufmerksam. Sehr oft finden Sie Tuberkel in der Milz und Leber, mitunter in enormer Zahl, und bisweilen so klein, dass sie kaum mit dem blossen Auge erkennbar sind. Die Milz- und Lebertuberkel können aber auch die Grösse von Erbsen

¹⁾ Fiedler, Jahresber. d. Gesellsch. f. Natur- u. Heilkunde zu Dresden. 1885 u. 1886. — Vierordt, Die einfache chron. Exsudativperitonitis. Tübingen, 1884. — Stiller, Deutsches Arch. 1875. XVI. S. 412.

und darüber erreichen, und letztere zeigen dann öfters in ihrem Centrum eine mit grüngelblicher Flüssigkeit gefüllte Höhle, das Lumen eines durchschnittenen Gallengangs, welcher rings von Tuberkelmasse umlagert ist. Sehr häufig sind auch das Peritoneum, das grosse Netz, der seröse Ueberzug der Leber und Milz, des Zwerchfells, des Darmkanals u. s. w. der Sitz zahlreicher miliärer Knötchen, die sich auch in den Nieren, selbst in den inneren Genitalien kleiner Mädchen finden. Dabei sind die Mesenterial- und andere abdominelle Lymphdrüsen oft mehr oder weniger geschwollen, partiell oder gänzlich in käsige Masse umgewandelt. Alle diese Veränderungen bilden aber meistens nur zufällige Sectionsbefunde, welche sich bei nachweisbar tuberculösen Kindern zwar mit Wahrscheinlichkeit vermuthen, aber nicht bestimmt diagnostizieren lassen.

Dagegen kann man in denjenigen Fällen, welche sich durch die vorwiegende oder gar ausschliessliche Entwicklung der Tuberkel in den Unterleibsorganen auszeichnen, während der Inhalt der Brust- und Schädelhöhle entweder nur unbedeutend, oder erst terminal von Tuberculose befallen wird, allerdings eine Diagnose stellen. Wenn auch die Leber- und Milztuberkel in allen von mir beobachteten Fällen sich einer sicheren Erkenntniss während des Lebens entzogen, und auch die käsige Degeneration der Mesenterialdrüsen sich nur ausnahmsweise intra vitam feststellen liess, so unterliegt doch die Diagnose der Peritonealtuberkel, wie wir bald sehen werden, in der Regel geringeren Schwierigkeiten. Bevor ich auf diese Dinge näher eingehe, will ich noch einige Worte über die eben berührte Affection der Gekrösdrüsen vorausschicken.

Die Zeit, in welcher die Degeneration dieser Drüsen eine so vorwiegende Rolle spielte, dass fast alle atrophischen Zustände der Kinder von einer den Chylusstrom hemmenden Anschwellung und „Verstopfung“ derselben hergeleitet wurden, ist längst vorüber. Die „Atrophia meseraica“ (die „Drüsen im Unterleibe“, wie das Volk sagt), erweist sich vielmehr in den meisten Fällen als eine mehr oder weniger allgemeine, vorzugsweise aber auf den Unterleib concentrirte Tuberculose, bei welcher die Mesenterialdrüsen erst secundär vom Peritoneum oder von der Darmschleimhaut her in Mitleidenschaft gezogen werden. Freilich können dieselben auch bei sonst gesunden Kindern, die an chronischen oder oft wiederholten Darmcatarrhen leiden, hyperplastisch werden und unter ungünstigen Verhältnissen ebenso gut verkäsen, wie die Bronchialdrüsen in Folge chronischer Bronchialcatarrhe oder des Keuchhustens: häufiger aber geht die Erkrankung der

culose des Darms oder des Peritoneum aus, welche auf dem Wege der Lymph- und Chylusgefässe die Infection der Drüsen vermittelt. Ich selbst sah wiederholt einzelne von tuberculösen Darmpartien ausgehende, durch das Mesenterium zu verfolgende Lymphgefässe deutlich mit miliären Tuberkeln besetzt. In den meisten Fällen erreicht die Anschwellung und Härte der Mesenterialdrüsen nur einen mässigen Grad und lässt sich durch Palpation des Unterleibs nicht erkennen; selbst umfänglichere Anschwellungen (ich sah einzelne von Pflaumengrösse) und Conglomerate lassen sich oft nicht durchfühlen, weil die Gasauftreibung der überliegenden Därme und die dadurch bedingte Spannung des Unterleibs dies verhindert. Aus diesem Grunde war ich z. B. bei einem 5jährigen, an chronischer tuberculöser Peritonitis leidenden Mädchen nie im Stande gewesen, einen Tumor zu fühlen, obwohl die Section eine mehr als kindeskopfgrosse Geschwulst ergab, welche aus tuberculösen mit einander verschmolzenen Mesenterialdrüsen bestand. Wo aber die Gasauftreibung der Därme fehlt oder temporär nachlässt, da ist man allerdings öfters im Stande, die geschwollenen Drüsen als verschiebbare rundliche Knoten von verschiedener Grösse durch die erschlafften Bauchdecken durchzufühlen, wenn man auch dabei immer an die Möglichkeit einer Täuschung durch Faecalknollen denken muss.

Ein charakteristisches klinisches Bild giebt einzig und allein die Tuberculose des Peritoneum, aber auch nur dann, wenn es nicht bei einer blossen Miliartuberculose bleibt, sondern wenn in ähnlicher Weise, wie zu den Tuberkeln der Pia mater, eine Entzündung sich hinzugesellt. In der grossen Majorität der Fälle nimmt diese einen schleichen- den chronischen Verlauf, doch muss man darauf gefasst sein, hie und da einer so raschen Entwicklung zu begegnen, dass unter gewissen Umständen, bei mangelhafter oder ganz fehlender Anamnese, zumal im Krankenhause, das täuschende Bild einer acuten Peritonitis entstehen kann. In der That handelt es sich dann auch um eine solche, die sich schliesslich zu einer bereits längere Zeit bestehenden Unterleibstuberculose hinzugesellte, gerade wie Meningitis basilaris zur Tuberculose des Gehirns und der Pia, oder wie Pericarditis und Pleuritis zu derjenigen des Herzbeutels und der Pleura. Fälle dieser Art scheinen jedoch im Ganzen nur selten vorzukommen. .

Ich selbst erinnere mich nur eines 5jährigen Knaben, welcher ohne jede Anamnese am 10. Januar 1879 in die Klinik aufgenommen wurde. Derselbe war ziemlich wohlgenährt, und die Untersuchung des Thorax ergab nur abgeschwächtes ~~men~~ im oberen Theil der Lungen. Die bei der Aufnahme bestehenden entzünd- ~~ten~~ im Unterleibe, grosse Empfindlichkeit, Auftreibung und Span-

nung desselben, Erbrechen, Fieber wurden auf acute Peritonitis, deren Ursache unbekannt blieb, bezogen. Nach dem am 18. im Collaps erfolgten Tode ergab aber die Section folgenden Befund:

Der stark aufgetriebene Unterleib enthält etwa $1\frac{1}{2}$ Liter etwas missfarbiger eiteriger Flüssigkeit; beide Blätter des Peritoneum mit eiterig-fibrinösem Exsudat bedeckt, alle Dünndarmschlingen mit einander verklebt. In der Serosa, zum Theil auch in den tieferen Schichten der Darmwand viele submiliäre und miliäre Tuberkel, das untere Ende des Ileum wie besät mit denselben, so dass hier das Peritoneum stark verdickt erscheint. An anderen Stellen sitzen die Tuberkel nesterweise, aber ebenfalls sehr dicht, in hämorrhagischer Umgebung. Im Netz vereinzelte Tuberkel. Im Dünndarm viele solitäre, hirsekorngrosse Tuberkel der Schleimhaut und zehnpfennigstückgrosse tuberculöse bis auf die Muscularis dringende Geschwüre, die sich weiter unten immer mehr häufen. Daneben auch einige käsige Folliculargeschwüre. Kurz vor dem Coecum ist die ganze Darmwand in eine ulceröse Fläche verwandelt, auf welcher käsig zerfallene Tuberkel neben frischen grauen Knötchen sichtbar sind. Ileocoecalclappe fast ganz durch Ulceration zerstört. Proc. vermif. etwa um das Dreifache erweitert, am Ansatz des Darms leicht stenosirt; das dilatirte Stück mit tiefen tuberculösen Ulcerationen der Schleimhaut besetzt. Auch im Colon bis zur Flexura iliaca hin sehr zahlreiche Ulcerationen. Leber fettig degenerirt. Oberlappen beider Lungen schieferfarbig, mehr oder weniger durch narbige Schrumpfung verödet, mit einzelnen käsigen Herden.

Es liegt nahe, in diesem Fall die Peritonitis von der Perforation eines der zahlreichen tuberculösen Darmgeschwüre abzuleiten, doch liess sich eine solche nirgends auffinden. Es handelte sich wohl um eine im Gefolge der alten tuberculösen Enterophthisis entstandene frische Miliartuberculose des Bauchfells, welche sich mit acut entzündlichen Erscheinungen combinirte. Dass unter diesen Umständen die letzteren klinisch ganz zurücktreten, und das Krankheitsbild einen typhösen Charakter annehmen kann, lehrt der folgende Fall:

Johann S., $2\frac{1}{2}$ Jahre alt, aufgenommen am 23. Januar 1878, soll früher immer gesund gewesen und erst vor 3 Wochen mit Appetitverlust, Diarrhoe, grosser Mattigkeit und Fieber erkrankt sein. Dabei zunehmende Welkheit, Blässe und Abmagerung. T. 38,2. Lippen und Zunge trocken und borkig, heftiger Durst, lehmfarbige, dünne, sehr übelriechende Stühle, Milz nicht palpabel, wegen des starken Meteorismus nicht percutirbar. Bauch abnorm gespannt, nirgends besonders schmerzhaft, tympanitisch. Freie Flüssigkeit in demselben nicht nachweisbar. Im linken unteren Lungenlappen catarrhalische Geräusche, sonst nichts Abnormes. Während der folgenden 6 Tage fortdauerndes Fieber (Mg. 38,2, Ab. bis 39,6). P. 120, immer kleiner werdend; zunehmender Meteorismus ohne erhöhte Empfindlichkeit des Leibes. Das Kind kratzt viel an Mund und Nase, so dass hier Erosionen entstehen. Zunehmender Collaps. Tod am 29.

Section. In dem aufgetriebenen Unterleibe etwa 100 Ccm. trüber, brauner Flüssigkeit mit derben Fibrinflocken. Därme stark durch Gas ausgedehnt und durch Fibrin vielfach mit einander lose verklebt. Serosa an diesen Stellen geröthet. Netz stark contrahirt. An der Oberfläche der Därme, wie am Peritoneum parietale, sehr

zahlreiche miliäre Tuberkel. Herz und Lungen bis auf einen Bronchialcatarrh und einige Atelektasen normal. Bronchial- und Mesenterialdrüsen ebenfalls normal, Leber exquisit verfettet. Darmschleimhaut nicht verändert.

Dieser Fall zeichnet sich durch die ausschliesslich auf das Peritoneum beschränkte Tuberculose aus. Kein anderes Organ, nicht einmal die Bronchial- und Mesenterialdrüsen waren ergriffen, und nur die Leber zeigte die bei Tuberculösen so häufig vorkommende Verfettung. Die sorgfältigste Untersuchung ergab auch nirgends einen Käseherd, von welchem die Miliartuberculose des Bauchfells ihren Ausgang genommen hätte. Von klinischer Bedeutung ist der verhältnissmässig rasche, etwa 4 Wochen dauernde Verlauf der Krankheit unter Erscheinungen, welche weit eher an einen Ileotyphus, als an tuberculöse Peritonitis denken liessen¹⁾. Insbesondere mache ich Sie auf die sehr geringe Empfindlichkeit des meteoristischen Unterleibs aufmerksam, welche mit den durch die Section nachgewiesenen Erscheinungen wenig harmonirte.

Fälle, wie die eben erwähnten, treten indess an Häufigkeit weit gegen diejenigen zurück, welche chronisch verlaufen und dass „klassische“ Bild der tuberculösen Peritonitis darbieten. Der hervortretendste Zug in diesem Bilde ist die ganz allmählig wachsende Volumszunahme des Unterleibs, welche anfangs für einfache Gasauftreibung gehalten und wenig beachtet wird, mit der Zeit aber Befürchtungen erregt und die Eltern veranlasst, ärztliche Hülfe nachzusuchen. Von den vielen Kindern, welche ich an dieser Krankheit zu behandeln hatte, war das jüngste 2¹/₂ Jahre alt; die meisten standen im Alter zwischen 3 und 8 Jahren. Schon der erste Anblick des Abdomen muss dem Kundigen Bedenken erregen. Nachdem nämlich die Auftreibung des Leibes im Lauf einiger Monate stetig zugenommen hat, zeigt dieselbe eine beträchtliche halbkugelige Wölbung, die Bauchdecken sind stark gespannt, selbst glänzend, und die Venae epigastricae zu blaudurchscheinenden Strängen erweitert. In sehr hohen Graden ist der Nabel verstrichen oder, was ich in mehreren Fällen beobachtete, sogar blasig hervorgetrieben. Gleichzeitig leidet der Appetit; die Kinder werden mager und welk, und bei voller Entwicklung des Leidens erschien mir immer der Contrast des halbkugelig hervorgetriebenen Unterleibs mit den abgezehrten Extremitäten als etwas charakteristisches. Manche klagen auch von vorn herein über kolikartige Leibschmerzen und Druckempfindlichkeit des Leibes, weit häufiger aber sah ich sowohl die spontanen,

¹⁾ Vergl. Demme, 20. Jahresber. d. Jenner'schen Kinderspitals f. 1882. S. 33.

wie die durch Druck erregten Schmerzen vollständig fehlen, oder sich auf einzelne Partien des Abdomen beschränken. Bei hochgradiger Auftreibung des letzteren ergiebt die Untersuchung mittelst der Percussion und Palpation häufig eine freie Flüssigkeitsanhäufung, wobei der Schall je nach der Lage der Kranken, wie bei jedem Ascites, wechselt und auch das Gefühl der Fluctuation wahrgenommen werden kann. Dies ist jedoch keineswegs constant, da oft nur wenig Flüssigkeit im Beckenraum vorhanden ist, und die Auftreibung des Abdomen dann grösstentheils durch die von Gas stark ausgedehnten Därme bedingt wird, welche das Zwerchfell nach oben drängen und den Percussionsschall nicht nur am ganzen Unterleibe, sondern auch an der Seitenfläche des Thorax bis zur 5. Rippe hinauf tympanitisch machen können. Mitunter geben einige Theile des Unterleibs einen matten, andere einen tympanitischen Schall, ohne dass die Lage einen Einfluss darauf ausübt, was in der Absackung flüssigen Exsudats durch peritonitische Adhäsionen seine Erklärung findet. Auch strangförmige Härten, bedingt durch verdickte und mit einander verwachsene Darmschlingen, lassen sich bisweilen durch die Palpation nachweisen, seltener grössere Tumoren, welche als Neubildungen oder Anschwellungen der Organe, z. B. der Milz, imponiren können, aber wie die Section ergiebt, durch abgesackte Peritonealabscesse bedingt werden. Zwei solcher Fälle habe ich selbst beobachtet.

Die Auftreibung des Abdomen ist so charakteristisch, dass ich sie sogar in einigen Fällen von chronischer Peritonitis, welche schliesslich durch Meningitis tuberculosa zu Grunde gingen, bis zum Tode fortauern sah, obwohl doch bei der letzteren das bedeutende Einsinken des Bauchs die Regel zu sein pflegt. Dennoch kommen auch hier Ausnahmen vor. Ich selbst beobachtete ein paar Mal im ganzen Verlauf der Krankheit ungewöhnliche Flachheit oder gar Retraction des Abdomen, mit oder ohne Empfindlichkeit, und die Sectionen ergaben dann immer vollständigen Mangel flüssigen Exsudats, Leerheit und Contraction des ganzen Darmkanals, und Adhäsion der Darmschlingen sowohl unter einander wie mit dem Peritoneum parietale. In solchen Fällen bildete zwar die Peritonitis nur ein Glied in der grossen Kette der allgemeinen Tuberculose, und die Erscheinungen der letzteren waren so prävalirend, dass die Diagnose der Bauchfellaffection eben wegen des Mangels der charakteristischen Unterleibsschwellung während des Lebens nicht gestellt werden konnte. Dennoch kann auch in den Fällen, in welchen die chronische Peritonitis tuberculosa das vorwiegende Leiden bildet, die Anschwellung fehlen. Bei einem 6jährigen Mädchen, welches, der Tuberculose verdächtig, lange an einem remittirendem Fieber gelitten und an

Diphtherie gestorben war, fand ich chronische Peritonitis mit völliger Verwachsung der Därme unter einander und mit den Bauchdecken, zahllose Miliartuberkeln im Peritoneum und den neugebildeten Adhäsionen, ohne dass in irgend einem anderen Theil, ausser in einigen Lumbaldrüsen, etwas Tuberculöses gefunden wurde. Der Unterleib dieses Mädchens war im ganzen Verlauf der Krankheit ungewöhnlich flach, derb und unempfindlich gewesen, so dass der Sectionsbefund in hohem Grade überraschte. Ich wiederhole indess, dass auch bei völliger Obliteration der Peritonealhöhle durch allgemeine Verwachsungen der Unterleib in Folge von Meteorismus der adhärennten Därme beträchtlich ausgedehnt sein kann.

Fälle, wie der eben erwähnte, in denen die Tuberculose sich ausschliesslich auf das Peritoneum und andere Unterleibsorgane beschränkt, höchstens noch die Bronchialdrüsen betrifft, gehören keineswegs zu den Seltenheiten:

Kind von 2 $\frac{1}{2}$ Jahren. Därme überall untereinander und mit den Bauchwänden verklebt. In den frei gebliebenen Räumen Ansammlung einer hell-chocoladenförmigen Flüssigkeit. Milz und Leber von derben fibrinösen Schwarten umgeben und mit ihren Nachbartheilen (Zwerchfell, Bauchwand u. s. w.) fest verwachsen. Im Peritoneum parietale, auf der Serosa der Baueingeweide, im Netz zahlreiche Miliartuberkel. Beide Lungen, Bronchialdrüsen, Parenchym der Leber und Milz völlig frei von Tuberkeln.

Kind von 5 Jahren. In der Bauchhöhle keine Flüssigkeit. Alle Darmschlingen mit einander und mit der Bauchwand verwachsen, ebenso das grosse Netz, welches zu einer 2 Ctm. dicken, harten Masse entartet ist. Zwischen allen diesen Theilen sind vielfach käsige bröcklige Massen eingelagert. Auf der freien Fläche des Peritoneum zahlreiche Miliartuberkel. Milz klein, sehr derb, in feste Schwarten eingehüllt und nach allen Richtungen verwachsen; ihr Gewebe, wie das der Leber und Lungen, frei von Tuberkeln. Bronchialdrüsen käsig.

Otto T., 2 $\frac{1}{4}$ Jahre alt, aufgenommen am 6. Mai 1879 mit Macies, halbkugeliger Auftreibung des Leibes, palpabler Hervorragung der Leber unter dem Rippenrande, die auch in der Chloroformnarcose deutlich constatirt wurde. Dauer bereits 6 Monate, ohne Fieber und ohne ein Symptom von Erkrankung anderer Organe. Tod am 19. durch Collaps und Oedema pulmonum. Section: Darmschlingen vielfach mit der Bauchwand und unter einander verwachsen. Beim Durchtrennen bemerkt man in stark vascularisirten dunkelrothen Pseudomembranen massenhafte grau-gelbe Miliartuberkel, die auch im Netz und auf der unteren Fläche des Zwerchfells sichtbar sind. Im Darm an vielen Stellen tuberculöse Geschwüre mit grauen Knötchen auf der entsprechenden Serosa. Leber fettig entartet, Milz normal, ebenso die Lungen und Pleura frei von Tuberkeln. Oedema pulmonum. Bronchial- und Mesenterialdrüsen käsig degenerirt.

Sie finden in allen diesen Fällen die Organe des Thorax, mit Ausnahme der 2 mal käsig entarteten Bronchialdrüsen, vollkommen intact,

nur das Peritoneum und allenfalls die Darmschleimhaut und die Gekrösdrüsen tuberculös erkrankt. Diese Eigenthümlichkeit der abdominalen Tuberculose, die auch von anderen Autoren hervorgehoben wird ¹⁾, erklärt die Thatsache, dass solche Kinder im ganzen Verlauf ihrer Krankheit, welcher sich 6 bis 12 Monate hinziehen kann, keine anderen Symptome darzubieten brauchen, als die oben geschilderte halbkugelige, stark gespannte, von Venennetzen durchzogene Anschwellung des Unterleibs, mit oder ohne Schmerzhaftigkeit, Anorexie, zunehmende Schwäche und Abmagerung, wobei gewöhnlich unregelmässige Temperaturerhebungen in den Abendstunden (bis 39,5) beobachtet werden, die Morgentemperatur aber normal oder subnormal (36,7 bis 35,8) erscheint. Der Tod erfolgt entweder durch eine zufällige Complication oder durch völlige Erschöpfung, nachdem in Folge der zunehmenden Herzschwäche schliesslich noch Oedem der unteren Extremitäten und des Scrotum hinzugetreten sein kann.

In vielen Fällen gesellt sich zu den genannten Erscheinungen noch Diarrhoe, welche allen Mitteln trotz, oder nach kurzer Pause immer wiederkehrt, und durch tuberculöse Darmgeschwüre bedingt wird. Je ausgebreiteter aber die Tuberculose ist, um so mehr compliciren sich auch die Symptome, und die physikalische Untersuchung der Lungen, der hartnäckige Husten und das remittirende Fieber stellen dann in Verbindung mit den localen Erscheinungen der chronischen Peritonitis jenes Bild dar, welches ich Ihnen früher bei der Lungentuberculose (S. 404) zu entwerfen versuchte. Auf die Anschwellung der Inguinaldrüsen, welche mir in einzelnen Fällen diagnostisch bedeutsam schien, lege ich jetzt keinen Werth mehr, da dieselbe bei Kindern ausserordentlich häufig ist, und gerade in einigen Fällen von Peritonitis chronica fehlte oder wenigstens nur in sehr geringem Grade vorhanden war.

Eine specielle Schilderung der anatomischen Erscheinungen werden Sie mir mit Rücksicht auf die (S. 565 ff.) mitgetheilten Sectionsbefunde, welche Ihnen ein anschauliches Bild derselben gewähren, erlassen. Erwähnt sei nur noch, dass ich fast nie eine mehr oder weniger entwickelte Fettentartung der Leber vermisste, wiederholt auch einen mässigen Grad cirrhotischer Affection derselben beobachtete, welche wohl durch Fortleitung des entzündlichen Processes von der Porta hepatis her auf die Bindegewebsscheiden der Pfortader, oder auch durch den Reiz vielfacher miliärer Lebertuberkel zu erklären ist. Auch parenchymatöse Nephritis wird als Complication beobachtet.

¹⁾ Vergl. Seyffert, Ueber die primäre Bauchfelltuberculose. Diss. Halle, 1887.

Bisweilen kommt es im letzten Stadium der Krankheit noch zum Durchbruch nach aussen, indem sich in der Bauchwand ein Abscess bildet und öffnet. Ich beobachtete diesen Durchbruch in 5 Fällen, und zwar immer durch den Nabel, durch welchen Eiter, Serum und flüssiger gelber Dünndarminhalt sturzweise entleert wurde, und wie schon (S. 534) erwähnt wurde, neben den Fäces auch Spulwürmer austreten können. In einem Fall, welcher zur Section kam, fand sich eine Communication der äusseren Abscessöffnung mit einer am Nabel festgehefteten perforirten Dünndarmschlinge, neben allen Erscheinungen der hochgradigsten tuberculösen Peritonitis; in zwei anderen Fällen war die perforirte Darmschlinge nicht mit dem Nabel verwachsen, öffnete sich vielmehr in einen umfänglichen, hinter dem Nabel befindlichen, rings durch Adhäsionen abgesackten, mit faeculentem Eiter gefüllten Abscess, der sich nach aussen Bahn gebrochen hatte. Bei einem Kinde, welches eine Menge freier Flüssigkeit in der Bauchhöhle erkennen liess, traten einige Tage vor dem Tode plötzlich sehr reichliche eiterartige Durchfälle ein, wobei das Volumen und die Empfindlichkeit des Leibes sich rasch verminderten. Die Section ergab gar keine Flüssigkeit mehr in der Bauchhöhle, aber in der hinteren Wand des Peritonealsackes, entsprechend der Fossa iliaca dextra, eine ulceröse Lücke von 3 Linien Durchmesser, durch welche die Sonde in einen gewundenen, gegen das Rectum hin führenden Kanal gelangte. Obwohl die directe Communication mit dem letzteren nicht deutlich nachzuweisen war, kann man doch nicht daran zweifeln, dass hier ein Durchbruch der Flüssigkeit durch den Mastdarm stattgefunden hatte. Noch in zwei anderen Fällen habe ich diesen Durchbruch in den Darmkanal beobachtet, der sich durch copiose Diarrhoe und auffallend rasches Einsinken des stark angeschwollenen Unterleibs verkündete. —

Wie bei jeder Tuberculose, kann auch bei der abdominellen der Tod durch terminale Meningitis tuberculosa herbeigeführt werden, wofür ich Ihnen folgendes aus mehreren ähnlichen ausgewählte Beispiel mittheile:

Ein 8jähriger Knabe, im Sommer 1878 an Pericarditis (S. 452) in der Klinik behandelt, wurde am 3. October von neuem aufgenommen. Derselbe bot zu dieser Zeit einen so hochgradigen Ascites dar, dass zur Linderung der Dyspnoe die Punction des Unterleibs gemacht werden musste, wobei 2050 Gramm einer grünlichen, trüben, stark albuminösen Flüssigkeit entleert wurden. Die Untersuchung ergab nun eine bedeutende Prominenz der Leber unter dem Rippenrande, deren scharfer Rand deutlich zu fühlen war. Der Verdacht, dass eine Leberkrankheit hier die Ursache des Ascites sei, schien um so mehr gerechtfertigt, als weder am Herzen noch in den Nieren Abnormitäten aufgefunden wurden, auch nirgends eine Spur von Oedem vor-

handen war. Urin immer frei von Albumen, sparsam (350—400 Grm. täglich), mit starken harnsauren Sedimenten. Die Anschwellung des Unterleibs nahm bald nach der Punction wieder zu und erreichte schon am 13. October die frühere Höhe, wobei die Hautvenen sich immer mehr erweiterten, aber niemals Schmerzen, weder spontan noch beim Druck, beobachtet wurden. Eine zweite Punction am 11. Novbr. entleerte wiederum 3800 Grm. klebriger albuminöser Flüssigkeit, die sich indess bald von neuem anhäufte. Der Knabe wurde dabei immer magerer und anämischer, konnte aber trotz seines enormen Ascites im Zimmer umhergehen, war bei gutem Appetit und ganz ohne Fieber. So vergingen ein paar Monate, bis gegen Ende Februar 1879 aus dem blasig hervorgetriebenen Nabel von Zeit zu Zeit klares Serum auszusickern anfang, ein Vorgang, der sich von nun an häufig wiederholte und durch Druck auf den Leib befördert wurde. Ende März spitzte sich die Nabelgegend zu, röthete sich etwas und liess einen bevorstehenden Durchbruch vermuthen, welcher indess nicht erfolgte; das erwähnte Aussickern von Serum aus dem Nabel dauerte vielmehr fort und die Spannung des Leibes verminderte sich merklich. Vom 16. April an entwickelte sich aber Fieber (Temp. Ab. bis 39,5) ohne deutliche Ursache. Die Lungen erschienen bei der Untersuchung normal. Der Eintritt cerebraler Symptome (Apathie, Somnolenz, Vomitus, Kopfschmerz) klärte bald die Sache auf, und am 7. Mai erfolgte unter wiederholten Convulsionen der Tod.

Section: Sowohl das parietale wie das viscerele Blatt des Peritoneum, besonders das letztere, dicht besetzt mit grauweiss durchscheinenden Knötchen, die fast sämmtlich mit schieferigen Höfen umgeben sind. Im Umfange der Leber, sowie am Mesenterium sind diese Tuberkel bis zu bohnergrossen Nestern confluir und bilden höckerige Knoten. Das Netz sitzt als ein breiter, 3 Ctm. dicker Wulst zum Theil am Colon transversum, zum Theil verwachsen mit einzelnen Dünndarmschlingen, und enthält erbsengrosse Knoten. In der Bauchhöhle etwa 100 Grm. ganz klarer, leicht gelblicher Flüssigkeit. Milz und Nieren normal. Leber sehr gross, 20 Ctm. lang, 15 Ctm. breit, 7 Ctm. hoch, stark fettig entartet, mit vereinzelten hirse- und hanfkorngrossen Tuberkeln. Die ganze linke Pleura costalis dicht mit Tuberkeln besetzt, weniger die pulmonale. Beide Lungen hyperämisch, mit blutigen Infarctionen, aber frei von Tuberkeln. Pericardiumhöhle durch totale Synechie völlig oblitterirt, so dass das Herz rings von einem derben schwieligen Gewebe umgeben ist. Die Muskelsubstanz der Vorderfläche des rechten Ventrikels fast durchweg schwielig entartet, sonst alles normal. Am Gehirn hochgradige Meningitis tuberculosa, sowohl der Basis wie der Convexität. Gehirn ödematös, Ventrikel stark erweitert und mit Serum gefüllt. Tela chorioidea tuberculös.

Auch in diesem Fall sehen wir eine hochgradige chronische Peritonitis tuberculosa ohne jeden Schmerz bestehen und sich lediglich durch die Erscheinungen des Ascites, zunehmende Abmagerung und Cachexie kundgeben. Besonders interessant ist der Umstand, dass der durch die enorme Spannung der Bauchdecken mehr und mehr sich verdünnende Nabel durch feine Einrisse dem in der Bauchhöhle angehäuften Serum einen Ausweg gestattete, was mir bis dahin noch niemals vorgekommen war.

Aus der zweimal ohne irgend einen Nachtheil vorgenommenen Punction des Unterleibs ergibt sich, dass man die operative Behandlung eines durch chronische tuberculöse Peritonitis bedingten Ascites nicht mehr zu scheuen hat, als die Punction jeder anderen Bauchwassersucht. Man muss sich nur zuvor durch recht sorgfältiges Percutiren von der freien Beweglichkeit des Wassers überzeugen, um nicht mit dem Troicart in Adhäsionen oder gar in Darmschlingen hineinzustechen. Gerade bei diesem Knaben erkannte ich recht den Vortheil eines leisen Percutirens, welches an der Stelle, die ich dann zum Einstich wählte, einen matten Schall ergab, während jedes stärkere Anschlagen des Plessimeters einen fast tympanitischen Klang weckte. Dass die Punction hier nur palliativ zur Linderung der Dyspnoe angewendet werden kann, brauche ich kaum hinzuzufügen. Auch von der in neuester Zeit von chirurgischer Seite empfohlenen und versuchten Laparotomie behufs Entleerung vorhandener Abscesse verspreche ich mir keinen Erfolg, mögen immerhin einzelne Fälle von Heilungen verzeichnet werden¹⁾. Freilich hat man sich von einer medicinischen Behandlung ebenso wenig etwas Gutes zu versprechen. Consequent viele Wochen fortgesetzte hydropathische Fomentationen, Soolbäder und Einpinselungen der Bauchhaut mit Jodtinctur oder Jodoformcollodium blieben ebenso erfolglos, wie der innere Gebrauch des Leberthrans, des Jodeisens und des Jodkali, welches ich gerade im letzten Fall Monate lang fortbrauchen liess. Wenn in einzelnen Fällen meiner Privatpraxis beim Gebrauch dieser Mittel Heilung herbeigeführt wurde, so glaube ich, dass es sich dabei nicht um eine tuberculöse, sondern um einfache chronische Peritonitis handelte, worauf ich schon oben (S. 549) aufmerksam machte. Jedenfalls ergibt sich aus diesen, wenn auch nur seltenen Fällen, dass man bei der Diagnose einer tuberculösen Peritonitis sich nicht beruhigen und die Hände in den Schooss legen, sondern immer noch therapeutische Versuche machen sollte. Die Einpinselungen mit Jod dürfen übrigens nie in zu grosser Ausdehnung vorgenommen werden; vielmehr theile ich die Bauchdecken durch zwei am Nabel sich kreuzende Linien in 4 Quadranten, und lasse täglich einen derselben mit Jodtinctur oder Jodoformcollodium bepinseln. Man kann damit Wochen lang ohne Nachtheil fortfahren, namentlich liess sich Albuminurie, welche nach franzö-

¹⁾ Vergl. z. B. Caussade, *Revue mens.* Août 1888 (in dessen Falle der entleerte Eiter Tuberkelbacillen enthalten haben soll); Elliot, *Jahrb. f. Kinderheilk.* Bd. 29. S. 98; Waitz, *Deutsche med. Wochenschr.* 1889. S. 302.

sischen Autoren häufig eine Folge der Einpinselungen von Jodtinctur bei Kindern sein soll, in keinem dieser Fälle nachweisen, obwohl wiederholt darauf untersucht wurde. —

Ich erwähnte bereits, dass die chronische tuberculöse Peritonitis häufig von hartnäckiger Diarrhoe begleitet wird, welche als die Folge tuberculöser Darmgeschwüre aufgefasst werden muss. Wir begegnen diesen Ulcerationen, welche entweder mehr vereinzelt, oder in Form dicht gedrängter Gürtelgeschwüre die Schleimhaut zerstören, oft auch bei Kindern mit nahezu normalem Bauchfell, bei vorwiegender tuberculöser Lungenphthisis. Oft sieht man schon von der Serosa aus zahlreiche, schieferige, das ganze Darmlumen umgreifende, reich mit Tuberkeln besetzte Stellen, manche mit starker Verengerung des Darms, welchen auf der Schleimhaut tief greifende Gürtelgeschwüre entsprechen. Selbst im unteren Ende des Rectum habe ich solche Gürtelgeschwüre (bis zu 5 Ctm. Höhe) beobachtet. An diesen kann das Lumen dergestalt stenosirt sein, dass die Darmscheere nur mit Mühe durchgleitet. Verwachsungen der Darmschlingen unter einander, ulceröse Communicationen derselben, Perforationen einzelner Geschwüre mit darauffolgender acuter Peritonitis oder abgesackten Peritonealabscessen, kommen dabei nicht selten vor. Uebrigens stimmt das ganze Bild sowohl klinisch, wie anatomisch, mit der gleichen Affection Erwachsener so überein, dass ich mich hier auf wenige Details, welche das Kindesalter betreffen, beschränken kann.

Bei vereinzelt tuberculösen Darmgeschwüren kann die Diarrhoe ebenso gut fehlen, wie bei sparsam vorhandenen catarrhalischen Geschwüren, und dann ist eine bestimmte Diagnose nicht möglich. Bei einem 6jährigen sehr herabgekommenen Knaben (Section am 28. Febr. 1881) fanden wir neben allgemeiner Tuberculose auch vielfache tuberculöse Darmgeschwüre, deren eins perforirt war und eine schnell lethal gewordene purulente Peritonitis angefacht hatte, ohne dass während seines 10tägigen Aufenthalts in der Klinik jemals Diarrhoe beobachtet worden war. Bei anderen war die Diarrhoe nur unbedeutend, während Macies, Blässe und zunehmende Schwäche die Hauptsymptome bildeten. Da wir nun wissen, dass eine chronische Diarrhoe, welche ohne deutliche Zeichen von Tuberculose anderer Organe, aber doch mit zunehmender Abmagerung, Erschöpfung und remittirendem Fieber einhergeht, auch durch einen chronischen Darmcatarrh mit folliculären Ulcerationen bedingt werden kann (S. 500), so lässt sich die tuberculöse Darmverschwörung nur da mit annähernder Sicherheit diagnosticiren, wo eine mehr oder minder reichliche und hartnäckige Diarrhoe sich mit bestimmten Zeichen von

Tuberculose anderer Theile, sei es der Bauch- oder Brustorgane verbindet¹⁾. Nur ausnahmsweise combinirt sich die Darmtuberculose mit anderweitigen, z. B. dysenterischen Ulcerationen.

Max H., 3jährig, aufgenommen am 1. April 1878, mit etwas aufgetriebenem und gegen Druck empfindlichem Unterleib, welcher normale Percussionsresultate ergiebt, leidet seit 3 Monaten an starken, immer wiederkehrenden Durchfällen. Stuhlgang 3—4 Mal täglich, immer sehr dünn, gelbbraun, schleimig, oft von Kolik angekündigt und begleitet. Untersuchung der Brustorgane normal. Kein Fieber, aber zunehmende Macies und Schwäche. Am 6. Oedem des linken Unterschenkels, welches schon nach 2 Tagen verschwindet; dafür am 16. Oedem des Gesichts, welches zunimmt und sich nach einigen Tagen wieder mit Oedem des linken Unterschenkels verbindet. Diarrhoe trotz der angewendeten Mittel (Colombo, Cascarilla u. s. w.) in derselben Weise fortdauernd, zuweilen mit Prolapsus ani. Zunehmender Collaps. Tod am 8. Juni. — Section: In beiden Lungen viele sehr kleine peribronchitische Käseherde. Käsigc Entartung der Bronchial-, Tracheal- und Mesenterialdrüsen; Fettleber; Soor im Rachen und Oesophagus. Auf der zweituntersten Peyer'schen Plaque befindet sich ein groschengrosses, unregelmässiges Geschwür, in dessen Rändern noch einzelne vergrösserte, im Centrum verkäste Follikel sichtbar sind; auf der entsprechenden Serosa einzelne submiliäre durchscheinende graue Knötchen. Von der Ileocoecalclappe an beginnt eine sehr bedeutende Anschwellung der Dickdarmfollikel und der ganzen Darmwandung; sehr bald treten Geschwüre auf, die, je weiter nach unten, desto zahlreicher werden, schliesslich confluiren und im Colon descendens und Rectum nur noch einzelne kleine Partien hyperämischer Schleimhaut zwischen sich lassen.

Das Hauptleiden bildete hier die chronische Dysenterie, die sich in einem tuberculösen Individuum entwickelte. Klinisch bemerkenswerth ist, dass die enorme Verschwärung der Darmschleimhaut fast ganz ohne Fieber verlief, und nur ausnahmsweise eine den Normalgrad etwas überschreitende Temperatur beobachtet wurde, eine Erscheinung, welche mit der schon wiederholt hervorgehobenen Tendenz junger Kinder zum Collaps zusammenhängt. In anderen Fällen kommt freilich ein ausgebildetes hektisches Fieber vor, wobei ich die Morgentemperatur bisweilen Wochen lang um 2—3° niedriger fand, als die abendliche (z. B. M. 36,5 bis 35,8; Ab. 39,5). — Auch das im letzten Fall wiederholt auftretende Oedem des linken Unterschenkels und des Gesichts, welches weder durch eine Nierenaffection erklärt wurde, noch allein in der Schwäche des Herzmuskels begründet sein konnte, verdient hier erwähnt zu werden. Dies locale Oedem konnte nur durch eine Thrombose im Stromgebiet der linken Schenkelvene bedingt sein, deren stauender Einfluss sich zwar nach der Herstellung einer collateralen Circulation

¹⁾ Die Untersuchung der Fäces auf Tuberkelbacillen dürfte nicht selten negativ ausfallen.

verlor, im weiteren Verlauf aber von neuem geltend machte; denn eine venöse Stauung in Folge einfacher Herzenschwäche hätte Oedem beider Füße herbeiführen müssen. Leider wurde bei der Section die Schenkelvene nicht untersucht, doch gehören bekanntlich die „marantischen“ Thrombosen derselben bei phthisischen Erwachsenen und Kindern keineswegs zu den Seltenheiten, können sogar, wie im folgenden Fall, bis hoch in die Vena cava inferior heraufreichen, und dann durch ihre vorwiegenden Symptome die zu Grunde liegende Krankheit ganz in den Hintergrund drängen:

Emil M., 7jährig, aufgenommen am 12. Februar 1878, seit einem im vorigen August überstandenen Scharlachfieber kränkelnd, leidet fast immer an Diarrhoe und ist stark abgemagert. Seit Anfang Februar Oedem beider Beine, des Scrotum und Penis, starke Erweiterung aller subcutanen Bauchvenen. Unterleib normal. Urin sparsam, ohne Albumen. In beiden Lungen Rasseln, unterhalb der linken Scapula von klingendem Charakter. Diarrhoe 5—6 mal täglich. T. Ab. 39,0, M. normal. Zunehmender Marasmus, Oedem auch über Bauch und Lumbalgegend sich verbreitend, Venen bis zu den Füßen herab immer mehr sich erweiternd. Vom 22. an Gangrän des Scrotum und des rechten Fussrückens. In den letzten Tagen Prominenz der Leber unter den Rippen. Tod am 2. März. — Section: Vollständige Thrombose der Vena cava inf. bis dicht unterhalb des Abgangs der Lebervenen; abwärts setzt sich dieselbe in die Venae iliacae, femorales und in die Hautvenen beider Ober- und Unterschenkel fort. Leber verfettet und voluminös, im Dünndarm marktstückgrosse tuberculöse Geschwüre, anfangs nur vereinzelt, im Ileum aber nahe aneinander gerückt, theilweise confluirend und handbreite Strecken der Schleimhaut einnehmend. Mesenterium verdickt, tuberculös. Auch im Colon und Rectum viele ähnliche Ulcerationen. In der rechten Niere ein haselnussgrosser käsiger Herd und miliäre Tuberkel. Im unteren Lappen der linken Lunge eine grosse Caverne mit käsigem Inhalt. Bronchialdrüsen geschwollen und käsig.

Für die Behandlung der tuberculösen Darmphthisis stehen uns keine anderen Mittel, als diejenigen, welche ich Ihnen gegen den chronischen Darmcatarrh und die folliculären Darmgeschwüre (S. 503) empfahl, zu Gebot, doch dürfen Sie kaum einen Erfolg derselben erwarten.

XVII. Die Krankheiten der Leber.

Für die Beurtheilung der Leberschwellungen ist die Thatsache von Wichtigkeit, dass der untere Leberrand bei Kindern, zumal in den ersten Lebensjahren, tiefer steht, als bei Erwachsenen. Mit dieser Thatsache muss man rechnen, wenn man sich nicht diagnostischen Fehlschlüssen in Bezug auf das Volumen der Leber aussetzen will. Ueber die Ursachen dieses tieferen Standes der unteren Lebergrenze geben die

Untersuchungen von Sahli¹⁾ interessante Aufschlüsse. Aus diesen ergibt sich, dass die Beschaffenheit der kindlichen Leber selbst, zumal die gewöhnlich angeschuldigte relativ stärkere Entwicklung derselben, diesen Tiefstand nicht erklärt, dass vielmehr das von Henke hervor gehobene Verhalten der Rippen viel dazu beiträgt. Indem nämlich beim Kinde die Rippen gegen die Seiten zu weniger steil abwärts verlaufen, als beim Erwachsenen, lassen sie die Leber in grösserer Ausdehnung unbedeckt, und der Rand derselben kommt daher unter sonst gleichen Verhältnissen tiefer unter dem Rippenrande zu stehen. Daher kommt es, dass selbst an sich nicht bedeutende Anschwellungen der Leber, wie sie z. B. durch theilweise Verfettung, bei allgemeiner Tuberculose, vorkommen, während des Lebens sehr erheblich erscheinen und bei mageren Bauchdecken sogar durch den vorspringenden Rand sichtbar werden können. Ich habe dies besonders in einigen mit starkem Ascites verbundenen Fällen von tuberculöser Peritonitis in dem Grade beobachtet, dass ich mich zur Annahme einer hypertrophischen Cirrhose verleiten liess, von der bei der Section nichts wahrzunehmen war. —

Die Leber wird im Kindesalter bei weitem seltener, als bei Erwachsenen von Krankheiten heimgesucht. Die bei den letzteren so häufige interstitielle Entzündung mit Ausgang in Cirrhose gehört im Kindesalter zu den Ausnahmen²⁾, vielleicht deshalb, weil ihre häufigste Ursache, der Abusus spirituosorum, hier kaum in Betracht kommt. Trotzdem fehlt es in der pädiatrischen Literatur nicht an Beispielen von hypertrophischer oder atrophischer Cirrhose, welche durch Missbrauch von Alkohol entstanden zu sein scheinen³⁾. Mir selbst ist die atrophische granulirte Leber, in der Form der Cirrhose Erwachsener, beim Kinde nur zweimal auf dem Sectionstisch vorgekommen, am meisten entwickelt bei einem fünfjährigen, leicht icterischen Knaben mit starkem Ascites, der sich nur 9 Tage in der Klinik befand, und dessen Section Perihepatitis portalis fibrosa mit partieller Atrophie der Leber ergab. Wohl aber hatte ich öfter Gelegenheit, die interstitielle Hepatitis mit Volumszunahme und granulirter Oberfläche des Organs, also die sogenannte „hypertrophische Cirrhose“, auch bei Kindern zu beobachten,

¹⁾ Sahli, Die topographische Percussion im Kindesalter. Bern, 1882. S. 122.

²⁾ Unterberger, Jahrbuch für Kinderheilk. IX. 1876. S. 390. — Fox, Ibid. XIII. 1879. S. 404. — Neurentter, Oesterr. Jahrbuch für Pädiatr. VIII. 1877. S. 14. — Birch-Hirschfeld, Gerhardt's Handb. d. Kinderkrankh. — Laure et Honorat (Revue mens. Mars et Avril 1887). — Palmer Howard, Arch. f. Kinderkrankh. IX. S. 380. — v. Kahliden, Münch. med. Wochenschr. 738. 1888.

³⁾ Demme, 22. Jahresber. d. Jenner'schen Kinderspitals. Bern, 1885.

Wallnussgrösse und darüber, welche zum Theil an der Oberfläche prominiren, zumal ein im kleinen Lappen befindlicher grösserer Tumor. Gallenblase cystenartig ausgedehnt, mit trüber blutiger Flüssigkeit angefüllt. Ductus cysticus durch einen Tumor comprimirt. Alle anderen Unterleibsorgane normal, nur icterisch. Die anderen Höhlen durften nicht geöffnet werden¹⁾).

Häufiger hat man Gelegenheit, Echinococcencysten bei Kindern zu beobachten, welche in jeder Beziehung mit denen der Erwachsenen übereinstimmen. Ich gedenke nur eines Falls, der mir wegen des anscheinend guten Erfolgs der Punction bemerkenswerth scheint:

Ein 11jähriger Knabe, am 15. Juli 1878 aufgenommen, bot weiter nichts Krankhaftes dar, als eine Auftreibung des rechten Hypochondrium. Die Leber überragte palpabel etwa 2 Querfinger breit den Rippenrand, und liess zwischen Nabel und Proc. xiphoideus eine prall elastische, halbkugelige, etwa apfelgrosse Prominenz fühlen, bei deren Betastung und Percussion kein Schwirren wahrgenommen wurde. Am 19. entleerten wir aus diesem prallen Tumor mittelst eines feinen Troicarts etwa 100 Grm. einer serösen klaren Flüssigkeit und legten gleich darauf einen Druckverband an. Die Flüssigkeit war frei von Eiweiss und konnte, obwohl sie weder Echinococcushaken noch Bernsteinsäure enthielt, doch augenscheinlich nur aus einer solchen, wahrscheinlich sterilen Cyste stammen. Der weitere Verlauf war so befriedigend, dass Patient bereits am 27. (also 9 Tage nach der Punction) entlassen wurde. Von der elastischen Prominenz war keine Spur mehr wahrzunehmen und auch der untere Lebertrand nur noch wenig fühlbar. Ob freilich die Heilung eine dauernde war, bleibt dahingestellt, ist aber nach der Analogie ähnlicher Fälle wohl möglich²⁾. —

Weit häufiger als die bisher genannten Affectionen kommt die amyloïde Degeneration der Leber im Kindesalter vor. Die glatte, wenig oder gar nicht empfindliche Anschwellung des Organs erreicht bisweilen einen so bedeutenden Umfang, dass sie die ganze Oberbauchgegend einnimmt, und auf der rechten Seite bis unter die Spina ossis ilei herabreicht. Die Diagnose beruht hier, abgesehen von dem grossen Volumen, besonders auf der Theilnahme der Milz und der Nieren an der amyloïden Entartung, indem man den Tumor der ersteren im linken Hypochondrium palpiren, und die Nierenaffection durch die Albuminurie constatiren kann, wobei man freilich nicht ausser Acht lassen darf, dass bei Amyloïdentartung der Nieren Eiweiss im Urin fehlen kann (Litten). Sollten aber diese Complicationen fehlen, so können doch die dyskrasischen Verhältnisse, unter welchen die Anschwellung der Leber vorkommt, die Diagnose bestimmen. Bei Kindern ist besonders eine langwierige

¹⁾ Vergl. Affleck, Central-Zeitung f. Kinderheilk. II. f. Kinderheilk. XXIII. S. 143.

²⁾ Vergl. Edge, Lancet. II. 18. 1881.

verdeckten Symptomen, dass die Veränderung der Leber erst bei der Section erkannt wurde¹⁾).

In einzelnen Fällen bleibt aber die Ursache der interstitiellen Hepatitis trotz der sorgfältigsten Nachforschung unbekannt, und die von Bartélemy²⁾ ausgesprochene Ansicht, dass es sich dann immer um eine „Syphilis tarda“ handle, halte ich für unerwiesen. Während ich gerade mit einer antisiphilitischen Behandlung keinen Erfolg erzielte, hatte ich doch ein paar Mal Gelegenheit, unter diesen Umständen bei Kindern von 6 bis 12 Jahren unter dem consequenten Gebrauch der Carlsbader Quellen Schwinden des Icterus und Zurückbildung des Lebertumors zu beobachten. Es kann sich also hier, so gut wie bei Erwachsenen, um eine von Syphilis durchaus unabhängige chronische Hepatitis handeln, welche, so lange noch keine interstitielle Bindegewebswucherung vorliegt, einer Heilung durch die alkalischen Thermen fähig ist. —

Abscesse³⁾ und maligne Tumoren der Leber kommen bei Kindern nur selten vor. Einem von West schon im achten Lebensmonat beobachteten Fall von medullarem Sarcom kann ich den folgenden anreihen, der sich durch das rapide Wachsthum des Lebertumor auszeichnete:

Kind von 2¹/₂ Jahren, aus gesunder Familie stammend, Anfangs Februar 1878 in der Poliklinik vorgestellt. Bis Weihnachten 1877 immer gesund, seitdem Zunahme des Leibes, ohne erkennbare Ursache. Bei der Untersuchung zeigt sich die Leber stark vergrößert. In den nächsten Wochen rapide Zunahme; auf der Oberfläche des kleinen Lappens im Epigastrium fühlt man deutlich eine flache, weiche, fast fluctuirende Prominenz, welche indess nicht empfindlich scheint. Venenerweiterung am Unterleibe und am unteren Theil des Thorax. Zunehmende Abmagerung und Schwäche, leichter Icterus. Tod am 23. März. — Section: Leber um das Dreifache vergrößert, ictersch gefärbt, enthält an ihrer Peripherie wie im Inneren sehr zahlreiche, gelblich-weiße, weiche sarcomatöse Tumoren von Haselnuss- bis

¹⁾ Pitt, Jahrb. f. Kinderheilk. XXVI. S. 402.

²⁾ Arch. génér. Juin 1884.

³⁾ Abscesse in der Leber, welche durch Einwanderung von Spulwürmern erzeugt waren, sind bei Kindern nur ausnahmsweise beobachtet worden. Scheut-hauer, welcher einen dieser Fälle mittheilt (Jahrb. f. Kinderheilk. XIII. S. 63), betrachtet dieselben nicht als wahre Eiterherde, sondern als käsig zerfallende Stellen, welche theilweise keine Würmer, sondern nur Eier derselben enthielten, woraus er auf eine Rückwanderung der Lumbrici aus diesen Herden gegen den Ductus chole-dochus hin schliesst. Auch nach Traumen, Pylephlebitis (in Folge von Perityphlitis und Fortleitung durch die Vena mesent. inf.) und in Folge von Vereiterung der Mesenterialdrüsen nach Ileotyphus hat man Leberabscesse beobachtet (Bern-hard, Jahrb. f. Kinderheilk. XXV. S. 303).

Wallnussgrösse und darüber, welche zum Theil an der Oberfläche prominiren, zumal ein im kleinen Lappen befindlicher grösserer Tumor. Gallenblase cystenartig ausgedehnt, mit trüber blutiger Flüssigkeit angefüllt. Ductus cysticus durch einen Tumor comprimirt. Alle anderen Unterleibsorgane normal, nur icterisch. Die anderen Höhlen durften nicht geöffnet werden¹⁾.

Häufiger hat man Gelegenheit, Echinococcencysten bei Kindern zu beobachten, welche in jeder Beziehung mit denen der Erwachsenen übereinstimmen. Ich gedenke nur eines Falls, der mir wegen des anscheinend guten Erfolgs der Punction bemerkenswerth scheint:

Ein 11jähriger Knabe, am 15. Juli 1878 aufgenommen, bot weiter nichts Krankhaftes dar, als eine Auftreibung des rechten Hypochondrium. Die Leber überragte palpabel etwa 2 Querfinger breit den Rippenrand, und liess zwischen Nabel und Proc. xiphoideus eine prall elastische, halbkugelige, etwa apfelgrosse Prominenz fühlen, bei deren Betastung und Percussion kein Schwirren wahrgenommen wurde. Am 19. entleerten wir aus diesem prallen Tumor mittelst eines feinen Troicarts etwa 100 Grm. einer serösen klaren Flüssigkeit und legten gleich darauf einen Druckverband an. Die Flüssigkeit war frei von Eiweiss und konnte, obwohl sie weder Echinococcushaken noch Bernsteinsäure enthielt, doch augenscheinlich nur aus einer solchen, wahrscheinlich sterilen Cyste stammen. Der weitere Verlauf war so befriedigend, dass Patient bereits am 27. (also 9 Tage nach der Punction) entlassen wurde. Von der elastischen Prominenz war keine Spur mehr wahrzunehmen und auch der untere Leberrand nur noch wenig fühlbar. Ob freilich die Heilung eine dauernde war, bleibt dahingestellt, ist aber nach der Analogie ähnlicher Fälle wohl möglich²⁾. —

Weit häufiger als die bisher genannten Affectionen kommt die amyloïde Degeneration der Leber im Kindesalter vor. Die glatte, wenig oder gar nicht empfindliche Anschwellung des Organs erreicht bisweilen einen so bedeutenden Umfang, dass sie die ganze Oberbauchgegend einnimmt, und auf der rechten Seite bis unter die Spina ossis ilei herabreicht. Die Diagnose beruht hier, abgesehn von dem grossen Volumen, besonders auf der Theilnahme der Milz und der Nieren an der amyloiden Entartung, indem man den Tumor der ersteren im linken Hypochondrium palpiren, und die Nierenaffection durch die Albuminurie constatiren kann, wobei man freilich nicht ausser Acht lassen darf, dass bei Amyloidentartung der Nieren Eiweiss im Urin fehlen kann (Litten). Sollten aber diese Complicationen fehlen, so können doch die dyskrasischen Verhältnisse, unter welchen die Anschwellung der Leber vorkommt, die Diagnose bestimmen. Bei Kindern ist besonders eine langwierige

¹⁾ Vergl. Affleck, Central-Zeitung f. Kinderheilk. II. S. 46. — Bohn, Jahrb. f. Kinderheilk. XXIII. S. 143.

²⁾ Vergl. Edge, Lancet. II. 18. 1881.

Knochenvereiterung in dieser Beziehung bedeutsam. Wiederholt sah ich bei Spondylitis, Coxitis und anderen cariösen Affectionen der Knochen und Gelenke Leber und Milz palpabel anschwellen und Albuminurie eintreten, welche die Section als Folgen amyloider Degenerationen nachwies. Dagegen kann ich mit denen, welche der Rachitis einen gleichen Einfluss zuschreiben, nicht übereinstimmen. Trotz der enormen Zahl rachitischer Kinder, welche alljährlich in der Klinik und Poliklinik behandelt werden, erinnere ich mich keines einzigen uncomplicirten Falles, in welchem ich eine amyloide Degeneration klinisch oder anatomisch hätte nachweisen können. Wo dies der Fall war, da bestanden immer noch andere wichtige Krankheitszustände, wie Caries, Tuberculose, welche die Kräfte erschöpften. Wohl aber kann auch bei Kindern die Syphilis amyloide Processe hervorrufen, nicht die hereditäre Form in ihrer ersten Entwicklung, deren Einfluss auf die Erregung einer interstitiellen oder gummösen Hepatitis wir bereits (S. 199) besprochen haben, sondern die veraltete Lues, mag sie nun einen hereditären Ursprung haben oder erst nach der Geburt erworben sein:

Agnes Z., 11 Jahre alt, aufgenommen am 12. Januar 1875, soll früher an „Drüsen“ gelitten haben. Die Mutter hatte zur Zeit ihrer Entbindung einen „Ausschlag“ am Körper, welcher indess ohne besondere Cur verschwunden sein soll. Vor einem Jahr Anschwellung der Nase, stinkender Ausfluss (Ozaena) aus derselben, Extraction mehrerer Knochenstückchen, Einsinken des Nasenrückens. Seit 3 Monaten Schmerzen im linken Oberarm und in beiden Schienbeinen, starke Abmagerung, Zurückbleiben der ganzen körperlichen Entwicklung bei geistiger Fröhreife. Beide Tibiae vorn, besonders oben, mit harten diffusen Auflagerungen bedeckt; untere Epiphyse des linken Humerus stark geschwollen, Bewegung des Arms erschwert und schmerzhaft, Musculatur weniger entwickelt als am rechten Arm. Stirnbein an der Glabella aufgetrieben. Zähne vielfach cariös, die Kronen der Incisoren ohne auffallende Einkerbungen, der erste linke Schneidezahn erheblich grösser, als der zweite. Lymphdrüsen am Halse mässig geschwollen, linke Tonsille zerklüftet, Uvula ganz fehlend. Leberdämpfung beginnt oben am unteren Rande der 4. Rippe, überragt den Rippenrand in der Linea mamillaris um 4 Ctm., in der Parasternallinie um $3\frac{1}{2}$ Ctm., die Basis des Proc. xiphoid, um 3 Ctm. Unterer Leberrand deutlich fühlbar, ebenso wie die den Rippenrand überragende Milz, deren dumpfer Schall bis zur 8. Rippe reicht. Im Urin eine mässige Menge Eiweiss, Cylinder nicht nachweisbar. Therapie: Kali jodat. 5:150, 3 Mal täglich ein Esslöffel. Nach Verbrauch von 10,0 hatten die Knochenschmerzen ganz aufgehört, die Auftreibungen der Knochen sich vermindert, die Beweglichkeit des Arms war gebessert. Die Behandlung wurde 3 Monate lang fortgesetzt, und bei einer zweiten Aufnahme des Kindes im Laufe des folgenden Jahrs auch eine Schmiercur 3 Wochen lang ohne wesentlichen Erfolg angewendet. Nase, Leber, Milz und Nieren blieben im alten Zustande, während die Knochenschmerzen und Auftreibungen sich gänzlich verloren. Aber schon einige Monate nach der Cur traten auch Schmerzen wieder ein, und so sahen wir denn das jetzt 15jährige Mädchen von Zeit zu Zeit immer wieder in der Poliklinik

erscheinen und sich Jodkali erbitten, weil nur dies Mittel im Stande war, die nächtlichen Schmerzen im Arm und in den Schienbeinen zu lindern.

Bertha R., 12 Jahre alt, aufgenommen am 2. December 1875, soll als Kind an „Drüsen“ und an eiternden „Geschwülsten“ am rechten Knie und Oberschenkel gelitten haben, deren Narben noch sichtbar sind. Dysenterie und langwierige Diarrhoe soll nie bestanden haben. Seit mehreren Jahren kann das Kind den Stuhlgang nicht halten, indem heftiges Drängen und Schmerz im After sehr häufig eintritt, und dabei sofort eine dünne, mitunter blutige Ausleerung erfolgt. Angina tonsillaris soll häufig bestanden haben, und seit 14 Tagen finden wieder Schlingbeschwerden und lebhaftes Schmerzen im Halse, zumal auf der linken Seite desselben statt. Das sehr blasse, schwächliche Mädchen zeigt eine starke Trübung der linken Cornea, eine dicke Nase und Coryza, einen grau-gelben festhaftenden Belag des Zungenrückens, theilweise auch der Wangenschleimhaut, beider Mandeln und der Uvula, welche stark zerklüftet erscheint. Vor dem Anus liegt ein bohnergrosser Hämorrhoidalknoten. Lungen bis auf einen Bronchialcatarrh normal. Leberdämpfung am unteren Rande der 4. Rippe beginnend, reicht bis zur Nabelhöhle, wo auch der untere Rand deutlich fühlbar ist. Oberfläche der Leber sehr hart, glatt, das Abdomen sichtbar auftreibend. Milz nicht fühlbar, auch bei der Percussion nicht vergrössert. Urin hellgelb, klar, albuminös, ohne Cylinder, nach denen auch später wiederholt ohne Erfolg gesucht wurde. Der Stuhlgang zeigte im Verlauf der Krankheit grosse Verschiedenheiten; mitunter normal geformt, erfolgte er doch häufig mit Tenesmus, noch ehe das Kind den Topf erreichen konnte, und zwar in Gestalt einer geringen Menge lehmfarbiger, breiartiger, mit Blut gestreifter Flüssigkeit. Häufig fand auch ganz fruchtloser Tenesmus mit lebhaften Schmerzen im Anus statt. Die am 8. vorgenommene Localuntersuchung mit dem Finger und Spiegel ergab eine unebene, rauhe Beschaffenheit, starke Wulstung und Röthe der Mastdarmschleimhaut, oberhalb des Sphincter internus eine ringförmige Stricture, die weniger deutlich zu sehen, als zu fühlen war. Der Complex dieser Erscheinungen, zu denen noch nächtliche Gliederschmerzen und kleine multiple Anschwellungen der Inguinal- und Cervicaldrüsen kamen, sprach für Syphilis, und die eingeleitete Behandlung mit Jodkali nebst Bepinselung der erkrankten Mund- und Rachentheile mit einer 1 proc. Lapislösung wirkte schon im Lauf einer Woche auf die letztere Affection, wie auf den Schnupfen und die Gliederschmerzen sehr günstig ein. Dagegen bestanden die Mastdarmbeschwerden und die mit normalen abwechselnden krankhaften Ausleerungen fort, und manche Nächte wurden durch häufigen Tenesmus schlaflos. Vom 8. an wurde täglich eine Alaunlösung (5:200) mit temporärem Erfolg in den Mastdarm gegossen, bei deren gewaltsamer Auspressung am 11. ein etwa 2 Ctm. langer Prolaps des Rectum erfolgte. Das vorgefallene Stück erschien dabei äusserst zerklüftet, narbig, seiner normalen Schleimhaut beraubt. Da bis zum 20. der Zustand ziemlich unverändert blieb, so wurde eine Schmiercur (anfangs 1,0, später 2,0 Ung. einer. täglich) verordnet. Aber auch nach der Einreibung von 30,0 war Alles beim Alten geblieben, und das Kind wurde am 7. März wegen Keratitis des rechten Auges auf die Augenstation verlegt. Bei der Wiederaufnahme desselben in meine Abtheilung (24. Mai) hatten Cachexie und Macies noch erhebliche Fortschritte gemacht, der Leberumfang noch zugenommen, sowohl nach oben (Dämpfung beginnt an der 3. Rippe) wie nach unten, wo man den scharfen Rand in der Axillarlinie unterhalb der Spina ossis ilei, in der Parasternallinie etwa 2 Finger oberhalb des Ligamentum Poupartii, in der Medianlinie am Nabel deutlich fühlen konnte. Druck auf die Leber war etwas

schmerzhaft. Alles Andere unverändert. Die 5—6 Mal täglich, oft mit Tenesmus und starker Kolik erfolgenden dünnen Stühle enthielten Eiter- und Blutstreifen, der spärliche Urin immer noch reichlich Albumen. Mitunter wurde auch fast reines Blut aus dem Anus entleert. Dabei Fieber (38,2—39,2 in den Abendstunden), lebhafter Durst, Anorexie und Uebelkeit. Weder die wiederholten Alauninjectionen, noch die gegen die häufigen Durchfälle verordneten Mittel (Bismuthum nitricum, Tannin mit Opium u. s. w.) bewirkten dauernde Besserung, höchstens temporäre Ermässigung der Diarrhoe, womit dann auch immer das Allgemeinbefinden und der Kräftezustand sich besserten. So dauerte die Krankheit noch mehrere Monate. Erst Mitte October liess der zunehmende Kräfteverfall ein baldiges Ende erwarten. Tod am 16. November.

Section. Enorme Abmagerung. Lungen normal. Herz klein und welk, Muskelsubstanz blass, grau-roth. Rachen normal; nur auf dem obersten Theil der hinteren Larynxwand, da wo der Schlund in den Oesophagus übergeht, sitzt eine haselnuss-grosse, wulstartige, auf der Schleimhaut bewegliche, ziemlich derbe Geschwulst (Gumma). Leber um das Dreifache vergrössert, überall amyloid entartet. Milz relativ klein, ergiebt bei der chemischen und microscopischen Untersuchung Amyloid-entartung der Pulpa, ebenso die ziemlich grossen Nieren, die Magen- und Darm-schleimhaut. An der Grenze des Ileum und Jejunum ein groschengrosses Geschwür mit unregelmässigen gewulsteten Rändern und reinem Grunde. Nirgends Tuberkel. Im weiteren Verlauf ist die Darmschleimhaut stark geröthet und geschwollen. Peyer'sche Plaques hervortretend; kurz vor dem Coecum ein ähnliches kleineres Geschwür, wie das eben erwähnte. Mesenterium und sämmtliche Dünndarm-schlingen stark fibrös verdickt, letztere vielfach durch lange, sehr dünne, derbe Pseudoligamente fixirt. Leber und Zwerchfell vielfach adhären. Von der Flexura lienalis Coli an beginnt die Schleimhaut sich wulstartig zu verdicken und zu röthen. Dann folgen neben oberflächlichen Substanzverlusten sechsergrosse, tiefere Geschwüre mit gereinigtem Grunde bis zum Rectum hinab, wo nur noch inselförmige Schleimhaut-reste intact sind. Colon stark verdickt und geschrumpft, Rectum bis an den Anus erheblich verengt.

Wenn auch in diesem Fall die Anamnese unsicher blieb, so ist schon durch die Gummigeschwulst zwischen Larynx und Schlund Syphilis als Basis des ganzen complicirten Symptomencomplexes nachgewiesen. Leber, Milz, Nieren zeigten amyloide Entartung, im zweiten Fall auch die gesammte Darmschleimhaut, welche mit zahlreichen Ulcerationen bedeckt und namentlich im Rectum fast ganz zerstört war. In Folge der schwierigen Schrumpfung des letzteren verbanden sich mit den Symptomen der Enterophthisis noch die einer ulcerösen Stenose des Mastdarms. Leider veranschaulichen beide Fälle auch die Wirkungslosigkeit der specifischen Behandlung in diesem Stadium der Krankheit. Jodkali und Schmierkur konnten nur einen Theil der Symptome beseitigen oder lindern: die amyloiden Processe und die Ulcerationen des Darmkanals blieben dabei unverändert, ein Umstand, den wohl kein Erfahrener gegen die luëtische Natur dieser Zustände geltend machen wird.

Glücklicher in der Therapie war Seiler¹⁾, in dessen beiden Fällen freilich das anatomische Verhalten der Leber (ob Amyloid, ob interstitielle Hepatitis?) zweifelhaft blieb. —

Unter allen Krankheiten der Leber wird im Kindesalter die fettige Entartung der Leberzellen am häufigsten beobachtet, freilich weit öfter auf dem Sectionstisch, als in klinisch erkennbarer Weise. So finden wir dieselbe mehr oder weniger entwickelt in sehr vielen Fällen schwerer Infectionskrankheiten, zumal nach Diphtherie und Scharlach, ferner bei tuberculösen, phthisischen oder durch chronische Diarrhoe erschöpften Kindern. Die Leber erscheint verdickt, graubraun, hell- oder graugelb, teigig, eindrückbar, und ihre Zellen zeigen unter dem Microscop eine starke Füllung mit kleinen und grösseren Oeltröpfchen. Das Organ ist dabei oft nur wenig geschwollen, erscheint aber aus den S. 563 angegebenen Gründen während des Lebens grösser, als bei der Section. Weit seltener war die Leber erheblich geschwollen und füllte dann einen mehr oder weniger grossen Theil des rechten Hypochondrium und der Oberbauchgegend aus.

Ob eine wirkliche Fettleber auch im Kindesalter durch unzweckmässige Ernährung, ähnlich wie bei Erwachsenen zu Stande kommen kann, lasse ich dahingestellt. Jedenfalls sind die Bedingungen derselben, übermässiger Genuss von Fett und Spirituosen bei mangelhafter Körperbewegung, bei Kindern nur ausnahmsweise anzutreffen, und ich selbst disponire nur über einen Fall, welchen man in diese Categorie bringen könnte:

Richard M., 2½jährig, aufgenommen am 10. Januar 1875, soll vor längerer Zeit (?) die Masern gehabt haben und schon seit Monaten an Diarrhoe leiden. Gleichzeitig besteht Tussis convulsiva. Trotz des zarten Alters soll das Kind schon lange viel bayrisches Bier trinken und verlangte auch in der Klinik immer Biersuppe. Bei der Untersuchung fand sich eine feine Abschuppung der Epidermis auf der Haut des Rumpfes und geringes Oedem der Füsse und Augenlider, so dass sich der Verdacht einer Nephritis scarlatinosa oder morbillosa aufdrängte. Der Urin war indess völlig normal, ohne Spur von Eiweiss. Im Unterleib etwas Flüssigkeit, Leber vergrössert, bis zum Nabel reichend, die Linea alba nach links um 7½ Ctm. überragend. Milz nicht nachweisbar. Dabei täglich 4–6 sehr dünne, braune, wässrige Stühle, zuweilen Erbrechen, kein Fieber. Lungen und Herz normal. Schon in den nächsten Tagen sichtbarer Verfall, Verschwinden des Oedems, Erweiterung der subcutanen Bauchvenen und sichtbares Vorspringen des Leberrandes in der Nabelgegend; Sinken der Temperatur (36,0–35,8), Abmagerung, grosse Schwäche des Pulsus, Apathie, Somnolenz, Eiterfetzen auf der Conjunctiva und Cornea. Tod am 18. Januar.

¹⁾ Seiler, Ascites im kindlichen Alter. Berl. klin. Wochenschr. 1881. No. 22

Section. Herzmuskel blass, grau-roth, fettig entartet, rechter Vorhof mit Fibringerinnenseln prall gefüllt. Leber beträchtlich vergrössert, durchweg grau-gelb. Die Fingereindrücke gleichen sich nur sehr langsam aus. Das Microscop zeigt eine ausgedehnte fettige Degeneration der Leberzellen. Mesenterialdrüsen etwas geschwollen, blass. Darmschleimhaut durchweg sehr blass, ihre Zotten bei schräg auffallendem Licht sehr deutlich erkennbar (amyloide Reaction nicht sicher). Nierenepithelien in der Corticalsubstanz stark verfettet. —

Fast ebenso häufig wie bei Erwachsenen, zu manchen Zeiten sogar in epidemischer Frequenz, begegnet man im Kindesalter jener Form des Icterus, welche durch Catarrh des Duodenums und der Gallengänge bedingt wird. Wenn auch die meisten dieser Kinder das dritte Lebensjahr schon überschritten hatten, so fehlt es mir doch nicht an Beispielen, in welchen die Gelbsucht viel jüngere Kinder befiel, z. B. ein erst 8 Wochen und ein 5 Monate altes Kind. Anorexie, nicht selten bei reiner Zunge, in den ersten Tagen auch Uebelkeit und Erbrechen, entfärbte graue oder lehmfarbige fötide Darmausleerungen, welche bisweilen sehr frequent und flüssig, häufiger sparsam waren, galliger Urin, Mattigkeit und Verstimmung, Neigung zum Schlaf waren constante Begleiter. Fieber fehlte fast immer oder war höchstens im Beginn des Icterus in mässigem Grade vorhanden. Meine schon früher¹⁾ mitgetheilte Erfahrung, nach welcher beim Icterus der Kinder die bekannte Verlangsamung des Pulses auf 50 und noch weniger Schläge mir fast niemals vorkam, hat sich seitdem bestätigt. Die Pulszahl schwankte immer zwischen 100 und 120, und ich muss daher annehmen, dass die grössere Reizbarkeit des kindlichen Nervensystems, besonders die Furcht während der ärztlichen Untersuchung, im Stande ist, den hemmenden Einfluss der Gallensäuren auf die Herzbewegung zu compensiren. Dafür spricht schon die Beobachtung von Traube²⁾, welcher den durch Icterus oder grosse Digitalisdosen verlangsamten Puls Erwachsener sofort an Frequenz bedeutend zunehmen sah, wenn die Kranken sich aufsetzten oder anderweitig bewegten. Bei sehr ruhigen Kindern mit Icterus wird man daher wohl auch Pulsverlangsamung beobachten können, was mir in der That bei einem 7jährigen Knaben, der sich anhaltend im Bett befand, gelang (P. 64—90 Schl., mitunter intermittirnd). Ein palpables, durch Gallenstauung bedingtes starkes Hervorragen der Leber unter dem Rippenrande ist selten, eher kann man dasselbe durch Percussion nach-

¹⁾ Beiträge zur Kinderheilk. N. F. S. 342.

²⁾ Traube, Die Symptome der Krankheiten des Respirations- und Circulations-Apparats. Berlin, 1867. S. 29.

weisen. Sämmtliche Fälle nahmen nach 8—14tägiger Dauer einen günstigen Ausgang, und nur einer bietet durch den wiederholten Eintritt heftiger Fieberbewegungen besonderes Interesse dar:

Gustav K., 8jährig, aufgenommen am 13. December 1875 wegen einer traumatischen Nekrose des Ramus ascend. des rechten Sitzbeins, welche noch eine 2 Ctm. lange, auf den Knochen führende Fistel am Perineum unterhält. Am 18. Januar 1876 Erweiterung der Fistel durch Laminaria, Auskratzen des nekrotischen Knochens, antiseptischer Verband. Etwa 10 Tage später, am 29., Icterus mit hohem Fieber, 40,4; Puls 132, keine pyämischen Fröste, vielmehr Euphorie. Leber etwas vorragend; Ab. 39,8. In den nächsten Tagen Icterus zunehmend bis zur Broncefärbung, Urin gallig, ohne Albumen, ohne Leucin und Tyrosin; Stuhl entfärbt, foetide. Dieser Zustand dauerte fast unverändert bis zum 21. März, also volle 7 Wochen, während welcher Zeit die Wunde, die stets ein gutes Aussehen hatte, sich allmählig schloss. Das am 29. Januar den Icterus begleitende Fieber dauerte nur zwei Tage, worauf ein fieberloser Zeitraum vom 31. Januar bis zum 2. Februar folgte. An diesem Tage trat von neuem Fieber ein (M. 38,4, Ab. 39,0), welches anfangs mit hoher Abendtemperatur (z. B. 40,1 am 4. Februar), dann allmählig abnehmend, mit fast normaler Morgentemperatur (37,6—38,2), aber noch immer ansehnlichen Steigerungen in den Abendstunden (38,5—39,2) bis zum 21. dauerte, am Abend dieses Tages noch einmal 41,0 erreichte, dann abnahm und am 21. März völlig verschwand, während gleichzeitig Icterus und Leberanschwellung sich zurückbildeten, und Urin und Fäces ihre normale Beschaffenheit wieder annahmen. Nachdem der Knabe in der Klinik noch das Scharlachfieber durchgemacht, wurde er am 18. Juni mit geschlossener Fistel gesund entlassen. Während des Icterus waren Purgantia, Salzsäure, Wildunger und Vichy-Wasser angewendet worden. Chinin (0,5 auf einmal) hatte auf das Fieber gar keinen Einfluss gehabt.

Der sich anfangs aufdrängende Verdacht, dass das heftige Fieber und der Icterus von der Knochenaffection aus durch einen pyämischen Process bedingt sein könnten, wurde sowohl durch den vollständigen Mangel der Frostanfälle, wie besonders durch den weiteren günstigen Verlauf entkräftet. Auch sprach die Beschaffenheit der Faeces entschieden für einen hepatogenen, durch Gallenretention entstandenen Icterus, dessen Aetiologie freilich dunkel war. Gegen eine Obstruction der Gallengänge durch Concremente, welche bisweilen solche Fieberstürme erregen, liess sich, abgesehen von der enormen Seltenheit derselben bei Kindern, der gänzliche Mangel von Schmerzempfindungen geltend machen, und es blieb daher nur übrig, einen intensiven hartnäckigen Catarrh der Gänge, der sich weit in die Verästelungen derselben hineinerstreckte, anzunehmen. Der glückliche Verlauf nach fast zweimonatlicher Dauer unter der beharrlichen Anwendung eines lauen Natronwassers spricht zu Gunsten dieser Diagnose. Immerhin bleibt das andauernde, bisweilen 40,0 und sogar 41,0 erreichende Fieber unter diesen Umständen eine beachtenswerthe Erscheinung.

Die Behandlung des catarrhalischen Icterus, welche sich mir am besten bewährte, war folgende. In den ersten zwei bis drei Tagen der Krankheit Purgantia (Calomel 0,06—0,1 2stündlich. Inf. Sennae comp., Inf. rad. rhei F. 39), später Salzsäure (F. 3), welche beim Vorhandensein von Diarrhoe schon von vorn herein zur Anwendung kam. Strengste Ruhe und Diät, auch wenn gar kein Fieber stattfindet; Vermeidung aller Fleischspeisen, ausser Bouillon, sonst nur schleimige Suppen, Zwieback, Gries, sehr weich gekochter Reis, Compot. Zum Getränk täglich eine halbe Flasche Wildunger Wasser, um das in den Harnkanälchen ausgeschiedene Gallenpigment rasch zu entleeren. In einigen sehr hartnäckigen, aber fieberlosen Fällen, wo ausser den eben empfohlenen Mitteln auch Carlsbader- und Vichywasser erfolglos geblieben waren, sah ich von reichlichen Injectionen (1—2 Liter) kühlen Wassers in den Darm mittelst des Irrigators überraschende Wirkung¹⁾. —

Der unter Cerebralsymptomen tödtlich verlaufende Icterus, welcher durch acute Leberatrophy bedingt wird, kommt bisweilen auch bei Kindern vor. Ich selbst habe ihn in 3 Fällen beobachtet, von denen indess nur einer zur Section kam. Weder in klinischer, noch in anatomischer Beziehung boten diese und andere von den Autoren mitgetheilten Fälle etwas für das Kindesalter Charakteristisches dar.

XVIII. Die Krankheiten der Milz.

Die häufigste Erkrankung der Milz im Kindesalter ist die Tuberculose, welche nicht nur den serösen Ueberzug und die Pulpa in Form mehr oder minder zahlreicher miliärer und submiliärer Knötchen befällt, sondern auch recht ansehnliche, über erbsengrosso, graugelbe, von dem dunkelrothen Parenchym lebhaft abstechende Knoten bilden kann. Da dieselben aber, soweit meine eigene Erfahrung reicht, niemals bestimmte Symptome zur Folge haben, so kann man sie auch nicht diagnosticiren, sondern nur aus dem Vorhandensein anderer tuberculöser Organerkrankungen vermuthen.

Ueberhaupt lassen sich die Affectionen der Milz nur dann mit Sicherheit erkennen, wenn dieselbe eine den linken Rippenrand mehr

¹⁾ Krull, Berl. klin. Wochenschr. 1877. S. 159. — Kraus, Arch. f. Kinderheilk. VIII. S. 1. — Löwenthal, Berl. klin. Wochenschr. 1886. 9. — Ueber die zuerst von Gerhardt und jetzt wieder von Kraus (Archiv f. Kinderheilk. X. 231) empfohlene Faradisation der Gallenblase besitze ich keine eigene Erfahrung.

oder weniger überragende, palpable Geschwulst bildet. Ich sage ausdrücklich eine „palpable“ Geschwulst, weil ich der Percussion allein kein absolutes Vertrauen schenke, am wenigsten bei Kindern, die sich während der Untersuchung heftig sträuben und durch Muskelcontraction leicht percussorische Täuschungen herbeiführen. Aus diesem Grunde betrachte ich alle Krankengeschichten, in denen der Stand der Milzspitze täglich nur auf Grund der percussorischen Resultate angegeben wird, mit Misstrauen. Man bedenke nur, wie einflussreich hier noch Veränderungen im Stande des Zwerchfells oder Gasauftreibungen des Darmkanals werden können! Die „fühlbaren“ Tumoren der Milz findet man nun, wie bei Erwachsenen, vorzugsweise bei gewissen Infectiouskrankheiten, bei Ileotypus, bei Febris recurrens und nach wiederholten Anfällen der Febris intermittens, seltener bei der acuten Miliartuberculose und der Meningitis cerebro-spinalis¹⁾; dagegen war es mir bisher nie möglich, bei Scharlach, Masern, Erysipelas oder gar, was Anderen gelungen sein soll, bei catarrhalischen Anginen, einen palpablen Tumor nachzuweisen, wenn er nicht eben von früher her bereits bestand.

Unter den chronischen Krankheiten ist es zunächst die im Gefolge von Knochencaries und Syphilis sich ausbildende amyloïde Degeneration der Milz, welche einen fühlbaren Tumor derselben erzeugt, obwohl auch Fälle von Amyloïdmilz mit normalem oder selbst verringertem Volumen des Organs vorkommen. Alles was ich Ihnen (S. 566) über die amyloïde Entartung der Leber mittheilte, gilt auch für diejenige der Milz. Da nun auch der durch Stauung des Pfortaderblutes bedingte Milztumor (z. B. bei Lebercirrhose) in keiner Beziehung von der gleichen Affection Erwachsener abweicht, so wende ich mich gleich zu denjenigen Tumoren, welche auf einfacher Hyperplasie der Milz beruhen und besonders bei Kindern in den ersten Lebensjahren zu den keineswegs seltenen Erscheinungen gehören. Man erkennt diese Krankheit gewöhnlich schon an der eigenthümlichen gelblich weissen, am besten dem weissen Wachse vergleichbaren Färbung der Haut, zumal des Gesichts. Wiederholt bestimmte mich dieses charakteristische Colorit sofort zur Untersuchung der Milz, und ich täuschte mich fast niemals in meiner Vermuthung. Nur in drei Fällen von Milztumor fand ich das Colorit nahezu normal, so dass mich der Befund in hohem Grade überraschte, während bei einem Kinde die Hautfärbung mit derjenigen des Morbus Addisoni Aehnlichkeit hatte. Fast immer überragte die Milz den linken Rippenrand als eine

¹⁾ Siehe einen Fall dieser Art S. 315.

harte glatte Geschwulst, und füllte nicht selten die linke Hälfte der Bauchhöhle fast gänzlich aus, so dass ihr vorderer scharfer, mit Einkerbungen versehener Rand bis an den Nabel oder über denselben hinausreichte und bei schlaffen Bauchdecken deutlich zu umgreifen oder sogar sichtbar war. Zuweilen liess sich der Tumor auch etwas verschieben, besonders wenn derselbe nur mässig oder schon in der Rückbildung begriffen war. Empfindlichkeit gegen Druck scheint gar nicht oder nur in geringem Maasse vorhanden zu sein. Starke Spannung der Bauchmuskeln, zumal beim Schreien, kann die Palpation kleinerer Tumoren erschweren; man muss dann ruhigere Pausen abwarten, in welchen das Herabsteigen des Zwerchfells während der Inspiration die Milz deutlicher fühlbar macht. Im ganzen Umfang des Tumors ist der Percussionschall matt und leer, während derselbe nach der oberen Grenze hin in der Regel keine wesentliche Veränderung zeigt. Der Grund dafür liegt wohl in der bedeutenden Schwere des Tumors, welche ihn abwärts zieht und durch die anhaltende Zerrung der Milzligamente sogar eine erhebliche Dislocation des Organs hervorbringen kann. So fand ich z. B. bei einem 1½-jährigen Kinde, welches ich über ein Jahr zu beobachten Gelegenheit hatte, die Geschwulst, welche anfangs im linken Hypochondrium fühlbar war, schliesslich in der Fossa iliaca sinistra liegend und ziemlich leicht verschiebbar.

Zu diesen Hauptsymptomen, dem Tumor und der charakteristischen Hautfarbe, gesellen sich als häufige, aber nicht constante Begleiter Oedeme der Füsse und Augenlider, und kleine Blutextravasate in der Haut, welche meistens in Form sparsamer Petechien an verschiedenen Stellen der Haut sichtbar sind. Auch Blutungen aus Schleimhäuten¹⁾, selbst eine tödtliche Hämorrhagie aus kleinen Impfschnitten wurde beobachtet²⁾. In einigen meiner Fälle fanden erschöpfende Blutungen aus der Nase statt, während Blutflecke in der Haut fehlten. Die Untersuchung des Blutes ergab mir nur ausnahmsweise deutlich ausgesprochene Leukämie, in der Regel fand ich das Verhältniss der rothen zu den weissen Blutkörperchen nicht wesentlich von der Norm abweichend, wobei natürlich die meistens vorhandene Abnahme der rothen Körperchen, welche mit der hochgradigen Anämie zusammenhing, und die schon bei gesunden Kindern bemerkbare Vermehrung der weissen Körperchen in Betracht gezogen wurde. Eine auffällige Vermehrung der letzteren (1 : 30 oder gar in einem Fall 1 : 12), also eine wirkliche Leukämie, gehörte,

¹⁾ Rilliet und Barthez. II. 34.

²⁾ Pott, Klin. Wochenschr. 1879. S. 655.

wie gesagt, zu den Ausnahmen. Die Bezeichnung „Pseudoleukämie“ aber halte ich deshalb für nicht geeignet, weil ich fast in keinem dieser Fälle Anschwellungen der Lymphdrüsen constatiren konnte.

Die aetiologischen Verhältnisse blieben fast in allen von mir beobachteten Fällen dunkel. Nur sehr selten liess sich nachweisen, dass eine Febris intermittens von mehrwöchentlicher oder mehrmonatlicher Dauer vorausgegangen war; in einem Fall behauptete die Mutter, während der Schwangerschaft mit dem betreffenden Kinde wiederholt an Wechselieber gelitten zu haben¹⁾. Bisweilen waren häufige dyspeptische Störungen, Diarrhoe und Erbrechen, vorausgegangen, meistens aber fehlten auch diese, und die Mütter waren erst durch die zunehmende Blässe der Haut und den wachsenden Umfang des Unterleibs auf eine Erkrankung aufmerksam geworden, welche sich mit einer sonst ungetrübten Euphorie des Kindes vertrug. Daher kommt es, dass die meisten dieser Kinder schon mit einem stark entwickelten Tumor dem Arzte zugeführt werden. Appetit und Stuhlgang waren dabei oft ganz normal, und erst nach längerer Zeit pflegte sich Abmagerung und Welkheit bemerkbar zu machen. Was die vielfach behauptete Beziehung zur Rachitis betrifft, so konnte ich bei der unendlich grösseren Zahl rachitischer Kinder keinen Milztumor nachweisen, wenigstens keinen palpablen, der für mich allein Werth hat. In einer Reihe von Fällen liess sich allerdings, wenigstens während des Inspiriums, die Milz deutlich palpiren. Dass aber ein Theil der von mir beobachteten grossen Milztumoren in der That bei rachitischen Kindern vorkam, wird Niemand Wunder nehmen, der die enorme Frequenz der Rachitis hier in Berlin, zumal unter dem klinischen und poliklinischen Material in Betracht zieht. Dasselbe gilt, glaube ich, von der Beziehung zur Syphilis (S. 101). In einem Fall, welcher ein 2 $\frac{1}{2}$ -jähriges Kind betraf, litt die Mutter gleichzeitig an einem Leber- und Milztumor mit leichtem Icterus, doch war es mir nicht möglich, einen Zusammenhang, etwa durch Malariainfektion, nachzuweisen. Bemerkenswerth ist, dass auch ein später geborenes Kind derselben Mutter einen Milztumor zeigte; dies erinnert an die Fälle von Senator, Biermer u. A.²⁾, welche Leukämia splenica bei Zwillingen oder bei Geschwistern überhaupt beobachteten.

Bei dieser Unklarheit der aetiologischen Bedingungen werden Sie die Prognose immer mindestens zweifelhaft stellen müssen, absolut schlecht

¹⁾ Ein ähnlicher Fall wurde schon von Playfair (Schmidt's Jahrb. f. 1858. II. S. 338) mitgetheilt.

²⁾ Berliner klin. Wochenschr. 1882. 533.

aber nur in den Fällen, wo die Blutuntersuchung ausgesprochene Leukämie ergibt. Die Erfahrung lehrt, dass die Mehrzahl der mit einem chronischen Milztumor behafteten Kinder unter zunehmender Anämie, Abmagerung, Anasarca, schliesslich auch Hydrops der Höhlen zu Grunde geht, wenn nicht eine zufällige Complication, z. B. Bronchopneumonie, dem Leben schon vor der Zeit ein Ende macht. Die Sectionen ergeben dann eine einfache Hyperplasie der Milz, d. h. nur eine massenhafte Vermehrung ihrer zelligen Elemente und allenfalls des Bindegewebes. Der äusserst derbe, bis zu 150,0 und darüber schwere Tumor, dessen Kapsel bisweilen verdickt und mit den Nachbartheilen verwachsen ist, erscheint auf dem Durchschnitt fleischroth, bräunlichgrau oder dunkelroth, mit mehr oder weniger deutlich entwickelten Malpighischen Körperchen. Nicht selten fand ich die Milz bis 12 Cm. lang, 6 bis 7 Cm. breit und 3 bis 4 Cm. dick. In manchen Fällen findet man auch vielfache weissliche Einsprengungen, welche durch massenhafte Anhäufung lymphatischer Zellen gebildet werden. Mässige Hyperplasie der Leber und der Mesenterialdrüsen wurde in einzelnen Fällen constatirt.

Es fehlt indess keineswegs an Beispielen von völliger Rückbildung auch sehr umfänglicher Milzgeschwülste, an deren Heilung man bereits verzweifeln zu müssen glaubte. Von der Naturheilung allein haben Sie hier nichts zu erwarten, vielmehr bedarf es einer zweckmässigen, mit grosser Consequenz viele Monate lang durchgeführten Behandlung. Mir selbst sind mehrere Fälle dieser Art, von welchen aber keiner mit wahrer Leukämie verbunden war, vorgekommen.

Marie E., 1 $\frac{3}{4}$ Jahr alt, am 14. Januar 1847 in die Romberg'sche Poliklinik gebracht, mit hochgradiger Atrophie, wachsbleicher Farbe, colossalem Milztumor, Oedem des Gesichts, der Hände und Füsse. Behandlung mit Eisen, Salz- und Eisenbädern. Am 30. Juli, also nach einem halben Jahr, wurde zuerst eine Verkleinerung der Milz constatirt, am 2. November Verkleinerung um die Hälfte; nach einem Jahr, am 12. Januar 1848, überragte die Milz nur noch 3 Querfinger breit den Rippenrand, am 29. Mai war nichts mehr zu fühlen. Vollständige und dauernde Heilung ¹⁾.

In diesem Fall sollten nach Aussage der Mutter, die freilich sehr unbestimmt gehalten war, im Sommer 1846 fieberhafte Anfälle mit Schweiss stattgefunden haben. In den folgenden wurden diese entschieden in Abrede gestellt.

Adolf N., 1 $\frac{1}{4}$ Jahr alt, rachitisch, am 8. Mai 1865 vorgestellt. Seit 4 Monaten zunehmender Milztumor, der den Raum zwischen Rippenrand, Spina ilei und Nabel

¹⁾ Romberg und Henoch, Klinische Wahrnehmungen und Beobachtungen. S. 160.

ausfüllt. Keine Leukämie, Wachsfarbe. Behandlung mit Chinin und Eisen. Schon am 10. Juni bedeutende Verkleinerung, Ende Juli völliges Schwinden des Tumors und blühendes Aussehn.

Georg M., 1 $\frac{1}{2}$ jährig, am 10. Mai 1878 in der Poliklinik vorgestellt, abgemagert, wachsbleich. Milztumor wie im zweiten Fall. Behandlung mit Chinin und Eisen 5 Monate lang. Im November war nur noch ein kleiner Streifen unter dem Rippenrande fühlbar, Ende December war auch dieser verschwunden.

Ebenso fand ich bei einem 10 Monate alten Kinde (September 1881 vorgestellt) schon nach 2 Monaten den sehr grossen Tumor um die Hälfte verkleinert, die Hautfarbe bedeutend gebessert und alle Functionen in bester Ordnung, während bei einem 1jährigen Kinde, welches im October 1881 mit einer grossen Milzgeschwulst in Behandlung kam, diese schon im Januar 1882 bis auf einen etwa 1 $\frac{1}{2}$ Querfinger unter dem Rippenrande vorragenden Streifen geschwunden war. Jetzt erst entdeckten wir links neben dem Nabel eine leicht bewegliche, in der Rückenlage mehr nach links und hinten sinkende, rundliche, unempfindliche zweite Geschwulst, welche von dem Milztumor durch eine breite, bei der Percussion normal schallende Zone getrennt war, sich sehr leicht ganz nach hinten und oben zurückschieben liess, und als eine bewegliche Niere betrachtet werden musste. Ich lasse es dahin gestellt, ob der Milztumor, vielleicht durch mechanische Zerrung, hier als Ursache dieser Dislocation und Beweglichkeit der linken Niere gewirkt hat. Ausser diesem ist mir bis jetzt nur noch ein Fall von beweglicher Niere im Kindesalter vorgekommen, welcher einen 9jährigen, an Phthisis pulmonum leidenden Knaben betraf.

Jedenfalls sieht man aus diesen Fällen, dass man den Muth nicht verlieren darf, und eine Verbindung von Chinin mit Eisen (F. 40) recht beharrlich viele Monate und selbst Jahre lang nehmen lassen sollte. Eine zweckmässige Ernährung durch die Mutterbrust, späterhin durch gute Milch, Brühe und Wein ist dabei unerlässlich, und laue Salzäder (1 bis 4 Pfund Salz auf ein Bad) sind als wirksames Unterstützungsmittel zu empfehlen. Den mitgetheilten glücklichen Fällen stehen allerdings andere gegenüber, in welchen diese Behandlung entweder ganz erfolglos blieb, oder höchstens das Allgemeinbefinden und Aussehn günstig beeinflusste, den Tumor aber unberührt liess. Da indess auch andere gerühmte Mittel (Bromkali, Jodeisen, Arsenik) hier gänzlich unwirksam blieben, so kann ich Ihnen die Behandlung mit Chinin und Eisen immer noch als diejenige empfehlen, welche wenigstens nach meiner Erfahrung die meisten Erfolge aufzuweisen hat. Ueber die Wirksamkeit des von Botkin u. A. bei Erwachsenen versuchten inducirten Stroms fehlen mir eigene Erfahrungen. Jedenfalls ist diese Methode unschädlich, während die von Mosler vorgeschlagenen parenchymatösen Einspritzungen von 2 pCt. Carbolsäurelösung und Solut. Fowleri (1 : 10 Wasser), zumal bei kleinen Kindern, Bedenken erregen müssen.

XIX. Die Geschwülste der Bauchhöhle.

Abgesehen von den Anschwellungen der Leber und Milz, können ausnahmsweise, wie der S. 547 mitgetheilte Fall ergibt, auch schwierige Verdickungen der Darmwände in Folge von chronischer Peritonitis Tumoren im Unterleibe darstellen. Häufiger, wenn auch immer noch selten genug, begegnen wir Geschwülsten, welche durch Neubildungen, besonders sarcomatöser Art, bedingt werden, und von verschiedenen Theilen der Bauchhöhle, sogar vom Pankreas¹⁾, ihren Ausgang nehmen können. Am seltensten geschieht dies wohl vom Peritoneum her, wodurch der folgende Fall besonderes Interesse erregen dürfte.

Paul J., 11jährig, aufgenommen am 25. Mai 1880; im 2. Jahr Lungen- und Brustfellentzündung, vor 6 Jahren Masern und Varicellen, sonst gesund, aber mager und blass. Im September 1879 „gastrisch-nervöses“ Fieber 6 Wochen lang dauernd. Bald darauf Athembeschwerden, Palpitationen, im December Erbrechen und Leibschmerzen. Erst im März 1880 sichtbare Anschwellung in der rechten Weiche, im Mai Auftreibung des ganzen Unterleibs. Bei der Aufnahme starke Macies, cachectisches Colorit, Unterleib stark geschwollen (Durchmesser über dem Nabel 75 Ctm.), von erweiterten Venen durchzogen, druckempfindlich. Fluctuation fühlbar, oberhalb der Symphyse mehrere bewegliche rundliche Tumoren. Oedem des Scrotum und der Füße. Urin normal, ebenso die Brustorgane. Hochstand des Zwerchfells, R. 44. Kein Fieber. Purgantia und Eingiessungen ändern nichts an dem Befund. Am 28. geringer Blutabgang aus dem Anus. Am 29. Punctio abdominis, Entleerung von 250,0 trüber, etwas hämorrhagischer Flüssigkeit, von der bis zum folgenden Tage noch etwa 500,0 aussickern. Am 30. anhaltendes Aussickern von dunklem Blut aus dem After. Den 31. Tod im Collaps.

Section. In der Bauchhöhle etwa 350,0 trüber, weisslicher Flüssigkeit, die im Becken dickflüssiger und milchähnlich erscheint, und unter dem Microscop eine zahllose Menge theilweise fettig infiltrirter Rundzellen zeigte. Das grosse Netz mit flachen, traubig beisammen stehenden, grösseren und kleineren Tumoren besetzt, fast gänzlich in eine markig-weiche, milchweisse Geschwulstmasse verwandelt. Die Dünndarmschlingen derb anzufühlen, besonders am Ansatz des Mesenterium, diffus verdickt, mit milchartig gefärbten Knoten besetzt, die an einer 30 Ctm. langen Schlinge einen derben, 4 Ctm. breiten, etwa 2½ Ctm. dicken Ring um den Darm bilden. In dieser Schlinge ist an einer thalergrossen Stelle die Schleimhaut durch eine rosige weiche Geschwulstmasse durchbrochen. Hier ist auch das Mesenterium durch confluirende Knoten zu Mannesfauststärke angeschwollen. Ganz ähnliche Tumoren finden sich an der kleinen Curvatur des Magens, am Mesenterialansatz des Darms, in der Leber, zumal in der Porta hepatis, in den Nieren, auf der Serosa der Blase und des Mastdarms, des Zwerchfells und im Mediastinum anticum. Im Blut und im Knochenmark nichts Abnormes²⁾.

¹⁾ Litten, Deutsche med. Wochenschr. 1888. No. 44.

²⁾ Charité-Annalen, VIII. S. 557.

In diesem Fall handelte es sich, wie das Microscop ergab, um eine multiple Lymphosarcombildung, deren klinische Symptome vorzugsweise am Peritoneum und Darmkanal hervortraten, an diesem durch die von der durchbrochenen Partie ausgehenden Blutungen, an jenem durch die fühlbaren Tumoren und den Ascites, dessen milchartiges, chylöses Aussehn durch zahllose lymphatische Rundzellen bedingt war, welche wahrscheinlich von der das gesammte Peritoneum umfassenden lymphosarcomatösen Degeneration herstammten. Das Fehlen aller äusseren Drüsenanschwellungen erschwerte die Diagnose, welche anfangs auf chronische Peritonitis gestellt wurde.

Häufiger geht die Sarcombildung vom Bindegewebe und den Drüsen aus, die sich im Becken oder hinter dem Peritoneum vor der Wirbelsäule befinden. Dieselben können zu colossalen Tumoren heranwachsen, welche den analogen Neubildungen der Erwachsenen nichts nachgeben¹⁾.

Bei einem 5jährigen Knaben, welcher, abgesehn vom Keuchhusten, immer gesund gewesen war, bildeten Volumszunahme des Unterleibs und ungewöhnliche Verdiesslichkeit die ersten auffallenden Symptome. Später traten Oedem des Gesichts, der unteren Extremitäten und der Genitalien, Schmerz im Leibe, Diarrhoe und Abmagerung hinzu. In der Regio hypogastrica fühlte man einen festen, beim Druck empfindlichen unebenen Tumor, welcher schliesslich bis zum Nabel hinaufreichte und sich mit seitlichen Ausläufern in beide Weichengegenden erstreckte. Am 29. October 1862, etwa 3 Monate nachdem man die Anschwellung zuerst bemerkt hatte, Tod an Erschöpfung.

Section. Aus der Tiefe des kleinen Beckens, in dem sie förmlich eingekeilt war, wucherte eine grau-weiße, stellenweise hyperämische, vielfach gelappte und zerklüftete harte Geschwulst hervor, welche mit dem rechten Darmbein, dem Netz und einigen Darmschlingen leicht verwachsen war, Därme und Netz nach oben gedrängt hatte und die ganze Bauchhöhle unterhalb des Nabels ausfüllte. Ascites nicht vorhanden, nur ein paar Esslöffel gelblichen Serums im Beckenraum. Die epigastrischen Drüsen, sowie diejenigen des Mesocolon und theilweise auch des Mesenterium waren ähnlich entartet und zum Theil central erweicht. Auch das obere Ende der rechten Niere zeigte dieselbe Degeneration, während in der Corticalis der linken ein haselnussgrosser Knoten eingebettet war. Alle anderen Organe normal. Die Geschwulst, in deren Centrum sich eine kindesfaustgrosse, mit brauner Jauche gefüllte Höhle befand, erwies sich als Sarcoma medullare cysticum (bestand nur aus kernhaltigen kleinen Zellen und spärlichen Bindegewebszügen) und schien von den retroperitonealen Lymphdrüsen ausgegangen zu sein.

Am häufigsten aber bilden bei Kindern die Nieren und das perirenale Bindegewebe den Ausgangspunkt der Sarcombildung, die namentlich in den ersten Lebensjahren zu enormen Tumoren der Bauch-

¹⁾ Beitr. zur Kinderheilk. N. F. S. 337.

höhle Veranlassung geben kann. Die Form ist gewöhnlich die des Medullar-, Myxo- und Cystosarcoms, in welche Kategorie auch manche von den Autoren beschriebene „Nierencarcinome“ hineinfallen. Der von Cohnheim¹⁾ nachgewiesene Befund quergestreifter Muskelfasern in diesen Sarcomen beweist, dass wenigstens ein Theil derselben schon congenital angelegt ist, und damit hängt wohl auch das verhältnissmässig häufige Vorkommen derselben bei sehr jungen Kindern, die sich noch im ersten oder zweiten Lebensjahr befinden, zusammen. Da die Neubildung nur höchst selten beide Nieren betrifft, vielmehr fast immer einseitig auftritt, so kann man diese Tumoren je nach ihrer Lage auf der rechten oder linken Seite mit Anschwellungen der Leber oder Milz verwechseln, zumal wenn sie schon einen grossen Umfang erreicht haben, bis an die vordere Bauchfläche gelangt sind und den Darmkanal nach der anderen Seite hinübergedrängt haben, wodurch der Percussionsschall über dem Tumor matt und leer werden muss. Die Untersuchung des Urins, welche bei so kleinen Kindern ohnehin ihre Schwierigkeiten hat, giebt hier in der Regel gar keine Aufschlüsse, vielmehr bietet der Urin fast niemals eine auffallende Abnormität dar, weil die gesunde Niere noch normal functionirt, die kranke aber mehr oder weniger vollständig in der Neubildung untergegangen, und der Ureter mit in dieselbe hineingezogen ist, so dass von hier aus gar kein Urin mehr in die Blase gelangt. Um so wichtiger ist die in manchen Fällen beobachtete Hämaturie²⁾. In der Regel aber bilden der gewöhnlich schnell wachsende Tumor, die Anschwellung und Spannung des Abdomen, die Erweiterung der subcutanen Venen, die zunehmende Schwäche und Abmagerung der Kinder die für die Diagnose allein verwerthbaren Symptome. Auf eine Betheiligung der Niere kann eben nur dann geschlossen werden, wenn man die Entwicklung der Geschwulst von Anfang an verfolgen, d. h. ihr allmäliges Emporwachsen aus der Tiefe eines der beiden Hypochondrien beobachten konnte. Ganz sicher wird aber auch dann die Diagnose nicht sein, weil auch andere, nicht von der Niere selbst, sondern von ihrer unmittelbaren Umgebung ausgehende Tumoren sich ganz ähnlich ver-

¹⁾ Eberth, Virchow's Arch. Bd. 55. S. 518. — Cohnheim, Ibid. Bd. 65. S. 64. — Landsberger, Klin. Wochenschr. 1877. S. 498. — Kocher u. Langhans, Jahrb. f. Kinderheilk. XIII. 1879. S. 152. — Brosin, Virch. Arch. Bd. 96. Heft 3. — Neumann, Ueber das primäre Nierensarcom. Deutsches Archiv f. klin. Med. 1882. Heft 3 u. 4. — Jacobi, Compte rendu des travaux de la section de pédiatrie. Copenhague, 1885.

²⁾ Patureau, Progr. méd. 1875. — Baginsky, Deutsche med. Wochenschr. 1876. — Leibert, Jahrb. f. Kinderheilk. XXI. S. 276.

halten können, und bei der Unheilbarkeit aller dieser Geschwülste ist dieser diagnostische Zweifel in praktischer Hinsicht ohne Bedeutung. Der unglückliche Ausgang einiger kühn unternommenen Exstirpationen, und die im besten Fall erfolgten Recidive fordern wenigstens nicht zur Nachahmung auf.

Meine eigene Erfahrung beschränkt sich auf etwa ein Dutzend solcher Fälle. Zwei derselben betrafen Kinder im ersten Lebensjahr, und in beiden handelte es sich um ein von der rechten Niere oder Nebenniere ausgegangenes Medullarsarcom, welches eine gänseei- bis orangegrosse markige, von vielfachen Hämorrhagien durchsetzte Geschwulst in der rechten Seite des Abdomen bildete. In einem dritten Fall, der einen älteren Knaben betraf, hing das Sarcom zwar fest mit der linken Niere zusammen, schien aber von den retroperitonealen Drüsen seinen Ausgang genommen zu haben ¹⁾:

Max K., 6jährig, am 19. April 1879 in die Klinik aufgenommen, früher gesund. Am 24. September 1878 Fall von einer Stange mit starker Quetschung des linken Hodens. Derselbe schwoll rasch an und wurde nach wiederholter Punction am 12. October im städtischen Krankenhause exstirpirt. Entlassung am 28. Seit dieser Zeit oft Schmerzen in der linken Seite, bisweilen von ohnmacherregender Intensität. Am 12. März 1879 in der Poliklinik vorgestellt. Untersuchung ohne Resultat. Erst Ende März fühlte man in der linken Regio hypogastrica einen empfindlichen Tumor, der schnell zunahm und die Aufnahme in die Charité veranlasste. Die Geschwulst erstreckte sich bereits 2 Ctm. über die Linea alba nach rechts, und war nach oben durch eine 3 Querfinger breite Furche vom Rippenrande getrennt. Hautvenen über derselben stark erweitert, Percussion matt, Ascites nicht zu constatiren. Die Geschwulst wuchs rapide, so dass sie schon nach 5 Tagen (am 24. April) die Linea alba um 6 Ctm. überschritt. Probepunction am 25. März. Die Nadel drang leicht etwa 8 Ctm. in ein weiches Gewebe; bei der Aspiration wurde nur eine kleine Menge reinen Blutes entleert. Allgemeinbefinden leidlich, Urin normal, fortschreitende Abmagerung. Tumor rapide an Umfang zunehmend, bald den grössten Theil der Bauchhöhle ausfüllend. Kräfteverfall trotz reichlichen Appetits. Anfangs Mai Fieber (Ab. etwa 38°, selten höher). Schliesslich Dyspnoe, Cyanose, Oedem der unteren Extremitäten, starke Diarrhoe. Tod am 19. Mai.

Section. Das parietale Blatt des Peritoneum in grosser Ausdehnung mit einem manneskopfgrossen Tumor verlöthet, welcher unmittelbar auf der Vena cava und Aorta aufliegt und nur schwer loszulösen ist. Die linke Niere sitzt dem oberen und äusseren Theil des Tumor auf, ohne jedoch in diesen überzugehen; ihr Parenchym, sowie das der rechten Niere, durchaus normal. Die Geschwulst wog 3600 Grm., zeigte auf dem Durchschnitt eine theils markige, theils faserige und gallertige Beschaffenheit, und im Centrum eine faustgrosse, glasige Gallertmasse. Die nähere Untersuchung ergab ein Myxosarcom. Die retroperitonealen Drüsen bis zu den Genitalien herab stark vergrössert. Im Colon zahlreiche bis thalergrosse

¹⁾ Jacubasch, Charité-Annalen. V. 1878. S. 481.

diphtheritisch belegte Ulcerationen. Beide Ureteren fingerdick erweitert, mit klarer Flüssigkeit gefüllt (Resultat der Compression). In den übrigen Organen keine wesentliche Abnormität.

Weitere Nachforschungen ergaben, dass die am 12. October exstirpirte Hodengeschwulst ein Spindelzellensarcom gewesen, welches, aus einer traumatischen Ursache hervorgegangen, secundär den Drüsentumor zur Folge gehabt hatte. Klinisch interessant ist besonders das rapide Wachsthum des Tumor. Am 12. März konnte ich noch keine Spur desselben bei der Palpation entdecken, und schon nach etwa 6 Wochen füllte er den grössten Theil der Bauchhöhle aus. Gerade dieser Umstand erweckte den Verdacht, dass es sich um eine colossale Eiteransammlung handeln könnte, welcher jedoch durch das Resultat der Probepunction alsbald widerlegt wurde. Ganz ähnlich verhielt sich ein vierter Fall (8jähriges Mädchen), bei welchem der Tumor fast die ganze Bauchhöhle ausfüllte, und bei der ersten Untersuchung während der Section von der rechten Niere, die etwa zu einem Dritttheil aus der Sarcommasse hervorragte, auszugehen schien. Eine nähere Prüfung ergab indess, dass die Niere selbst nur comprimirt und theilweise atrophisch, aber von der Geschwulstmasse, welche wahrscheinlich von den retroperitonealen Drüsen ausging, dicht umlagert war¹⁾.

Siebenter Abschnitt.

Krankheiten der uropoëtischen Organe.

1. Die entzündlichen Affectionen der Nieren.

Bei den Sectionen vieler Kinder findet man auf dem Durchschnitt der normal grossen oder wenig geschwollenen Nieren eine mehr oder weniger verbreiterte, ins Graue spielende Corticalsubstanz. Dieser durch Quellung und körnige Trübung der corticalen Epithelien bedingte Zustand, welcher schliesslich zu ihrer fettigen Degeneration führen kann, die so-

¹⁾ Arnstein, „Ueber einen Fall von primärem retroperitonealem Sarcom“. Dissert. Berlin, 1882.

genannte „trübe Schwellung“, kommt besonders bei kleinen atrophischen Kindern, demnächst bei solchen vor, die an erschöpfenden und mit reichlichen Wasserverlusten einhergehenden Krankheiten, wie Cholera, chronischer Darmcatarrh, Enterophthisis, Dysenterie, allgemeine Tuberculose u. s. w. gestorben sind. Es scheint sich hier um eine bis zur Fettdegeneration fortschreitende Ernährungsstörung der Epithelien zu handeln, welche sich klinisch nicht erkennen lässt. Dass dieselbe auch in Folge hoher Fiebertemperatur zu Stande kommen kann, beweist ihr nicht seltenes Vorkommen bei Kindern, welche an schweren acuten Krankheiten, Pneumonie, Typhus, Scharlach, Recurrens gestorben sind, unter welchen Verhältnissen ja auch andere Zellen, z. B. die der Leber und die Muskelfasern des Herzens, häufig dem gleichen Schicksal verfallen. Einer Diagnose sind indess diese elementaren Veränderungen, abgesehen von der bisweilen auftretenden geringen Albuminurie, nicht zugänglich.

Um so wichtiger ist für uns die diffuse Nephritis, welche im Kindesalter vorzugsweise in acuter Form auftritt, weit seltener in chronischer, oder gar in Form der Schrumpfniere, deren klinische und anatomische Charaktere mit den bei Erwachsenen beobachteten durchweg übereinstimmen. Ich beschränke mich daher auf die Schilderung der acuten Form, welche wir in Folge von Infectiouskrankheiten, zumal des Scharlachfiebers, häufig zu beobachten Gelegenheit haben.

Je nach dem Stadium der Krankheit sind die anatomischen Veränderungen verschieden. Anfangs normal gross, hyperämisch, rothe Punkte auf dem Durchschnitte zeigend, werden die Nieren allmähig sehr voluminös, fast walzenförmig, dunkelroth, minder consistent. Die Kapsel lässt sich leicht abziehen, die Oberfläche zeigt baumförmige Injectionen, kleinere und grössere Blutextravasate. Nach 4—6wöchentlicher Dauer erblasst die Oberfläche, und auf dem Durchschnitt contrastirt die stark verbreiterte, oft über dem Niveau etwas vorquellende, gelblich graue Rindenschicht mit der hyperämischen, dunkelrothen Marksubstanz, von welcher nur die Papillenspitzen blass erscheinen. Seltener zeigt ein Theil der Corticalsubstanz noch lebhafte Injection und kleine oder grössere Hämorrhagien, welche das Bild etwas modificiren. In manchen Fällen sind die enorm geschwellenen Nieren derartig mit Blutextravasaten durchsetzt, dass sie breiartig weich erscheinen. Während im Anfang das Microscop nur trübe Schwellung und leichte Verfettung der corticalen Epithelien erkennen lässt, macht sich allmähig eine herdweise auftretende interstitielle Wucherung von Rundzellen um die Gefässe und

um die Kapseln der Glomeruli, in dem Inneren derselben geronnenes Eiweiss und abgestossenes Epithelium bemerkbar. Nach den neuesten Untersuchungen liegt gerade in den Veränderungen der Gefässschlingen das Charakteristische für den Scharlachprocess, indem diese verdickt und mit einer farblosen feinkörnigen Masse wurstförmig bis zur Impermeabilität gefüllt erscheinen (Glomerulonephritis). Die Glomeruli sind völlig blutleer und überragen als graue Körner die Schnittfläche (C. Friedländer)¹⁾.

Die Nephritis bildet in den meisten Fällen eine Nachkrankheit des Scharlach, welche sich in der Regel gegen den 12. bis 14. Tag, oft erst in der 3. Woche nach dem Ausbruch des Exanthems, selten später (nach 4, selbst 6 Wochen) einstellt²⁾. Worauf die Häufigkeit dieser Nachkrankheit beruht, wissen wir nicht. Die Ansicht, welche Viele auch heut noch verfechten, dass sie die Folge einer „Erkältung“, einer „unterdrückten Hautperspiration“ sei, theile ich keineswegs, denn fast alle meine Fälle entstanden trotz der sorgfältigsten Pflege, und nur wenige Kinder hatten schon einige Tage zuvor das Bett verlassen. Viel wahrscheinlicher ist, dass der Infectionsstoff des Scharlachfiebers, den wir uns als ein von noch unbekannten Krankheitserregern producirtes Gift zu denken haben, diesen specifischen Reiz auf die Nieren ausübt.

Der leichteste Grad der Krankheit erscheint in der Form einer rasch vorübergehenden Albuminurie. Untersucht man um die erwähnte Zeit und während der ganzen dritten Woche täglich den Urin, auch wenn kein besonderes Symptom dazu auffordert, so findet man nicht selten unerwartet eine kleinere oder grössere Menge von Eiweiss in demselben, welche schon am Nachmittag desselben Tages oder am anderen Morgen für immer verschwunden sein kann, zuweilen aber vorübergehend sich wiedereinstellt, ohne dass das Allgemeinbefinden dabei irgendwie gestört ist. Man kann daher fragen, ob es sich hier wirklich um eine, wenn auch nur ganz leichte Nephritis, oder nur um eine Albuminurie handelt, die von anderen, das Durchtreten von Blutserum fördernden Einflüssen abhängt. Jedenfalls ist eine weitere Entwicklung

¹⁾ Fortschritte der Med. I. 1883. S. 89. — Rosenstein, Die Pathologie und Therapie der Nierenkrankheiten. 2. Aufl. 1886. S. 145. — Litten, Charité-Annalen. VII. 1882. S. 167.

²⁾ Bei sorgfältiger Untersuchung findet man oft schon im Blüthestadium des Scharlach etwas Eiweiss und sparsame hyaline Cylinder im Urin, auch wohl letztere allein, worauf ich bei der Betrachtung der Scarlatina zurückkommen werde. Nur ausnahmsweise sah ich schon in der ersten Woche der Krankheit Nephritis auftreten, wovon auch Litten (l. c. 151) ein paar Beispiele mittheilt.

der Krankheit aus so unbedeutenden Anfängen keineswegs selten, und da andererseits, wie wir bald sehen werden, in der Leiche Nephritis gefunden werden kann, ohne dass während des Lebens Eiweiss im Urin vorhanden war, so rathe ich Ihnen, auch die Fälle von schnell vorübergehender Albuminurie immer ernst zu nehmen, die Kinder im Bett zu halten, eine milde Diät anzuordnen und die Urinsecretion durch diuretische Mineralwässer (Biliner, Wildunger Wasser) zu fördern.

Dies wird um so mehr nothwendig sein, wenn die Albuminurie nicht nur vorübergehend auftritt, sondern permanent wird. Es können mehrere Wochen vergehen, ohne dass eine andere krankhafte Erscheinung, als höchstens zunehmende Blässe des Hautcolorits sich geltend macht. Der Urin ist während dieser Zeit bald sparsam, bald reichlicher, enthält öfters viele harnsaure Salze, aber fast immer Albumen, einzelne Blutkörperchen, sparsame hyaline Cylinder, Lymphkörperchen und abgestossene Epithelien, welche man bisweilen nur bei genauer und wiederholter Untersuchung findet. Ich sah z. B. in einem solchen Fall die Albuminurie vom 5. Februar bis zum 10. März, also über einen Monat dauern, wobei das Kind, abgesehen von einer dyspeptischen Diarrhoe, sich ganz wohl befand, insbesondere keine Spur von Oedem darbot. Eine 4 Wochen lang fortgesetzte Ruhe im Bett, Liqueur Kali acet., laue Bäder, schliesslich Eisen, bewirkten hier, wie in anderen ähnlichen Fällen, völlige Heilung. Diese ungetrübte Euphorie der Kinder sah ich sogar 8 bis 14 Tage lang bestehen, obwohl die Menge des Albumen so bedeutend war, dass fast die Hälfte des Urins im Reagensglase beim Kochen coagulirte. Ja selbst bei sparsamem und stark mit Blut vermischem Urin sah ich den Appetit und die gute Laune wochenlang ungestört bleiben, und es ergibt sich daraus die Regel für den Arzt, in jedem Fall von Scharlach vom Ende der zweiten Woche an täglich den Urin auf Albumen zu untersuchen.

Weit häufiger geben freilich gewisse Krankheitserscheinungen zu dieser Untersuchung Anlass. Die Kinder fühlen sich unbehaglich, werden verdriesslich, blass, verlieren den Appetit, klagen über Kopfschmerzen. Der Urin wird auffallend sparsam und trübe, lagert oft ein gelbröthliches Sediment ab, welches sich beim Kochen auflöst und dadurch seinen Bestand aus harnsauren Salzen bekundet. Diese Beschaffenheit des Urins geht nicht selten einige Tage lang der Albuminurie voraus. Mitunter eröffnete auch eine völlige Anurie, welche 24 Stunden dauerte, die Scene, oder es wurden während dieser Zeit nur einige Esslöffel trüben Urins entleert. Gleichzeitig mit dieser sparsamen Harnabsonderung, oder auch noch vor dem Eintritt derselben, kann ein par-

tielles Oedem die Aufmerksamkeit der Eltern erregen, doch ist dies keineswegs nothwendig, vielmehr kann, worauf ich Sie besonders aufmerksam mache, das Oedem während des ganzen Verlaufs der Krankheit fehlen. Sehr oft macht sich indess früher oder später, also nicht immer von vornherein, Oedem bemerkbar, welches an Intensität und Ausdehnung sehr verschieden sein kann. Bei vielen werden nur die Augenlider, allenfalls noch die Fussrücken und Knöchel, in geringem Grade oedematös, und zwar mit wechselnder Intensität von einem Tag zum anderen; bei vielen nehmen aber auch andere Stellen der Haut, besonders Scrotum und Penis, welcher dabei eine gewundene Form bekommt, Theil, oder es wird der grösste Theil der Haut von allgemeinem Anasarca befallen, wobei die gedunsenen Augenlider kaum geöffnet werden, und die stark geschwellenen Oberschenkel da, wo sie sich gegenseitig und mit dem blasig aufgetriebenen Scrotum berühren, von einer erythematösen Röthe überzogen werden können. Ich sah bei solchen Kindern bisweilen die aufs äusserste gespannte Epidermis der unteren Extremitäten vielfach platzen, und aus den Rissen derselben, besonders an den Beugeseiten, Serum tropfenweise hervorquellen, so dass schliesslich die ganze Oberhaut macerirt wurde, sich abstiess und ausgedehnte Excoriationen blosslegte. Unter diesen Umständen, welche immer als sehr ungünstige zu betrachten sind, nehmen die Haut, zumal das Gesicht, und die sichtbaren Schleimhäute eine anämische wachsbliche Farbe an. Häufig ist die eine Hälfte des Gesichts oder des Körpers stärker als die andere geschwellen, was sich aus der Vorliebe des Kindes, auf jener Seite zu liegen, erklärt. Bei starker Spannung wird die Haut auch empfindlich; jeder Druck auf dieselbe ruft dann Schmerzäusserungen hervor.

Mag nun das Oedem nur äusserst gering und beschränkt, oder weit verbreitet sein, oder auch ganz fehlen, die Beschaffenheit des Urins, welche uns von dem Zustande der Nieren Kunde bringt, bleibt davon unberührt. Die Menge desselben ist fast immer sparsam, nicht selten bis auf 100 Ccm., oder gar nur auf wenige Esslöffel in 24 Stunden gesunken, während an anderen Tagen eine grössere Quantität gelassen wird, die aber nur ausnahmsweise das Normalmaass erreicht. Die Quantität schwankte zwischen 50,0 oder gar 30,0 bis 500,0. Schmerzen beim Urinlassen konnte ich nie, ungewöhnlich häufigen Drang dagegen, wobei immer nur kleine Mengen von Urin entleert wurden, öfters beobachten. Derselbe reagirte stets sauer; sein specifisches Gewicht schwankte zwischen 1006 bis 1024, betrug im Durchschnitt 1010 bis 1015. Die meistens trübe, röthlich gelbe, fleischwasserartige Farbe wechselt in demselben

Fall sehr häufig, ist bald heller, bald dunkler, und wandelt sich oft in eine kirsch- oder graurothe, braune oder schwarzbraune um, welcher auch das auf dem Boden des Uringlases sich ablagernde Sediment entspricht. Diese dunklen Färbungen werden durch eine stärkere Beimischung von Blut bedingt (Nephr. haemorrhagica); das Microscop zeigt dann einen viel bedeutenderen Gehalt des Urins an rothen Blutkörperchen, die aber gerade im dunkelsten, schwärzlich braunen Urin ganz ausgelaugt, wie kleine blasse Ringe erscheinen. Ausser diesen Befunden enthält der nephritische Urin immer eine grössere oder geringere Menge weisser Blutkörperchen (Lymphzellen), abgestossene Nierenepithelien und längere oder kürzere hyaline, mit weissen und rothen Blutkörperchen oder mit Epithelien besetzte Cylinder. Ich brauche kaum hinzuzufügen, dass alle diese geformten Elemente deutlich nur im Sediment zu sehen sind, dass es daher rathsam ist, den Urin gut zu filtriren und den auf dem Filtrum gebliebenen Rückstand zu untersuchen. Nebenher findet man auch sehr häufig harnsaure Krystalle, und bei längerer Dauer der Krankheit verfettete Epithelien, freies Fett und körnigen Detritus, welche den Cylindern oder ihren Trümmern anhaften und von der fortschreitenden Degeneration der Nierenepithelien Kunde bringen. Der Gehalt an Eiweiss schwankt, wie schon erwähnt wurde, ebenso wie die Färbung des Urins und die Menge der geformten Elemente. An manchen Tagen gering, kann er an anderen fast den ganzen im Reagensglase enthaltenen Urin beim Kochen zur Gerinnung bringen. Zuweilen fand ich den Abendurin trübe und bräunlich roth, stark eiweiss- und bluthaltig, während der Morgenurin hellgelb und fast klar erschien; bei einem 9jährigen Mädchen war derselbe am Morgen nach der starken Wirkung eines Abführmittels stets eiweissfrei, während er Nachmittags wieder deutlich Albumen zeigte.

In einer Reihe von Fällen beschränkt sich das ganze Kranksein auf die bisher erwähnten Symptome, d. h. auf das Oedem und die Veränderungen des Urins, oder auch nur auf die letzteren. Das Allgemeinbefinden wird dabei kaum gestört, und bei einer gehörigen Pflege und Behandlung nehmen die krankhaften Erscheinungen allmählig ab, um nach Ablauf von 2—3 Wochen gänzlich zu verschwinden. Dabei muss man aber immer auf Nachschübe gefasst sein, welche den Urin plötzlich wieder blut- oder eiweisshaltig machen, und auch das schon verschwundene Oedem von neuem hervorrufen können, wenn auch meistens nur auf einige Tage und ohne andere schlimme Folgen, als dass die Krankheit um eine oder mehrere Wochen verlängert wird, und die Kinder in der Reconvalescenz noch anämischer aussehen. Dennoch rathe ich Ihnen,

auch bei so mildem Verlauf stets auf der Hut zu sein und die Prognose in keinem Fall absolut günstig zu stellen, weil ganz unerwartet inmitten einer scheinbaren Euphorie bedenkliche Symptome, zumal Urämie, auf welche ich bald näher eingehen werde, auftreten können. Auch lehrte mich die Erfahrung, alle Fälle von Nephritis, die von vorn herein mit ausgedehntem und rapide zunehmendem Anasarca auftreten, mit Misstrauen zu betrachten, besonders wenn die Urinsecretion dabei sehr sparsam ist. Selbst in Fällen, wo nur wenige Esslöffel Urin entleert werden oder sogar vollständige Anurie tagelang fort dauert, kann das gute Allgemeinbefinden den Unerfahrenen über den Ernst der Lage täuschen. In der Literatur fehlt es nicht an Beispielen dieser Art, und ich selbst beobachtete mehrere Fälle, unter denen der folgende besonders merkwürdig ist:

Carl T., 9 Jahre alt. Zwei Wochen nach dem Ausbruch des Scharlach plötzlich Anurie. Spontan wurde gar kein Urin entleert, mit dem Catheter einzelne Tropfen, nur einmal ein Kinderlöffel voll, welcher beim Kochen völlig coagulirte. Die Anurie dauerte volle 7 Tage, ohne Spur von Oedem, mit 80–96 P. Eine in den ersten Tagen bemerkbare Neigung zum Schlummer verschwand bald unter dem Gebrauch von Purgantien, aber weder diese, noch Blutentleerungen und andere Mittel vermochten die Urinsecretion in Gang zu bringen. Die Euphorie war fast vollständig, bis am 7. Tage plötzlich urämische Anfälle und der Tod eintraten.

Aber nicht allein die Möglichkeit der Urämie ist hier ins Auge zu fassen, sondern in jedem anscheinend noch so leichten Fall müssen Sie darauf gefasst sein, den Hydrops, welcher, wenn er überhaupt vorhanden ist, gewöhnlich als Anasarca auftritt, auch in den Höhlen des Körpers sich entwickeln zu sehen. Am häufigsten beobachtet man dann Ascites mit grösserer oder geringerer Anschwellung des Abdomen und den charakteristischen Erscheinungen bei der Percussion, während seröse Ansammlungen im Pleuraraum oder im Pericardium seltener, und meistens erst in der letzten Periode tödtlich endender Fälle auftreten. Ist Ascites allein vorhanden, so kann, wie ich öfters beobachtete, das Allgemeinbefinden noch ziemlich gut bleiben, höchstens durch die Beschränkung des Thoraxraums dyspnoëtische Athmung entstehen:

August R., 3½ Jahre alt (October 1874). Oedem des Gesichts und der Füsse. Harn sparsam, sehr trübe, albuminös und etwas hämorrhagisch. Mässiger Ascites und starker Meteorismus mit Hochstand des Zwerchfells, Dyspnoe, 60 bis 70 R. in der Minute. Kein Fieber, Respirations- und Circulationsorgane durchaus normal. Unter Behandlung mit Purgantien und Kali acet. vollständige Heilung nach 3 Wochen.

Viel trüber wird sofort die Prognose, wenn zum Ascites sich noch Hydrothorax zugesellt. Es kommt dann zu einer sich mehr und mehr

steigernden Dyspnoe, welche bisweilen in Form asthmatischer Anfälle auftritt und die Kinder zwingt, Tag und Nacht in vornübergebeugter Stellung im Bett oder auf einem Stuhl zu sitzen; nur höchst selten sah ich Oedem und Hydrothorax ohne Ascites auftreten, wie z. B. in folgendem Fall, welcher auch geeignet ist, den Muth für die Behandlung anscheinend verzweifelter Fälle zu beleben:

Marie Sch., 10jährig, kam im Mai 1877 mit Nephrit. scarlat. in meine Behandlung. Urin sehr sparsam, enthält nur wenig, mitunter gar kein Eiweiss, kein Blut. Starkes Oedem des Gesichts, der Füsse, des Rückens und der Lendengegend, aber keine Spur von Ascites. Blasses Aussehen, übrigens Wohlbefinden. Von der Mitte der zweiten Woche an dyspnoëtische rasche Respiration, 50—60 in der Minute. Bei der Untersuchung zeigt sich hinten beiderseits, bis zur Spitze der Scapula hinaufreichend, Dämpfung des Schalls und schwaches Athmen, welche sich im Lauf der 3. Woche aufwärts bis zur Mitte des Schulterblattes erstrecken. Dabei treten mehrmals täglich heftige asthmatische Anfälle mit cyanotischer Verfärbung, Kühle der Extremitäten und der Nasenspitze ein, welche mehrere Stunden dauern. Kein Fieber. Durch eine consequente Behandlung zuerst mit Abführmitteln, dann mit einem Inf. hb. digital. und Kali acet., nebst wiederholter Application von trocknen Schröpfköpfen und Senfteigen, völlige Heilung binnen 4 Wochen.

Am schnellsten wird der Tod durch die plötzliche Entwicklung von Lungenödem, seltener von Oedem des Pharynx, der Ligam. aryepiglottica und ihrer Umgebung (Oedema glottidis) herbeigeführt. Orthopnoe und Cyanose, im ersten Fall von weit verbreiteten knisternden Rasselgeräuschen, im zweiten von stenotischen In- und Expirationsgeräuschen begleitet, charakterisiren diesen Ausgang, welcher ganz unerwartet (in einem Fall war der Urin am Tage zuvor sogar ganz eiweissfrei gewesen), und nicht nur in Fällen mit sehr ausgedehntem Hydrops der Haut und der Höhlen vorkommen kann, sondern auch in solchen, welche ganz ohne Wassersucht oder mit nur sehr geringen Oedemen verliefen¹⁾.

Zu den häufigsten Symptomen der scarlatinösen Nephritis gehört auch mehr oder minder oft wiederkehrendes Erbrechen der genossenen Nahrungsmittel, zähen Schleims oder wässriger Flüssigkeit. Dies Erbrechen hat meiner Erfahrung nach keineswegs immer die schlimme „urämische“ Bedeutung, welche viele ihm zuschreiben, zeigt

¹⁾ Nach Legendre (Recherches cliniq. etc. p. 326) hat dies Lungenödem seinen Sitz vorzugsweise im interlobulären und intervalveolären Bindegewebe, wodurch die Alveolen comprimirt und der betreffende Lungentheil verdichtet wird. Beim Aufblasen der Alveolen von den Bronchien her sickert das Serum an der Lungenwurzel aus. Man hört dann bei der Auscultation nicht feines Knisterrasseln, sondern rauhes, fast bronchiales Athmen.

sich vielmehr oft genug entweder gleich im Beginn oder auch im weiteren Verlauf der Krankheit, ohne dass diese einen ungünstigen Charakter annimmt, wobei dann auch alle Erscheinungen, welche dem „urämischen“ Erbrechen seine drohende Bedeutung geben, besonders Kopfschmerz und Schlummersucht, fehlen. Der Stuhlgang war in den meisten Fällen verstopft; seltener fanden mehr oder minder reichliche Diarrhöen, bisweilen auch Kolikschmerzen statt. Ob diese dünnen Ausleerungen, welche sich ein paar Mal durch einen äusserst fauligen Geruch auszeichneten, nur eine zufällige Complication bildeten, oder durch eine Ausscheidung von Harnbestandtheilen seitens der Darmschleimhaut (Treitz) bedingt waren, bleibt dahingestellt. Immerhin hütete ich mich mit Rücksicht auf diese Möglichkeit, die Diarrhoe durch stopfende Mittel schnell zu sistiren. Bei einem 8jährigen Knaben mit Ascites und leichtem Pleuraerguss beobachtete ich, ohne dass Diarrhoe bestand, einen fast anhaltenden Tenesmus, gegen welchen nach fruchtloser Anwendung von Ricinusöl kleine subcutane Morphinumjectionen und der Gebrauch von Extr. opii (0,005 3 Mal täglich) sich wirksam erwiesen. Die Erfahrung, dass im Gefolge der Nephritis bisweilen diphtheritische Entzündungen der Darmschleimhaut gefunden werden, welche sich im Leben mehr oder weniger latent verhalten (S. 507), mahnt in diesen Fällen zur Vorsicht in der Prognose.

Ueber die Verhältnisse des Fiebers bei Nephritis scarlatinosa sind die Ansichten der Autoren getheilt. Dass die Krankheit, wenn nicht eine Complication besteht, immer fieberlos verlaufe, ist eine falsche Annahme. Ich gebe allerdings zu, dass in einer grossen Reihe von zum Theil recht ernstesten Fällen, mag nun der Urin hämorrhagisch sein oder nicht, das Fieber vollständig fehlen, und die Temperatur sogar dauernd etwas subnormal (37,0, 36,8) sein, dass ferner bei anderen ein mehr oder minder heftiges Fieber von gleichzeitig vorhandenen anderen Nachkrankheiten des Scharlach, insbesondere von Otitis, nekrotisirender Pharyngitis, Phlegmone des Halsbindegewebes oder Synovitis abhängen kann. Es fehlt mir aber nicht an Fällen, welche beweisen, dass die Nephritis allein, ohne jede Complication, im Stande ist, einen fieberhaften Zustand von verschiedener Höhe und Dauer anzufachen. Während bisweilen nur ein initiales Fieber von 38—39° bestand, welches schon nach wenigen Tagen für immer verschwand, sah ich in anderen Fällen eine Abendtemperatur von 38,5—39,0 zwei bis drei Wochen lang bei nahezu normaler Morgentemperatur fort dauern, oder bei einem im Allgemeinen fieberlosen Verlauf ganz unerwartete ephemere Tempe-

raturssprünge auf 39,0. selbst 40,0 und darüber auftreten. mit denen bisweilen Erbrechen und Zunahme des Eiweisses oder Blutes im Crin Hand in Hand gingen.

Andererseits treten im Gefolge der Nephritis nicht selten entzündliche Complicationen in verschiedenen Organen auf, welche ihrerseits Fieber erzeugen oder dasselbe, wo es schon vorhanden ist. steigern. Diese Complicationen, welche in jedem Fall eintreten können. mag er nun von vorn herein mit einem rasch zunehmenden Hydrops oder anscheinend leicht auftreten, betreffen am häufigsten die Respirationsorgane. Pneumonie, Bronchitis, Pleuritis, selbst doppelseitige, traten in vielen Fällen auf, und wurden wiederholt die Ursachen des lethalen Ausgangs, während leichtere Bronchialkatarrhe, die zu den gewöhnlichsten Begleitern der Nephritis gehörten, deren Verlauf in keiner Weise ungünstig beeinflussten. Bei einem 4jährigen Knaben mit ausgedehnter Hepatisation der rechten Lunge nahm der bis dahin noch gelbe trübe Urin unter dem Einfluss der Lungenverdichtung eine exquisit hämorrhagische Färbung an. Bei einem anderen Kinde, welches nach dem Scharlach Synovitis und darauf Nephritis bekam, entwickelte sich zuerst Pneumonie des rechten Unterlappens, und in Folge derselben ein die ganze rechte Brusthälfte füllendes, eiteriges, pleuritisches Exsudat, welches in der 6. Woche durch die Radicaloperation glücklich beseitigt wurde. Auch Pericarditis und Endocarditis können sich im Verlauf der Nierenaffection einstellen, die letztere zumal in so latenter Weise, dass ohne die Untersuchung des Herzens ihre Existenz ganz verborgen bleiben würde (S. 449).

Bei dieser Gelegenheit mache ich Sie darauf aufmerksam, dass im Verlauf der scarlatinösen Nephritis der Puls nicht selten verlangsamt, ungewöhnlich gespannt, und selbst unregelmässig wird, ohne dass man einen bestimmten Grund dafür nachweisen kann. Bei einem zwölfjährigen Mädchen ging der Puls sogar auf 48 Schl. in der Minute herunter und wurde dabei sehr unregelmässig, ohne dass am Herzen eine Anomalie bemerkbar oder das Allgemeinbefinden wesentlich gestört war. Erst nach einigen Tagen hob sich der Puls wieder auf 60, bald auf 96, wurde regelmässig, und nach einer Woche war auch die Nephritis vollständig geheilt. Aehnliche Verlangsamungen auf 64 und darunter, mit oder ohne Unregelmässigkeit, kamen mir wiederholt vor, aber nur in einem Fall ergab die Untersuchung dabei eine Abnormität der Herztöne.

Knabe von 10 Jahren, am 18. November 1874 mit Scharlach in die Klinik aufgenommen. Nach 14 Tagen Nephritis. Puls fast immer zwischen 112—124 schwankend, sank plötz-

lich, in der Minute wohl

10—15mal intermittirend, während gleichzeitig an der Herzspitze ein lautes systolisches Blasen, welches den ersten Herzton nicht völlig verdeckte, gehört wurde. Schon am folgenden Tage war das letztere spurlos verschwunden, Puls wieder 96—100, vollkommen regelmässig. Vollständige Heilung.

Keinesfalls kann es sich in diesem räthselhaften Fall um die Erkrankung einer Klappe gehandelt haben; ebenso wenig liess sich eine anämische oder urämische Grundlage nachweisen. Ich hebe das letztere besonders hervor, weil ich in einigen Fällen, welche mit mehr oder minder ausgesprochenen Zeichen von Urämie einbergingen, ähnliche oder sogar collapsartige Störungen der Herzthätigkeit beobachtet habe, ohne dass die Untersuchung eine wesentliche Abnormität am Herzen entdecken konnte. So wurde bei einem 8jährigen Mädchen mit hämorrhagischer Nephritis der bis dahin ganz normale Puls auffallend langsam (72—68) und unregelmässig, als sich Kopfschmerzen, Uebelkeit, Erbrechen und Schlummersucht einstellten, mit deren Verschwinden auch der Puls wieder zum Normalzustand zurückkehrte. Bei einem anderen Kinde stellte sich nach einem urämischem Anfall, welcher die ganze Nacht hindurch dauerte, hochgradige Herzschwäche ein; kleiner, schneller, unregelmässiger Puls und Herzschlag, kühle Extremitäten, frequente oberflächliche Athmung (60—70 in der Minute), während die locale Untersuchung nur einen Galopprrhythmus ergab, welcher sich noch in der Reconvalescenz lange erhielt. Ganz ähnliche Symptome mit fast unfühlbarem Pulse, Cyanose und äusserster Kraftlosigkeit machten sich bei einem 7jährigen Mädchen geltend, welches am Tage zuvor einen mehrere Stunden dauernden urämischem Anfall überstanden hatte. Unmittelbar nach demselben war die enorme Kleinheit des Pulses aufgefallen, welche mich lebhaft an die Collapszustände in Folge von Diphtherie erinnerte. Undeutliches, verschleiertes Sehen, Erbrechen, grosse Blässe, Verfall der Gesichtszüge, dyspnoëtische Athmung, leichte Cyanose, kleiner fadenförmiger Puls von 100—116 Schl., bei einer Temperatur zwischen 37,2 und 35,8, wurden bei einem Knaben durch wiederholte Campherinjectionen erfolgreich bekämpft. Bei der Neigung der nephritischen Kinder zu serösen Ausschwitzungen ist diese Herzschwäche besonders zu fürchten, weil die durch letztere veranlasste Stauung im kleinen Kreislauf um so leichter Oedema pulmonum herbeiführen kann, an welchem das zuletzt erwähnte Kind in der That zu Grunde ging. Bei einem 9jährigen Knaben endlich bestand anhaltende Verlangsamung (68—52 Schl.) und Arrhythmie des Pulses mit wiederholtem Erbrechen beinahe 14 Tage lang, bevor sich urämische Convulsionen einstellten, deren Beginn der Puls sofort auf 120 und mehr heraufging.

Schon seit Jahren wurde in einer Reihe von Fällen der Nephritis scarlatinosa, die aus meiner Klinik zur Section kamen, der linke Herzventrikel mässig hypertrophisch und dilatirt gefunden. Seitdem hat C. Friedländer¹⁾ gefunden, dass diese anatomische Veränderung fast in keinem Fall von Nephritis scarlatinosa fehlen soll. Aehnliche Beobachtungen werden von Silbermann²⁾ und Riegel³⁾ mitgetheilt, und man muss daher annehmen, dass bei acutem Verlauf der Nephritis eine Hypertrophie oder wenigstens eine acute Dilatation des Herzens ebenso gut zu Stande kommen kann, wie im Gefolge der Nephritis chronica. Wahrscheinlich geschieht dies vorzugsweise durch die in Folge der Verlegung der Glomerulusschlingen eintretende Druckerhöhung im Aortensystem, wobei auch die starke Abnahme der Wasserausscheidung in Betracht zu ziehen ist. Je höher der Grad der Glomerulonephritis und je sparsamer die Urinsecretion, um so mehr wird man also die schnelle Entwicklung einer excentrischen Hypertrophie zu erwarten haben, während sie bei leichteren Graden ausbleiben kann. In mehreren Fällen, welche bei unseren Sectionen genau darauf untersucht wurden, fehlte sie entschieden. Jedenfalls lässt die grosse Anzahl von scarlatinösen Nephritiden, welche ich glücklich verlaufen sah, und in welchen ich das Herz nach Jahren vollkommen gesund fand, annehmen, dass eine allmälige Wiederausgleichung geringerer Grade von Hypertrophie und Dilatation stattfinden kann, womit auch die eben genannten Autoren übereinstimmen. Klinisch nachweisbar ist diese acute Herzvergrösserung nur in den wenigsten, hochgradigen Fällen; besonders möchte ich hier vor einer Ueberschätzung der percussorischen Verhältnisse warnen, die leicht trügen können. Dagegen verdanken wir Riegel den Nachweis, dass bei der acuten Nephritis meistens schon von vornherein mit der erhöhten Gefässspannung eine erhebliche Verlangsamung des Pulses eintritt, die nach meinen Beobachtungen auch mit Irregularität verbunden sein kann (S. 592). Dabei braucht noch keineswegs eine Volumszunahme des Herzens vorhanden zu sein, welche andererseits ohne jede Pulsveränderung bestehen kann. Bei einem 8jährigen Knaben, bei dessen Section der linke Ventrikel stark hypertrophisch und dabei fettig entartet schien, hatte ich im Leben weder Verlangsamung noch Arrhythmie des Pulses beobachtet. Ganz constant war übrigens in meinen Fällen weder die Verlangsamung noch die erhöhte Spannung des Pulses,

¹⁾ Archiv f. Physiol. 1881. — Fortschritte d. Med. I. 1883. 3.

²⁾ Jahrb. f. Kinderheilk. XVII. S. 178.

³⁾ Berliner klin. Wochenschr. 1882. No. 23. — Zeitschr. f. klin. Med. VII. II. 3.

und besonders der S. 592 erwähnte Fall, in welchem die Puls- und Herzphänomene höchstens 24 Stunden dauerten, lässt sich auf rein mechanische Weise, d. h. durch die Verlegung der Glomerulusschlingen, kaum erklären¹⁾. —

Dass auch das Peritoneum der Sitz einer entzündlichen Complication werden kann, lehren folgende Fälle:

In dem ersten (9jähriger Knabe) traten während der Nephritis plötzlich lebhafte Fieber, Kurzatmigkeit, Auftreibung, Spannung und äusserste Empfindlichkeit des Unterleibs, Uebelkeit, Erbrechen, Verstopfung auf. Durch topische Blutentleerung, warme Fomentationen und Mercurialien gelang es, in wenigen Tagen die Gefahr zu beseitigen. Im zweiten Fall, welcher einen 8jährigen Knaben betraf, wurde nach einer vorausgegangenen Gelenkaffection während der Nephritis eine erstaunliche Succession von Entzündungen seröser Häute beobachtet, zunächst acute Hydrocele mit faustgrosser, durchsichtiger, sehr praller und empfindlicher Geschwulst des Scrotum, weiterhin nach einem heftigen urämischen Anfall acute Peritonitis, wenige Tage darauf linksseitige Pleuritis mit bedeutendem Exsudat. Bei der Section fand sich ausser diesem auch in der Bauchhöhle eine beträchtliche Menge hellgelber seröser Flüssigkeit, und die Serosa des Dünndarms durch äusserst feine Injection rosenroth gefärbt²⁾. — Ein dritter Fall betrifft einen am 24. Mai 1876 mit heftigem Scharlach aufgenommenen 6jährigen Knaben. Während der darauf folgenden Nephritis entstand am 13. Juni bedeutende Schmerzhaftigkeit und Auftreibung des Unterleibs, und die durch eine Otitis bis dahin unterhaltene mässige Fiebertemperatur stieg sofort auf 40,9. Schon nach wenigen Tagen erfolgte Collaps, Kühle der Extremitäten (T. 38,4—37,2). P. kaum fühlbar. Im Unterleib liess sich eine Ansammlung von Flüssigkeit deutlich nachweisen, deren Menge stetig zunahm, während die Schmerzhaftigkeit sich verminderte. Tod am 18. im Collaps. — Section: Peritonitis purulenta universalis. — Knabe von 6 Jahren. Novbr. 1883. Nephritis scarlatinosa. Tod an Pneumonie. Section: Pneumonia dextra, Empyem. Hypertrophia cordis sinistr., im Unterleib reichliche seröse, mit Eiter und fibrinösen Flocken vermischte Flüssigkeit. — Kind von 1½ Jahren, Nephritis, Anasarca, Ascites, Fieber, Erbrechen, stirbt im Collaps nach 1½ Tagen. Section: Herz normal; im Unterleib viel milchige eiterige Flüssigkeit, Leber und Milz mit dicker Eiterschicht überzogen. Darmschlingen vielfach verklebt. —

Unter den bedenklichen Erscheinungen, auf welche man bei Nephritis stets gefasst sein muss, nehmen die der Urämie die erste Stelle ein. Obwohl ihnen in der Regel eine auffallende Verminderung der Urinsecretion oder gar vollständige Anurie vorausgeht, so fehlt es doch auch mir nicht an Beispielen, in welchen die Menge des Urins nicht erheblich vermindert, oder wo die früher sehr verminderte Secretion bereits wieder in Gang gekommen war, und dennoch Urämie eintrat.

¹⁾ Vergl. Riegel, Berliner klin. Wochenschr. 1882. No. 24.

²⁾ Beitr. zur Kinderheilk. N. F. S. 453 u. 381.

Dasselbe kann erfolgen, wenn überhaupt noch kein anderes Zeichen von Nephritis besteht. Bei einem 4jährigen, am 28. December 1880 an Scharlach erkrankten Kinde enthielt der am 9. Januar 1881 untersuchte sparsame Urin noch kein Eiweiss. Trotzdem am 10. Morgens plötzlich intensive Convulsionen der rechten Gesichts- und Körperseite mit Sopor, 144 harten P. Der mit dem Katheter entleerte Urin enthält nun reichlich Eiweiss. Am 12. wiederholte Convulsionen der linken Körperhälfte. Nachmittags Wiederkehr des Bewusstseins und der Sprache. P. 120, kräftig. Leichte Delirien und Verstörtheit. Am folgenden Tage Abnahme des Albumen, welches schon am 14. verschwunden ist. Behandlung mit Pilocarpin und Bädern von 30° R.

Auch bei einem 5jährigen Knaben traten die urämischen Symptome 3 Wochen nach der Eruption des Scharlach plötzlich an dem Tage auf, an welchem zum ersten Mal Eiweiss im Urin gefunden wurde. Nach 3 Tagen völlige Heilung, auch Urin frei von Albumen.

Mitunter ohne alle Vorboten, in anderen Fällen nach vorausgegangenem Erbrechen, Amblyopie, Somnolenz, Verlangsamung und Arrhythmie des Pulses, brechen epileptiforme Convulsionen aus, welche sich rasch hinter einander stundenlang wiederholen, und in deren Intervallen entweder vollständiger Sopor oder wenigstens ein somnolenter Zustand fortbesteht. Bei einem 12jährigen Knaben hinterliessen die ersten convulsivischen Anfälle einen 9tägigen ununterbrochenen Sopor, worauf eine neue Reihe von Convulsionen begann. Auch heftige Aufregung, Geschrei, heitere oder wüthende Delirien kamen mir während der Intervalle ein paar Mal vor. In den Anfällen selbst hob sich die Temperatur meistens beträchtlich, selbst bis auf 40,0 und darüber, während bald nach dem Aufhören der Convulsionen ein starker Abfall, zuweilen bis auf 36,2 mit Kühle der Extremitäten und äusserster Kleinheit des schnellen Pulses eintrat. In diesen Fällen kann der Tod sehr schnell eintreten. Ein 5jähriger Knabe, welcher bald nach dem ersten, nur drei Minuten dauernden convulsivischen Anfall pulslos wurde, ging schon im zweiten schnell darauf folgenden zu Grunde. Die Intensität und Ausdehnung der Convulsionen ist verschieden, bald nur auf einzelne Muskelgruppen oder auf eine Körperhälfte beschränkt und mässig, bald allgemein verbreitet und sehr stürmisch, meistens aber mit völliger Bewusstlosigkeit verbunden. Reflectorische Pupillenstarre fehlt selten; auch sah ich die Pupillen während des Anfalls sich abwechselnd erweitern und verengern. Nicht selten bleiben Sinnesstörungen z. B. Taubheit, besonders aber Amblyopie und Amaurose zurück, welche jedoch nicht nachhaltig zu sein, vielmehr nach einigen Stunden oder Tagen wieder zu verschwinden pflegen. Weit seltener geht, wie in einem der folgenden Fälle, die Amblyopie dem urämischen Zustande voraus.

Paul R., 9 Jahre alt, aufgenommen am 6. Juni 1878 mit Nephritis scarlatinosa, zeigte mehrere Tage lang einen unregelmässigen und langsamen Puls (bis auf 52 Schläge sinkend) bei normaler Temperatur. Am Morgen des 18. Erbrechen und plötzlich epileptiforme Convulsionen, welche sich innerhalb 5 Stunden 7 Mal wiederholten. Der erste Anfall betraf nur die rechte Gesichtshälfte und den rechten Arm. Unmittelbar nach demselben vollständige Amaurose, welche bald wieder verging, so dass Patient die umstehenden Personen erkannte, aber nach dem zweiten, die ganze Körpermusculatur ergreifenden Anfall von neuem eintrat. Nach dem dritten Anfall erkannte Patient wieder den Schimmer der Sonne, und Nachmittags war das Sehvermögen ganz normal geworden. Gegen 5 Uhr trotz Chloroformirung wiederholte epileptiforme Anfälle, Delirien, Tod im Collaps. — Section ergab neben reichlichem Hydrops des Bindegewebes und aller Höhlen Oedema cerebri, Nephritis parenchymatosa, mässige Hypertrophie und Dilatation des Herzens, besonders des linken Ventrikels.

Conrad R., 8jährig. Nephritis scarlatinosa mit starkem Anasarca. In der Nacht vom 13. zum 14. December 1864 wiederholtes spontanes Erbrechen, am 13. Mittags grosse Indolenz, Kopfschmerz und sehr undeutliches Sehen, so dass Pat. seine Umgebung kaum noch erkannte. P. 96—100, klein. Noch während einer topischen Blutentleerung erfolgten heftige Convulsionen und Sopor. Nach zwei Stunden unter dem Gebrauch kalter Umschläge Wiederkehr des Bewusstseins, am nächsten Tage Sensorium frei. Sehvermögen völlig normal, P. voller, 68 und unregelmässig. Später Tod an Pleuritis und Peritonitis, ohne Wiederkehr der urämischen Symptome.

Ernst K., 12jährig. In der 3. Woche nach Scharlach Nephritis. Im Anfang der 4. (4. Januar 1876) nach vorausgegangenem Erbrechen Urämie. Innerhalb 12 Stunden wohl 12 epileptiforme Anfälle, theils partiell im Gesicht, theils halbseitig, theils allgemein verbreitet. Behandlung mit Blutegeln, Eiskappe, Purgantien. Am 5. Sensorium vollkommen frei, aber fast vollständige Amaurose. Nur ein Lichtschimmer ist noch sichtbar, sonst nichts. Am 6. Urin reichlich, nicht mehr albuminös. Sehvermögen seit dem Morgen wieder hergestellt.

Wodurch die Störung des Sehvermögens bedingt wird, ist uns ebenso unbekannt, wie die Ursache der „Urämie“ überhaupt. Noch immer ist der Streit darüber nicht geschlichtet, ob eine Retention von Harnbestandtheilen, oder ein durch verstärkten Druck vom linken Ventrikel her sich bildendes Oedema cerebri mit Anämie dieses Organs die gefährlichen Hirnsymptome veranlasst¹⁾. Wenn auch der erste der eben mitgetheilten Fälle und noch einige andere bei der Autopsie Oedem des Gehirns ergaben, so möchte ich darauf noch keinen besonderen Werth legen, weil derselbe Befund mitunter auch da constatirt wurde, wo im Leben keine „urämischen“ Erscheinungen stattgefunden hatten. Deshalb hat auch die Vermuthung v. Gräfe's, dass die Amaurose durch mehr oder minder

¹⁾ Vergl. Rosenstein, Die Pathol. und Ther. der Nierenkrankh. 3. Aufl. Berlin, 1886. S. 241.

st. gütig, mir den eben erwähnten Fall¹⁾ zur Disposition zu stellen, und ich glaube Ihnen denselben um so weniger vorenthalten zu dürfen, als er durch die Genauigkeit der Untersuchung im Leben und nach dem Tode über jedem Zweifel erhaben ist:

Fall K. 21 Jahre alt, in die Universitäts-Klinik aufgenommen am 24. Mai 1879. Vor 4 Tagen mit Fieber und Angina erkrankt. Seit gestern Scharlachexanthem über den ganzen Körper verbreitet. T. 39,3. Ab. 39,7. Verlauf ziemlich regelmässig, nur wurde das Fieber durch Bronchialcatarrh und leichte Pleuritis über die Norm hinaus unterhalten. Eiweiss im Urin nie gefunden. Am 5. Juni zuerst Oedem des Gesichts ohne Albuminurie. Gleichzeitig wieder gesteigerte Pharyngitis mit schwachen Belägen und Fieber (39,7). In den nächsten Tagen pericardiales Reiben, wiederholtes Erbrechen, submaxilläre Phlegmone. P. 50. R. 60—70. In der Nacht vom 11. zum 12. plötzlicher Tod.

Der täglich untersuchte Urin war stets frei von Eiweiss, enthielt aber hin und wieder vereinzelt hyaline Cylinder; nur in der Nacht, in welcher die Kranke starb, war Blut in demselben. Urinmenge dauernd normal, niemals verringert; spec. Gew. 1012—1015. — Die Section ergab trotzdem eine intensive Nephritis haemorrhagica. Beide Nieren 17 Ctm. lang, 9 Ctm. breit, fast 5 Ctm. dick (enorm gross), ihr Gewebe von fast breiig fluctuirender Consistenz. Schon an der Oberfläche sehr zahlreiche punktförmige Hämorrhagien. Rindensubstanz sehr breit und trübe. Hämorrhagien auch in enormer Zahl im Nierengewebe, und zwar sowohl in den Interstitien, wie in den Harnkanälchen (letztere wahrscheinlich erst kurz vor dem Tode eingetreten). Daneben vereinzelt circumscripte Entzündungsherde, besonders dicht unter der Kapsel und um die Glomeruli herum, kernlose Zellen in einer Anzahl gewandelter Harnkanälchen, und starke Epithelabstossung innerhalb der Bowman'schen Kapseln.

Letzter fügt seiner dankenswerthen Mittheilung hinzu: „Es bestand somit eine sehr schwere Form der haemorrhagischen Nephritis, ohne dass sich dieselbe intra vitam durch irgend ein Symptom Albuminurie, Verminderung der Harnsecretion u. s. w. verrathen hätte.“ Nur das Oedem des Gesichts und die spärlich auftretenden hyalinen Cylinder im Urin könnten Verdacht erregen.

Dass im Verlauf der Nephritis scarlatinosa Schwankungen des Eiweisgehaltes vorkommen, dass heute mehr, morgen weniger Albumen im Urin gefunden wird, dass ferner dazwischen, wenn man den Fall für geheilt ansieht, plötzlich wieder Albumen und Blut mit oder ohne Fieber im Urin auftreten, auch wieder Nachschübe des Oedems sich einstellen können, wurde bereits erwähnt. Fast niemals ist man im Stande, eine bestimmte Ursache für diese Schwankungen aufzufinden. Ich beobachtete ich ein paar Mal, wo der Urin nur noch sehr wenig oder gar kein Eiweiss mehr enthielt, nach dem Morgenstehen und Uriniren, sowie nach

¹⁾ *Monatsschrift für Kinderheilkunde* VII. S. 162.

fremder Beobachtung hinzufügen, dass gerade in der scarlatinösen Form die urämischen Symptome eine günstigere Prognose als sonst gestatten. Ich beobachtete sogar wiederholt, dass, sobald nur die Urämie glücklich überwunden war, die Nephritis überhaupt rascher heilte, als es sonst zu geschehen pflegt. Freilich geschieht dies nur in einem Theil der Fälle, während ein anderer Theil lethal endet, oder nach dem Verschwinden der urämischen Symptome fortbesteht. —

Aus der Schilderung der Nephritis scarlatinosa könnten Sie nun schliessen, dass nichts leichter sei, als die Diagnose dieser Krankheit, und in der That werden das vorausgegangene Scharlachfieber, die chemische und microscopische Beschaffenheit des Urins selbst dann, wenn die Wassersucht vollständig fehlen sollte, keinen diagnostischen Zweifel aufkommen lassen. Aber auch hier, wie überall in der Medicin gilt der Satz: „Keine Regel ohne Ausnahme.“ Es giebt unzweifelhafte Fälle, in welchen trotz wiederholter Untersuchung des Urins (wenigstens mit den in der Praxis gewöhnlich benutzten Methoden) weder Eiweiss, noch microscopische Elemente der Nephritis in demselben nachzuweisen sind. Das Auffinden der letzteren kann zwar durch starke harnsaure Sedimente, welche auf dem Filtrum zurückbleiben, bedeutend erschwert werden, doch besteht für mich kein Zweifel, dass sie, ebenso wie das Albumen, zeitweise ganz fehlen können, und bisweilen erst in den letzten Lebenstagen, zumal beim Eintreten urämischer Symptome, plötzlich gefunden werden. Und doch ergibt dann die Section alle Zeichen einer diffusen stark entwickelten Nephritis. Ich verfüge jetzt mindestens über ein halbes Dutzend solcher Fälle, in welchen die Albuminurie entweder durchweg oder wenigstens mehrere Tage lang vermisst wurde. Allerdings bediente ich mich fast immer nur der allgemein üblichen Untersuchungsmethode (Kochen mit Zusatz von Essig- oder Salpetersäure), und man könnte daher einwenden, dass eine feinere Methode doch wohl minimale Mengen von Eiweiss nachgewiesen haben würde. Aber selbst dann bliebe es immer unerklärlich, weshalb bei ausgebildeter Nephritis doch nur so kleine Spuren von Eiweiss, dass man sie mit der gewöhnlichen Methode nicht nachweisen kann, im Urin aufzufinden sind. Der völlige Mangel der Albuminurie ist übrigens auch von Litten bei der amyloiden Nierendegeneration Erwachsener¹⁾ und in einem Fall von hämorrhagischer Scharlachnephritis beobachtet worden, und Sie ersehen daraus, dass gerade das wichtigste diagnostische Kriterium der Krankheit uns gänzlich im Stich lassen kann. Herr Prof. Litten war

¹⁾ Berliner klin. Wochenschr. 1878. No. 22, 23.

so gütig, mir den eben erwähnten Fall¹⁾ zur Disposition zu stellen, und ich glaube Ihnen denselben um so weniger vorenthalten zu dürfen, als er durch die Genauigkeit der Untersuchung im Leben und nach dem Tode über jedem Zweifel erhaben ist:

Ida K., 21 Jahre alt, in die Universitäts-Klinik aufgenommen am 24. Mai 1879. Vor 4 Tagen mit Fieber und Angina erkrankt. Seit gestern Scharlachexanthem über den ganzen Körper verbreitet. T. 39,3, Ab. 39,7. Verlauf ziemlich regelmässig, nur wurde das Fieber durch Bronchialcatarrh und leichte Pleuritis über die Norm hinaus unterhalten. Eiweiss im Urin nie gefunden. Am 5. Juni zuerst Oedem des Gesichts ohne Albuminurie. Gleichzeitig wieder gesteigerte Pharyngitis mit schwachen Belägen und Fieber (39°). In den nächsten Tagen pericardiales Reiben, wiederholtes Erbrechen, submaxillare Phlegmone. P. 50, R. 60—70. In der Nacht vom 11. zum 12. plötzlicher Tod.

Der täglich untersuchte Urin war stets frei von Eiweiss, enthielt aber hin und wieder vereinzelte hyaline Cylinder; nur in der Nacht, in welcher die Kranke starb, war Blut in demselben. Urinmenge dauernd normal, niemals verringert; spec. Gew. 1012—1015. — Die Section ergab trotzdem eine intensive Nephritis haemorrhagica. Beide Nieren 17 Ctm. lang, 9 Ctm. breit, fast 5 Ctm. dick (enorm gross), ihr Gewebe von fast breiig fluctuirender Consistenz. Schon an der Oberfläche sehr zahlreiche punktförmige Hämorrhagien. Rindensubstanz sehr breit und trübe. Hämorrhagien auch in enormer Zahl im Nierengewebe, und zwar sowohl in den Interstitien, wie in den Harnkanälchen (letztere wahrscheinlich erst kurz vor dem Tode eingetreten), daneben vereinzelte circumscripte Entzündungsherde, besonders dicht unter der Kapsel und um die Glomeruli herum, kernlose Zellen in einer Anzahl gewundener Harnkanälchen, und starke Epithelabstossung innerhalb der Bowman'schen Kapseln.

Litten fügt seiner dankenswerthen Mittheilung hinzu: „Es bestand somit eine sehr schwere Form der hämorrhagischen Nephritis, ohne dass sich dieselbe intra vitam durch irgend ein Symptom (Albuminurie, Verminderung der Harnsecretion u. s. w.) verrathen hätte.“ Nur das Oedem des Gesichts und die spärlich auftretenden hyalinen Cylinder im Urin konnten Verdacht erregen.

Dass im Verlauf der Nephritis scarlatinosa Schwankungen des Eiweissgehaltes vorkommen, dass heute mehr, morgen weniger Albumen im Urin gefunden wird, dass ferner öfters, wenn man den Fall für geheilt ansieht, plötzlich wieder Albumen und Blut mit oder ohne Fieber im Urin auftreten, auch wieder Nachschübe des Oedems sich einstellen können, wurde bereits erwähnt. Fast niemals ist man im Stande, eine bestimmte Ursache für diese Schwankungen aufzufinden, doch beobachtete ich ein paar Mal, wo der Urin nur noch sehr wenig oder gar kein Eiweiss mehr enthielt, nach heftiger

Toben, sowie nach

¹⁾ Litten, Charité.

starken Körperbewegungen (Laufen, Springen) der Kinder jedesmal eine erhebliche Zunahme desselben, wahrscheinlich unter dem Einfluss einer vermehrten Blutfülle der Nieren. Unerklärlich blieben aber Fälle, wie der Litten'sche und die folgenden, in denen wenigstens mehrere Tage hindurch absolut kein Albumen im Urin nachgewiesen werden konnte:

Otto S., 12jährig, aufgenommen am 22. Juli 1873 mit Oedema faciei et scroti nach Scharlach. Kein Fieber. Urin sparsam, stark sauer, sedimentirend, enthielt weder Eiweiss, noch nephritische Elemente, vielmehr nur amorphe harnsaure Sedimente, welche sich beim Kochen auflösten. Auch an den beiden folgenden Tagen dasselbe negative Untersuchungsergebnis. In der Nacht vom 24. zum 25. urämische Anfälle, am Morgen Cyanose, Sinken des Pulses, völlige Bewusstlosigkeit. Der mühsam mit dem Katheter entleerte Urin enthielt nun Massen von Eiweiss und zahlreiche, mit vielen Körnchen besetzte Cylinder. Tod am 27.

Section: Exquisite Nephritis, Fettleber, Oedema pulmonum, Bronchopneumonie.

Paul Sp., 4jährig, aufgenommen am 8. März 1876. Nach Angabe der Mutter vor 2 Monaten Scharlach, darauf Nephritis mit leichtem Oedem der Augenlider, später noch Purpura simplex. Colorit wachsbleich, Haut welk, nirgends Oedem, Schleimhäute sehr anämisch. Auf der Haut des Thorax eine Anzahl kleiner Purpura-flecke. Stürmische Herzaction, P. 136, Herz und Lungen ohne physikalische Abnormität. Mässige Diarrhoe. Der nur in geringer Menge entleerte Urin ist klar, strohgelb, ohne Spur von Eiweiss. Während der drei folgenden Tage lebhaftes Fieber (zwischen 39,2 und 40,2 schwankend), R. 36—40, P. 128—136, leichte Delirien, bisweilen Erbrechen, einzelne neue Purpura-flecke im Gesicht, Urin trübe durch reichliche harnsaure Salze, ohne Spur von Eiweiss. Cylinder und andere Formelemente nicht deutlich nachweisbar. Tod am 11.

Section: Doppelseitige Nephritis haemorrhagica. Nieren stark vergrössert, schlaff und fast breiartig weich. Oberfläche durchsetzt von dicht aneinanderliegenden punktförmigen und linsengrossen dunklen Hämorrhagien. Auf dem Durchschnitt erscheint die periphere Zone der breiten Corticalis durch zahllose kleine Hämorrhagien fast gleichmässig roth. Dieselbe Beschaffenheit zeigen die Columnae Bertini, während das zwischen beiden Zonen liegende Rindengewebe gelblich-grau und durchscheinend ist. Die geraden Harnkanälchen mit Harnsäure gefüllt. Leber fettig entartet. Chronischer Darmcatarrh.

Während hier die Albuminurie bis zum Tode fehlte, stellte sie sich im ersten Fall erst mit dem Eintritt der urämischen Erscheinungen ein, nachdem 3 Tage lang, und wie ich später erfuhr, auch schon vor der Aufnahme des Knaben in die Klinik der Urin ohne positives Resultat untersucht worden war. Und doch bewies hier der microscopische Befund in den letzten Tagen, sowie die Section, dass die Nephritis schon längere Zeit bestehen musste. Auch bei einem im Juli 1886 aufgenommenen 4½-jährigen Knaben war der Urin bis zum Eintritt der urämischen Symptome eiweissfrei; erst dann zeigte sich reichliche Albuminurie, welche 19 Tage anhielt und dann verschwand. Diese zur Zeit unerklär-

baren Fälle sind wohl geeignet, uns in der Annahme eines Hydrops scarlatinus ohne Nierenaffection vorsichtig zu machen. Nicht nur einzelne Fälle, sondern ganze Epidemien dieser Art wurden beschrieben¹⁾. Schon Legendre meinte, dass in solchen Fällen der frühere Eiweissgehalt des Urins zur Zeit der Untersuchung bereits verschwunden sein könne. Mir selbst kamen öfters Oedeme und selbst Ascites nach Scharlach vor, bei welchen der wiederholt, einmal sogar eine ganze Woche lang zweimal täglich untersuchte Urin vollständig eiweissfrei war. Einerseits aber wurde die microscopische Untersuchung in diesen Fällen nicht mit der genügenden Consequenz fortgeführt, andererseits nahmen dieselben sämmtlich einen glücklichen Ausgang, und in dem einzigen lethalen Fall wurde die Section verweigert. Ueberdies kommen hie und da Oedeme nach einem schweren, sich wochenlang hinschleppenden Scharlachfieber vor, welche mit den Nieren überhaupt nichts zu thun haben, sondern nur als Folge von Schwäche und Anämie aufzufassen sind und unter einer tonisirenden Behandlung bald verschwinden. Endlich können auch bei heftiger scarlatinöser Hautentzündung unmittelbar nach dem Erblassen der Röthe leichte Oedeme des Gesichts und der Füsse als locale Producte der Hautentzündung zurückbleiben. Solche Fälle müssen hier ebensogut ausgeschlossen bleiben, wie die Oedeme des Gesichts, welche im Verlauf des Scharlach durch Phlegmone der Unterkiefergegend oder durch starke Rhinitis hervorgerufen werden. —

Die Dauer der scarlatinösen Nephritis beträgt auch in den günstigsten Fällen fast immer zwei bis drei Wochen; eine kürzere Dauer ist selten, wenn es auch nicht an Beispielen fehlt, wo, wie in dem S. 596 mitgetheilten Fall, der ganze Process innerhalb weniger Tage unter urämischen Erscheinungen verlief und glücklich endete. Weit häufiger aber zieht sich die Krankheit eine Reihe von Wochen hin. So sah ich z. B. bei einem 12jährigen Mädchen erst nach Ablauf der zehnten Woche das Oedem des Gesichts, das Eiweiss und die Cylinder im Urin abnehmen, aber erst mehrere Wochen später vollständig verschwinden, ein 6jähriges Kind mit hämorrhagischer Nephritis nach Scharlach hatte erst nach 12 Wochen eiweissfreien Urin, und ein 8jähriges Mädchen, welches im Januar 1875 Scharlach überstanden hatte, zeigte noch Ende Mai wechselnden Albumengehalt und am 2. Juni noch Trümmer körniger Cylinder im Urin. Die Gefahr des Uebergangs in chronische Ne-

¹⁾ Quincke (Berl. klin. Wochenschr. 1882. No. 27) beschreibt 3 Fälle „einfacher“ Scharlachwassersucht, welche 3 Geschwister betrafen, aber nicht entscheidend sind, weil in zweien derselben der Urin Spuren von Eiweiss enthielt.

phritis ist daher keineswegs ausgeschlossen, obwohl ich selbst nur wenige Fälle dieser Art genau beobachten konnte¹⁾. Bei zwei Mädchen von 7 und 9 Jahren wurde noch ein resp. zwei Jahre nach Ablauf der Krankheit zwar nicht täglich, aber von Zeit zu Zeit Eiweiss im Harn (ohne Cylinder) gefunden, wobei das Allgemeinbefinden sonst durchaus ungestört war, und bei einem 8jährigen Kinde, welches sich längere Zeit auf meiner Abtheilung befand, liess sich eine ausgesprochene Nephritis chronica mit starken Oedemen und charakteristischem Urin auf die vor einem Jahr überstandene und nach wenigen Monaten rückfällig gewordene Nephritis scarlatinosa zurückführen. Ueberhaupt scheint die überstandene Nephritis scarlatinosa die Niere zu einem vulnerablen Organ zu machen, da ich wiederholt noch Jahre lang nach derselben (durch Erkältung?) neue Schübe beobachtet habe, z. B. bei einem 10jährigen Mädchen, welches vor 6 Jahren Nephritis scarlatinosa überstanden, ein Jahr lang völlig normalen Urin gehabt hatte, und dann nach einer Erkältung im Seebade ein Recidiv bekam, welches nunmehr 5 Jahre lang bei völliger Euphorie (abgesehen von grosser Blässe) bestand; — ebenso bei einem 12jährigen Knaben, welcher vor 5 Jahren Scharlachnephritis mit Urämie überstanden, dann immer normalen Urin gehabt haben sollte (?), und nun plötzlich wieder von Nephritis und Urämie befallen wurde, an welcher er zu Grunde ging. —

Die Ansichten über die Behandlung sind getheilt; fast möchte man sagen, dass jeder Arzt sich seine eigene Methode zurechtgelegt hat, was immer ein Beweis dafür ist, dass die Naturheilkraft mehr leistet, als unsere Kunst. Es handelt sich hier besonders um die Frage, 1) ob wir im Stande sind, die Ausdehnung der Krankheit so in Schranken zu halten, dass sie eben heilen kann, ohne die Function der Nieren in lebensgefährlicher Weise zu beeinträchtigen; 2) ob wir Mittel besitzen, gewissen bedenklichen Complicationen und Folgezuständen mit Erfolg zu begegnen.

Zur Erfüllung der ersten Indication besitzen wir, meiner Ansicht nach, kein directes Mittel. Völlige Ruhe und Diät sind aber unerlässlich.

Sobald Sie Eiweiss, und sei es nur ganz temporär, im Urin finden, lassen Sie das Kind in's Bett legen, und eine strenge Diät, welche hauptsächlich aus Milch und Milchspeisen besteht, beobachten²⁾.

¹⁾ Vergl. auch einen Fall von Leyden (Nierenschrumpfung nach Scharlachnephritis) in: Deutsche med. Wochenschr. 1887. No. 27.

²⁾ Dass die ausschliessliche Milchdiät während der ganzen Scharlacherkrankung auch prophylaktisch wirksam ist, und das Auftreten der Nephritis verhüten kann,

Diese Diät scheint mir auch bei der mehr entwickelten Krankheit dringend geboten zu sein. Allenfalls gestatte ich noch Bouillon, niemals aber Fleischspeisen, welche ich hie und da ausdrücklich verordnet fand, um die bei hämorrhagischer Nephritis stattfindenden „Blutverluste möglichst rasch zu ersetzen“. Bedenken Sie wohl, dass Sie es hier nicht mit einer einfachen Nierenblutung, sondern mit einer Entzündung zu thun haben, welche durch Fleischdiät gefördert wird. Wein ist im Allgemeinen zu verbieten, und nur bei vitaler Indication, wenn sich drohender Kräfteverfall bemerkbar macht, in mässiger Menge gestattet. Wo nicht Diarrhoe vorhanden ist, eröffne ich die Kur immer mit einem Purgans (F. 7), und lasse dies zwei bis drei Tage lang fortnehmen. Wo gleichzeitig Diarrhoe besteht, rathe ich zunächst expectativ zu verfahren, da ich ein paar Mal unter diesen Umständen spontane Heilung eintreten sah, z. B. bei einem 2jährigen Knaben, welcher nur mit Wis-muth und adstringirenden Darminjectionen behandelt wurde, und dessen Nephritis mit der Diarrhoe zugleich nach einigen Wochen verschwand. Nach dem Abführmittel gebe ich Kali aceticum (F. 41), welches bei sehr schwächlichen und anämischen Kindern mit einem Decoct. Chinae (F. 42) verbunden werden kann. Dabei lasse ich Wildunger oder Biliner Wasser zu 3—4 Weingläsern täglich trinken, um die Fortschwemmung der in den Nierenkanälchen angehäuften Formelemente zu erleichtern. Von diesen Mitteln habe ich nie einen ungünstigen Einfluss auf die Nieren beobachtet, sobald nur die Dosis des Kalisalzes nicht zu hoch gegriffen wird. Dasselbe gilt von der Digitalis, welche ich allein oder in Verbindung mit Kali aceticum (F. 22) sowohl in fieberhaften, wie in fieberlosen Fällen in Gebrauch zog.

Zur Application von 6—10 trocknen oder gar blutigen Schröpfköpfen auf die Nierengegend sah ich mich verhältnissmässig selten veranlasst, nämlich nur dann, wenn die Urinentleerung äusserst sparsam oder gar Anurie vorhanden war, und stärkeres Fieber sich entwickelt hatte. Für solche Fälle empfahl man früher (Heim, Romberg) als bestes „Diureticum“ den Aderlass (von etwa einem Tassenkopf Blut), und ich selbst erinnere mich aus der Zeit, in welcher ich Assistent in der Klinik des Letzteren war, einzelner, zumal mit Entzündungen innerer Organe complicirter Fälle, in welchen diese Methode einen überraschenden Erfolg zu haben schien. Vielleicht hätte ich manches Kind gerettet, wäre ich nicht, angesteckt von der Blutscheu unserer Zeit, seit

wie Jaccoud (Gaz. des hôp. 7. Mai 1885) annimmt, glaube ich nicht. Ebenso wenig aber kann ich dem Vorwurf, dass die Milchdiät zu stickstoffreich sei, beistimmen.

20 Jahren ganz von dieser Methode zurückgekommen. Aber die meisten schweren Fälle sind wegen der bedeutenden Anämie nicht dazu angethan, allgemeine Blutentleerungen zu indiciren, und ich würde daher rathen, sich unter den oben erwähnten Umständen auf den Versuch mit trocknen, nur bei sehr kräftigen Kindern auch mit blutigen Schröpfköpfen zu beschränken. Ganz unbestreitbare Erfolge habe ich indess, um ganz offen zu sein, von diesen Applicationen niemals beobachtet.

Einer grossen Beliebtheit erfreuen sich bei sehr vielen Aerzten warme Bäder von mindestens 28° bis 30° R. und darauf folgende Einwicklungen in wollene Decken. Auch ich habe dieselben sehr häufig angewendet und muss ihnen, wenn sie in der That den beabsichtigten starken Schweiss erregen, eine entschieden günstige Wirkung zuerkennen. Bei starkem Oedem bleibt indessen die Diaphoresis gewöhnlich aus, oder ist wenigstens ungenügend, und selbst da, wo der Hydrops fehlte oder unbedeutend war, blieb doch eine ganze Reihe solcher Bäder nicht selten wirkungslos. Ja, in manchen Fällen von Nephritis haemorrhagica beobachtete ich nach jedem Bade eine Zunahme des Blutes im Urin, so dass ich die Bäder aussetzen und mich auf die Verordnung von warmem Lindenblüthentheee beschränken musste. Ich möchte die Bäder daher nur als einen Versuch betrachten, dessen Erfolg man abwarten muss, den man aber auch in complicirten Fällen nicht scheuen sollte. Nach meinen Erfahrungen sollte wenigstens die Complication mit Pneumonie keine Contraindication gegen die Schwitzbäder abgeben, da ich mehrere Fälle dieser Art gerade unter dem fortgesetzten Gebrauch derselben heilen sah¹⁾. Minder empfehlenswerth erscheinen mir die hydropathischen Einpackungen, von denen ich mehr und mehr zurückgekommen bin. Was endlich die in neuester Zeit, besonders von Demme gerühmten subcutanen Einspritzungen von *Pilocarpinum muriaticum* betrifft, so kann ich in das Lob derselben nicht einstimmen. Um eine reichliche Schweisssecretion zu erzielen, mussten wir die Dosis bisweilen von 0.01 auf 0.02 erhöhen und beobachteten dann fast immer, mitunter schon bei 0.01, wiederholtes Erbrechen, ein paar Mal auch drohende Collapssymptome, obwohl zuvor ein Löffel starken Weins verabreicht war. Wiederholt war ich genöthigt, von diesem Verfahren, welches eine gefährliche Depression der Herzenergie in Aussicht stellte, abzustehen. In einigen Fällen aber, wo die Einspritzungen ohne Gefahr eine Woche und länger fortgesetzt werden konnten und immer reichliche Diaphoresis, meistens aber nur geringen

¹⁾ S. meine Arbeit über „Nephritis“ in den Charité-Annalen. XII. S. 651.

Speichelfluss bewirkten, sah ich allerdings den Hydrops sich schnell vermindern und die Menge des Urins zunehmen. den Eiweissgehalt desselben aber nahezu unverändert bleiben. Eine Abkürzung des Verlaufs im Ganzen glaube ich daher durch das Pilocarpin nie erzielt zu haben, höchstens Zunahme der Urinsecretion und rascheres Schwinden des Hydrops, womit man ja auch schon zufrieden sein kann, sobald nur nicht die erwähnten ungünstigen Nebenwirkungen auftreten. Im Allgemeinen gebe ich den Schwitzbädern unbedingt den Vorzug vor dem Pilocarpin.

Die bisher empfohlenen Mittel müssen mindestens 14 Tage lang beharrlich fortgebraucht werden, und erst dann rathe ich Ihnen, wenn die Heilung nicht fortschreiten will, einen Versuch mit den Adstringentien zu machen. Ich pflege znnächst Acidum tannicum anzuwenden, und gebe nur dann dem Ergotin den Vorzug, wenn der Urin einen starken Blutgehalt zeigt. Beide Mittel schienen mir die Wasserausscheidung aus den Nieren keineswegs zu beschränken, eher zu fördern (F. 44 und 45). Bleiben dieselben nach 7—10tägigem Gebrauch erfolglos, so gehe ich zum Liquor ferri sesquichlorati über (F. 45), welcher besonders in der hämorrhagischen Form passt, aber auch zur Beseitigung der nach der Heilung zurückbleibenden Anämie, wie jedes andere Eisenpräparat, empfohlen werden kann. Auf eine sichere, und besonders rasche Wirkung darf man aber bei allen diesen Mitteln nicht rechnen. Oft genug vergingen trotz der beharrlichsten Anwendung derselben Wochen und Monate bis zur vollständigen Heilung.

Entzündliche Complicationen werden ihrer Natur nach behandelt. Kommt es zu urämischen Erscheinungen, so entscheidet für mich nicht die Art derselben, sondern der Allgemeinzustand des Patienten die Behandlung, und zwar um so mehr, als wir gegen diesen seinem Wesen nach uns ganz unbekannten Zustand kein Specificum besitzen. Blutige Schröpfköpfe im Nacken, 5 bis 6 Blutegel hinter den Ohren oder an den Schläfen, deren Bisse man nicht nachbluten lässt, ein Eisbeutel auf dem Kopf, dabei ein starkes Purgans aus Inf. sennae comp. mit Syr. spin. cervin. (F. 7), und wenn dasselbe ausgebrochen wurde, Klystiere von gleichen Theilen Essig und Wasser, leisteten mir wiederholt vortreffliche Dienste, aber nur bei kräftigen Kindern mit gespanntem hartem Pulse, die zum Theil eine dunkelrothe Gesichtsfarbe und injicirte Conjunctiva zeigten. Ich kann versichern, unter diesen Verhältnissen überraschende Resultate von dieser Behandlung erlebt zu haben. Will man bei grosser Intensität und Dauer der urämischen Convulsionen noch Chloroformeinathmungen, wie bei anderen epileptiformen Krämpfen,

versuchen (S. 153), so lässt sich dagegen nichts einwenden. Sind aber die urämischen Symptome mit Erscheinungen des Collapses, der Herzschwäche verbunden, d. h. also mit einem kleinen oder ganz weichen, schnellen, oder gar unregelmässigen Pulse, kühlen Extremitäten, Blässe, Cyanose und Verfall der Gesichtszüge, so ist jede Antiphlogose zu verwerfen, und dafür sofort die Anwendung von Reizmitteln, besonders reichliches Einflössen von Wein, subcutane Einspritzung von Campher (F. 14) und wiederholtes warmes Baden (28—30° R.) mit nachfolgender Einwicklung in wollene Decken zu empfehlen. Seit der Anpreisung des Pilocarpins gegen Urämie durch Prætorius¹⁾, dessen Erfolge indess nicht sehr ermuthigend sind, habe auch ich dasselbe wiederholt angewendet. In 3 Fällen (Pilocarpin 0,005 bis 0,01 bis 4 mal täglich injicirt) sah ich zwar unter einer reichlichen Diaphoresis, die in einem dieser Fälle erst nach der Einspritzung von 0,07 Pilocarpin eintrat, Heilung erfolgen, die Mehrzahl aber ging bei dieser Behandlung, die auch hier fast immer Erbrechen bewirkte, zu Grunde; ich habe daher keine Ursache, dieser Methode das Wort zu reden, die selbst in den Fällen meiner ersten Kategorie wegen ihres collabirenden Einflusses Bedenken erregen muss. —

Die Nephritis tritt, wie ich schon bemerkte, fast immer als Nachkrankheit des Scharlach auf, wenigstens in ihrer klinischen Erscheinung. Wenn auch bei Sectionen von Scharlachkranken, welche in der ersten oder zweiten Woche der Krankheit unter malignen Symptomen zu Grunde gingen, meistens eine trübe Schwellung der Nierenrinde oder selbst höhere Grade von Nephritis gefunden werden, so verschwinden doch die Symptome derselben in dem allgemeinen furchtbaren Krankheitsbilde. Nur die Untersuchung des Urins kann in solchen Fällen Aufschluss geben. So fand ich z. B. bei zwei Kindern von 6, resp. 9 Jahren schon am 4. Tage des mit „diphtheritischer“ Pharyngitis und typhösen Symptomen einhergehenden Scharlach einen trüben, sehr sparsamen, reichlich Eiweiss und Lymphkörperchen enthaltenden Urin und nach dem Tode intensive Nephritis. Bei einem 11jährigen Mädchen entwickelte sich sogar schon am 5. Tage der Scarlatina gleichzeitig mit Bronchopneumonie starkes Oedem und rasch zunehmender Ascites mit reichlich albuminösem Urin, wodurch im Beginn der 2. Woche der Tod herbeigeführt wurde. In schweren Fällen kommt es bisweilen schon in den ersten Tagen zu einer 12- bis 24stündigen Anurie, welche mit der sparsamen Entleerung eines stark bluthaltigen Urins abschliesst. Unter

¹⁾ Jahrb. f. Kinderheilk. XV. 1880. S. 375. — Demme, Ibid. XVI. S. 369.

diesen Umständen handelt es sich wohl um eine von vorn herein sich geltend machende starke Nierenreizung durch das scarlatinöse Virus, nicht bloss um eine Exacerbation jener „trüben Schwellung“, welche im Gefolge hoher Fiebertemperaturen auftritt (S. 587), meistens aber sich wieder zurückbildet und keineswegs die Befürchtung, dass es zu einer nephritischen Nachkrankheit kommen muss, rechtfertigt. Denn in mehreren Fällen von Scharlach, welche im Blüthestadium sehr hohe Temperaturen und ein paar Tage lang Albuminurie darboten, sah ich die Reconvalescenz doch ganz ungestört verlaufen.

In sehr schweren Fällen, die von Anfang an mit den Symptomen grosser Herzschwäche auftreten, kann die Albuminurie auch auf eine Stauung in den Nierenvenen zurückgeführt werden:

Paul P., 7jährig, wurde am 24. Januar 1873 von Scharlach befallen. Schon am 26. war der Puls (140 Schl.) sehr klein, am folgenden Tage ungleich und kaum fühlbar; Hände und Füsse kühl, Scharlachausschlag und Mundschleimbaut cyanotisch. Urin sparsam, dunkel und albuminös. Durch excitirende Mittel (Wein, Moschus) war der Puls schon am 28. wieder deutlicher fühlbar und gleichmässiger, das Exanthem mehr hellroth geworden, am 29. der Puls gehoben, 120, Ausschlag wieder von normaler Röthe, Urin reichlich und ohne Eiweiss. Die Albuminurie musste also, wie die Cyanose des Exanthems und der Mundschleimbaut, als das Resultat einer venösen Stauung in den Nieren betrachtet werden, denn alle diese Erscheinungen verschwanden gleichzeitig, als sich die normalen Circulationsverhältnisse wieder herstellten. —

Die acute Nephritis ist im Kindesalter so überwiegend häufig eine Folge der Scarlatina, dass Sie in allen Fällen derselben zuerst an diese Krankheit denken müssen, mögen auch die Angehörigen sie in Abrede stellen. Oft genug werden leichte Fälle von Scharlach mit geringer und flüchtiger Hautröthe ganz übersehen, und erst später, wenn sich Nephritis ausbildet, erinnern sich die Eltern auf Befragen des Arztes, dass das Kind vor 2—3 Wochen einige Tage gefiebert, über den Hals geklagt, auch wohl „rothe Flecke“ oder „etwas Friesel“ gehabt habe. In diesen Fällen geben uns die Reste der Desquamation, besonders an den Füssen und Händen, oft noch den Beweis, dass es sich in der That um Scharlach gehandelt hat.

Indess ist das Scharlachfieber keineswegs die einzige Ursache der kindlichen Nephritis. Nächst demselben spielt die Diphtherie eine wichtige Rolle, welche oft schon während ihrer Dauer, seltener in der Reconvalescenz, nephritische Symptome hervorruft, deren Schilderung ich

¹⁾ Kassowitz, Oesterr. Jahrb. f. Pädiat. 1874. I. 80.

mir für später, wenn von der Diphtherie die Rede sein wird, vorbehalte. Seltener kommen die Masern als Ursache der Nephritis in Betracht. Mag auch eine trübe Schwellung (parenchymatöse Nephritis), wie bei allen intensiven Infectiouskrankheiten, auch bei den Sectionen von Masernkranken öfters vorkommen (Reimer fand sie unter 51 Fällen 12 Mal), so gehört doch ihre klinische Manifestation im Verlauf oder als Nachkrankheit der Morbillen zu den Seltenheiten¹⁾. Ich selbst konnte nur drei Fälle sicher constatiren, die ich vom Beginn der Masern an beobachtet hatte; einige andere sind mir nicht zuverlässig, weil ich mich dabei auf die Aussagen der Angehörigen verlassen musste, welche gar nicht selten Masern und Scharlach mit einander verwechseln. Dass aber Nephritis, und sogar eine hämorrhagische, schon in den ersten Tagen der Masern auftreten kann, ist durch die Beobachtungen von Malmstèn bewiesen²⁾.

Dass, wie andere Infectiouskrankheiten, auch die Varicellen Nephritis in ihrem Gefolge haben können, war bis zur Veröffentlichung meiner Beobachtungen³⁾ unbekannt. Ich habe mindestens 5 Fälle beobachtet, in welchen 8—14 Tage nach dem Ausbruch der Windpocken, der in der Regel reichlich und fieberhaft war, Oedeme und nephritischer Harn auftraten. In 3 Fällen erfolgte unter diaphoretischer Behandlung (Schwitzbäder) mit gleichzeitiger Anregung der Diurese durch Biliner Wasser oder Kali acet. binnen wenigen Wochen Heilung; nur ein Fall verlief lethal. und die Section ergab ausser einer frischen Nephritis leichte fettige Degeneration der Leber, Lungenödem und mässige Hypertrophie und Dilatation des linken Ventrikels. Bald nach der Publication dieser Thatsachen erhielt ich durch Herrn Dr. Claussen in Itzehoe einen Bericht über 3 von ihm beobachtete Fälle von Nephritis nach Varicellen, welche mit den meinigen durchaus übereinstimmen, und seitdem hat sich die Zahl dieser Mittheilungen so gesteigert, dass die Existenz der Nephritis varicellosa vollkommen sicher gestellt ist⁴⁾. —

¹⁾ Kassowitz, Oesterr. Jahrb. f. Pädiat. 1874. I. 80.

²⁾ Fälle, wie der von Loeb (Archiv f. Kinderheilk. IX. S. 53) mitgetheilte, müssen in der Beurtheilung der Albuminurie vorsichtig machen. Es handelte sich dabei nicht um Albumen, sondern um Propepton im Masernurin.

³⁾ Henoch, Nephritis nach Varicellen. Berl. klin. Wochenschr. 1884. No. 2.

⁴⁾ Hoffmann, Ibid. No. 38. — Rasch, Jahrb. f. Kinderheilk. XXII. 248. — Semtschenko, Ibid. 259. (Nephritis schon am 3. Tage der V.). — Rachel, The Arch. of pediatr. April 1884. — Vichmann, Nord. med. arkiv. XVI. No. 20. — Högyes, Jahrb. f. Kinderh. XXIII. 337. — Newski, Wratsch. 1884. No. 46. — Janssen, Berl. klin. Wochenschr. 1887. No. 48. — Unger, Wiener med. Presse. 1888. No. 41. — Hagenbach, Jahrb. f. Kinderheilk. Bd. 29. 166.

Nur sehr selten sah ich Nephritis in Folge des Wechselfiebers sich entwickeln. Bei einem 6jährigen Mädchen, welches nach drei Anfällen von Intermittens quotidiana durch Chinin geheilt wurde, enthielt der eine Woche später entleerte sparsame dunkelbräunliche Urin reichlich Albumen, hyaline Cylinder und Blutkörperchen, nahm aber unter fortgesetztem Chiningebrauch schon nach 8 Tagen wieder eine normale Beschaffenheit an. Ganz ähnlich verliefen zwei andere Fälle, von denen einer schon von C. Küster¹⁾ beschrieben ist. Von der bei Abdominaltyphus bisweilen auftretenden Albuminurie wird bei dieser Krankheit die Rede sein.

Mädchen von 4 Jahren. Ende November 1879 Masern, auf welche Otitis duplex mit Perforation der Trommelfelle folgte. Mitte December Intermittens quotidiana mit sehr hoher Temperatur (bis 41°), welche durch Chinin (0,3—0,4 Vormittags) zwar gemildert wird, aber bis Ende December fortdauert. Am 27. December Urin sparsam, von röthlicher, in's Olivengrüne schillernder Farbe, enthält Eiweiss, Blutkörperchen und Cylinder. Nach einigen Tagen scheinbarer Besserung vom 30. December bis 1. Januar 1880 wieder stärkere Fieberanfälle, und mit dem Eintritt derselben Urin wieder stark hämorrhagisch. An diesem Tage sah ich das Kind zum ersten Mal. Chinin in grossen Dosen beseitigte die Fieberanfälle schnell. Urin sofort heller, am 3. Januar schon frei von Albumen und Blut. Vollständige Heilung.

In einem Fall beobachtete ich ähnliche Erscheinungen als Nachkrankheit der infectiösen Parotitis²⁾

Clara S., 6 Jahre alt, gesund, bekam im Abnahmestadium des Keuch Hustens Parotitis. Eine Woche nach Ablauf derselben Oedem des Gesichts, blutiger, albuminöser Urin. Bei meiner ersten Untersuchung (20. April 1869) bestanden diese Erscheinungen noch fort. Abends geringes Fieber bei völliger Euphorie. Urin reichlich, grünlich-braun, mit sparsamem, etwas bluthaltigem Sediment, enthielt ziemlich viel Albumen, Blutkörperchen und Epithelien. Cylinder nicht aufzufinden. Nach einer 8tägigen Behandlung mit Abführmitteln, Milchdiät und Ruhe im Bett vollständige Heilung.

Da ich bei einem in meiner Klinik behandelten Kinde im Verlauf eines Keuch Hustens Oedem des Gesichts und der Füsse mit Albuminurie gesehen hatte, welches bald wieder verschwand, ausserdem aber noch bei einem 10jährigen russischen Knaben eine seit 2 Jahren bestehende Nephritis beobachtet hatte, deren Beginn unmittelbar nach einer Pertussis stattgefunden haben sollte, so musste ich mir die Frage vorlegen, ob die im obigen Fall stattgehabte Albuminurie in der That mit der Parotitis,

¹⁾ Berl. klin. Wochenschr. 1880. No. 26.

²⁾ Nephritis nach Mumps beobachteten auch Croner (Deutsche med. Wochenschrift. 1884. No. 9) und Demme (25. Jahresber. u. s. w. für 1887. S. 48).

oder nicht vielmehr mit dem Keuchhusten in Beziehung stand. Gerade während des letzten Jahrs sind mir noch mehrere Fälle von Nephritis vorgekommen, die während eines Keuchhustens sich entwickelten, und es scheint mir, dass eine verschärfte Beobachtung die Zahl dieser Fälle bald vermehren dürfte. Ob hier das infectiöse Element des Keuchhustens oder die beträchtliche venöse Stauung in Betracht kommt, welche während der heftigen Hustenanfälle in allen Theilen, also auch in den Nieren Platz greift, und wohl als ein zur Gefässerweiterung und zu exsudativen Vorgängen disponirendes Moment gelten kann, will ich nicht entscheiden.

In Folge von Erysipelas sah ich Nephritis nur einmal, bei einem 9jährigen Mädchen, auftreten, welches 14 Tage zuvor eine Gesichtsrose überstanden hatte. Neben geringem Oedem der Füße bestand ein dunkelbrauner, sparsamer, sehr albuminöser und hyaline Cylinder enthaltender Urin, kein Fieber. Durch Purgantia, Schwitzbäder und Wildunger Wasser erfolgte binnen 13 Tagen völlige Heilung.

Immerhin kommen nicht wenige Fälle vor, in denen es trotz der sorgfältigsten Nachforschung nicht gelingt, die Ursache der Nephritis aufzufinden. Ich glaube, dass in diese Kategorie auch die Fälle von Albuminurie gehören, die bei Stomatitis aphthosa (Seitz) oder bei acuten und chronischen Darmcatarrhen (Kjellberg) beobachtet wurden. Hier sind meiner Ansicht nach Zweifel nicht ausgeschlossen, ob ein zufälliges Zusammentreffen oder eine wirkliche Beziehung stattgefunden hat. Sicherer sind wir in der Annahme einer Erkältung als Ursache von Nephritis, und zwar, wie ich glaube, als einer durchaus nicht seltenen.

Ich sah ein 9jähriges Mädchen nach einem Sturz ins Wasser bei erhitztem Körper, einen 8jährigen Knaben nach völliger Durchnässung durch einen starken Gewitterregen, welcher ihn auf dem Wege zur Schule überrascht hatte, erkranken. Der letztere nahm in den nassen Kleidern noch den ganzen Vormittag am Unterricht Theil, und schon vier Tage darauf wurde Anasarca, Fieber und stark albuminöser bluthaltiger Harn beobachtet. Ein 2jähriges Kind bekam eine hartnäckige Nephritis, nachdem es während des Schlafes in einem kalten Zimmer (Oct. 1881) nach Abstreifen der Bettdecke bloss gelegen hatte, so dass es Morgens ganz kalt gefunden wurde. In 4 Fällen gesellte sich Nephritis zu einem durch Erkältung bedingten diffusen Bronchialcatarrh oder zu Bronchopneumonie; bei zwei Kindern trat sie, und zwar mit haemorrhagischem Charakter, im Laufe resp. einige Wochen nach dem Ablauf einer Purpura rheumatica auf, welche als die Folge langer Einwirkung von Regen und Kälte auf die Kinder angesehen werden musste. Aber nur in den wenigsten Fällen lässt sich die Erkältung auf sichere Weise con-

statiren; meistens bleibt sie hypothetisch und wir thun dann wohl besser, auf eine Erklärung der Aetiologie zu verzichten. Unter diesen Umständen hat man noch an eine „artificielle“ Nephritis zu denken, welche sich in Folge gewisser therapeutischer Eingriffe entwickeln kann. Dass der innere Gebrauch starker Diuretica, wie des Terpen-
thins und der Canthariden, Albuminurie und Nephritis erzeugen kann, ist bekannt, und dasselbe wird ja auch von grossen Dosen des Chlorkali behauptet. Viel weniger beachtet wird aber die Thatsache, dass auch der äussere Gebrauch solcher Medicamente eine analoge Wirkung ausüben kann. Bei einem 10jährigen epileptischen Mädchen, welches seit vier Wochen ein täglich mit Unguent. cantharidum verbundenes Vesicator trug, fand ich im Urin Eiweiss und hyaline Cylinder, und schon wenige Tage nach dem Weglassen des Verbandes verschwanden diese abnormen Bestandtheile. Besonders aber achte man auf diejenigen Fälle, in denen gegen chronische Hautkrankheiten balsamische Mittel oder Theer in Form von Einreibungen angewendet werden. Je sorgfältiger man hier den Urin untersucht, um so häufiger wird man nach einiger Zeit, meistens erst nach einigen Wochen oder noch später, Eiweiss und morphotische Elemente in demselben nachweisen können. In mehreren Fällen von Eczema, welche in der Klinik mit Theereinreibungen (Pix liquid. 1: Vaseline 10,0) behandelt worden waren, hatten wir Gelegenheit, diese Erfahrung zu machen¹⁾. Dagegen zeigten sich die Einpinselungen von Jodtinctur, welche nach der Angabe französischer Aerzte²⁾ bei Kindern sehr schnell einen ähnlichen Einfluss ausüben sollen, und zwar auch dann, wenn sie nur auf ganz beschränkten Hautpartien vorgenommen werden, in dieser Beziehung fast immer unschuldig. Nur in einem Fall, in welchem Jodtinctur 4 Mal auf ziemlich ausgedehnte wunde Hautstellen gepinselt wurde, entwickelte sich nach etwa 14 Tagen starke Nephritis mit Oedem, reichlich albuminösem, cylinder- und epithelium-

¹⁾ Jacubasch, Charité-Annalen. VI. Ein directer Zusammenhang der Nephritis mit Eczem, wie er hie und da angenommen wird, scheint mir noch nicht bewiesen zu sein. Ich selbst sah bei einem 4jährigen Knaben, der seit 14 Tagen an einem allgemeinen Eczem litt, und nur mit lauen Bädern und Höllensteinbepinselungen des Gesichts behandelt worden war, plötzlich acute Nephritis entstehen, die schon nach 3 Tagen durch Oedema pulm. und Hydrothorax tödtlich ablief. Wer aber kann behaupten, dass das Eczem daran Schuld war? Man müsste dann an die Einwanderung von Micrococcen durch die wunden Hautstellen denken, also an jene mykotische Nephritis, wie sie von Mircoli und Letzerich (Zeitschrift f. klin. Med. Bd. 13) beschrieben ist, über die ich selbst aber keine Erfahrungen besitze.

²⁾ Badin, De l'albuminurie consécutive aux applications de la teinture d'iode chez l'enfant. Thèse. Paris, 1876.

haltigem Urin und drohenden urämischen Symptomen, wobei aber nicht unerwähnt bleiben darf, dass vorher eine Behandlung mit Theereinreibungen stattgefunden hatte. Wiederholt hatte ich auch Gelegenheit, das Auftreten nephritischer Symptome 8 bis 14 Tage nach der Heilung der Scabies durch Einreibungen von Balsam. peruvianum¹⁾ zu beobachten:

Emma H., 5jährig, am 10. Mai 1873 unmittelbar von der Krätzstation auf meine Abtheilung verlegt. Oedem der Augenlider, Urin sparsam, albuminös, enthält Cylinder, Epithelien, Blut- und zahlreiche Lymphkörperchen. Euphorie trotz mässigen Fiebers (bis 38,6). Behandlung mit Abführmitteln und Tannin. Schon am 22. Urin normal, Oedem geschwunden.

Adolf U., 3jährig, aufgenommen am 27. Mai 1873 mit Oedema faciei et pedum, welches etwa 2 Wochen lang besteht, nachdem das Kind eine Woche zuvor eine Krätzkur mit Perubalsam durchgemacht hatte. Eczem an den Füßen noch sichtbar. Fieber (Ab. 38,4—39,8), Unruhe, Anorexie, leichter Catarrh. Urin klar, hellgelb, ziemlich viel Albumen und Epithelien enthaltend; sehr sparsame Cylinder. Behandlung mit Kali aceticum, später Tannin. Vom 13. Juni an kein Fieber mehr, Oedeme verschwunden, während der Urin abwechselnd mehr oder weniger Eiweiss zeigt, mitunter auch tagelang ganz frei davon ist. Vom 20. an völlige Heilung.

Mädchen von 6 Jahren, am 24. April 1883 aufgenommen, nachdem eine Woche zuvor Scabies mit Perubalsam behandelt worden war. Oedema faciei et pedum, Urin sparsam, etwas blutig gefärbt, enthält viel Eiweiss, Cylinder, Lymph- und Blutkörperchen. Kein Fieber. Purgantia. Schwitzbäder. Schon am 1. Mai geheilt entlassen.

Bei einem 7jährigen Knaben, aufgenommen am 18. März 1883, der vor 3 Wochen auf der Klinik für Hautkrankheiten 4 Tage lang wegen Scabies mit Perubalsam eingerieben worden, fanden wir neben leichten Oedemen einen sehr eiweissreichen und nephritische Formelemente enthaltenden Urin. Heilung unter Schwitzbädern; Urin erst Mitte April wieder völlig normal. — Bei einem 2jährigen Kinde genügten 3 Einreibungen mit Perubalsam, um nach 12 Tagen Fieber (39,4), Oedem des Gesichts und der Fussrücken und mässige Albuminurie zu erzeugen. Heilung nach wenigen Tagen bei Schwitzbädern. — Ein mit Perubalsam behandeltes Kind ging 14 Tage nach der Heilung der Krätze unter croupösen Symptomen, welche die Tracheotomie erforderten, binnen 2 Tagen zu Grunde. Die Section ergab acute Nephritis, Oedem des Larynx und der Lungen.

Auch nach der äusserlichen Anwendung der Carbolsäure in Form von Verbänden, Umschlägen und Ausspülungen kann neben der Schwärzung des Urins Albuminurie und Nephritis auftreten. Mir selbst kam bisher nur ein Fall dieser Art vor, welcher aber hinreichte, mich zur Vorsicht bei der Anwendung dieses Mittels in der Kinderpraxis zu mahnen:

¹⁾ Litten, l. c. S. 139.

Agnes Sch., 6jährig, aufgenommen am 14. Juni 1879 mit Eczema chronicum des ganzen linken Vorderarms; sonst gesund. Fomentationen des Arms mit einer 5proc. Carbolsäurelösung, welche 4 Tage lang ununterbrochen fortgesetzt wurden. Vom 19. an wurden nur Vaselineinreibungen, später ein Gypsverband appliziert, um das Kratzen zu vermeiden. Am 7. Juli äusserst sparsame Urinsecretion; in 24 Stunden wurde kaum ein Reagensglas voll Urin entleert, welcher reichlich Eiweiss, wenig rothe Blutkörperchen und hyaline, zum Theil mit Körnchen besetzte Cylinder enthielt. Am 10. Oedem der Füsse und der Bauchhaut, kein Fieber, Euphorie. In den nächsten Tagen auch Oedem des Gesichts. Behandlung mit Abführmitteln, dann Tannin und hydropathische Einwicklungen, nach welchen jedesmal starker Schweiss erfolgte. Nach zwei Wochen (den 28.) wurde der reichlicher fliessende Urin wieder normaler, aber erst Anfangs August völlige Heilung¹⁾. —

Schon früher (S. 18) machte ich Sie darauf aufmerksam, dass bei Neugeborenen, wenigstens temporär, etwas Eiweiss im Harn gefunden werden kann, wobei es dahin gestellt blieb, ob der Reiz des harnsauren Infarcts der Tubuli uriniferi als Ursache anzuklagen ist. Wenn nun auch dieser äusserst geringe Eiweisssgehalt nach den ersten 10 Tagen des Lebens zu verschwinden pflegt, so kommen doch bisweilen Fälle vor, in denen schon im zartesten Alter Nephritis mit schlimmen Folgen sich entwickelt, ohne dass sich die Ursache derselben auffinden lässt. Ich meine hier nicht die bei den Sectionen kleiner atrophischer Kinder sehr oft zu beobachtenden „trüben Schwellungen“ der Nierenrinde, welche als Folge einer Ernährungsstörung der Epithelien zu betrachten sind, sondern klinisch erkennbare Krankheitsbilder, wie z. B. in dem folgenden Fall:

Catharina K., 5 Wochen alt, aufgen. am 24. März 1874 wegen Intertrigo. Mässige Atrophie. Am 25. starkes Oedem des Gesichts und der Extremitäten (T. 36,4). Normaler Stuhlgang. Urinsecretion äusserst sparsam; sowohl mit dem Catheter, wie mittelst eines vor der Urethra angebrachten reinen Schwammes lassen sich nur wenige trübe Tropfen, die zu einer Untersuchung nicht zu benutzen sind, gewinnen. Am 27. Athemnoth, Cyanose, Dämpfung im unteren Theil beider Thoraxhälften; Tod am 29. Die Section ergab diffuse Nephritis und seröse Transsudate in den Pleurasäcken, im Herzbeutel und im Unterleibe.

Auch in einigen Fällen von chronischer Nephritis, welche mir bei Kindern im ersten und zweiten Lebensjahr vorkamen, blieb die Ursache unbekannt. Mitunter litten die Kinder gleichzeitig an einer sehr diffusen Dermatitis, die sich von Intertrigo der Anusgegend aus entwickelt hatte, und mit lamellöser Desquamation der ganzen Körperhaut verlief. Eine aetiologische Beziehung dieses Zustandes zu der Nephritis

¹⁾ Vergl. die Experimente von Lassar in Virchow's Archiv, Bd. 77, 1879, welche durch die mitgetheilten Fälle eine klinische Bestätigung erhalten.

konnte ich aber ebenso wenig sicher nachweisen, wie es in Betreff des Eczems (S. 612 Anmerk.) der Fall war. Auch der Zusammenhang mit Syphilis, der hie und da erwähnt wird, liess sich nie mit Sicherheit constatiren; in einem verdächtigen Fall, welcher antisypilitisch behandelt wurde, blieb die Cur durchaus erfolglos. Trotzdem rathe ich Ihnen mit Rücksicht auf einen von Bradley¹⁾ glücklich behandelten Fall dieser Art, die Möglichkeit einer luëtischen Grundlage im Auge zu behalten. Das Hauptsymptom der chronischen Nephritis war auch in diesem zarten Alter immer das Oedem, welches bei einem 7 Monate alten Kinde nur auf dem linken Handrücken und am linken Fuss bemerkbar war, die rechte Seite aber ganz verschonte. Ueberhaupt zeigte die chronische Form weder in den ersten Lebensjahren, noch bei älteren Kindern wesentliche Differenzen von demselben Leiden der Erwachsenen, und ich kann um so eher darüber hinweggehen, als Kinder im Allgemeinen viel seltener von dieser Krankheit heimgesucht werden. Ich zweifle nicht, dass viele Fälle von chronischer Nephritis, welche bei tuberculösen, scrophulösen, durch Malaria siechthum oder Syphilis erschöpften Kindern vorgekommen sein sollen, falsch aufgefasst worden sind und eigentlich der amyloiden Degeneration der Nieren angehören, deren an einer früheren Stelle (S. 566) gedacht wurde. Die Diagnose derselben ist leicht, wenn die Leber oder Milz deutlich angeschwollen sind, und eine bedeutende Cachexie durch Lues, Knochenvereiterungen, Tuberculose u. s. w. mit Oedem verschiedener Körperteile und Albuminurie zusammentrifft. Fehlt dieser Symptomencomplex, besonders aber die Albuminurie, was ja bisweilen vorkommt, so kann nur von Vermuthung, nicht von einer Diagnose die Rede sein²⁾.

Ich benutze diese Gelegenheit, um noch einige Worte über die hydropischen Erscheinungen hinzuzufügen, welche bei Kindern auftreten können, ohne dass der Urin Eiweiss oder microscopische Zeichen von Nephritis darbietet. Schon bei der Schilderung des Oedema neonatorum (S. 50) lernten wir eine Reihe verschiedener Ursachen kennen, welche dasselbe bedingen können. Ebenso verhält es sich nun mit den bei älteren Kindern auftretenden Oedemen. Besonders häufig sah ich Kinder in den beiden ersten Lebensjahren von Oedem der Hand- und Fussrücken, der Unterschenkel, der Wangen und Augenlider befallen werden, mitunter in dem Grade, dass die ersteren sich wie ein pralles Polster anfühlten. Dass nun solchen Fällen Nephritis oder amyloide

¹⁾ Hirsch-Virchow, Jahresber. f. 1871. II. S. 176.

²⁾ Ueber die Tumoren der Nieren vergl. S. 581.

Entartung der Nieren zu Grunde liegen kann, wurde eben erwähnt. In meinen Fällen aber bot der Urin nur selten diese Charaktere dar; ungleich häufiger war er ganz frei von Eiweiss, wenn auch immer sparsam und oft reich an harnsauren Salzen. Ich würde daher die Annahme einer Nephritis ganz ausschliessen, wenn mich nicht die über das Fehlen der Albuminurie bei dieser Krankheit (S. 599) gemachten Erfahrungen bedenklich gemacht hätten. In der That fanden wir in einem solchen Fall, wo ausgebreitetes Oedem der Hautdecken und auch Ascites bestanden, der Urin aber nie albuminös gewesen war, dennoch beide Nieren sehr derb, und ihre Corticalsubstanz durch massenhafte Neubildung von Bindegewebe sclerosirt, und hieran schliessen sich zwei von Dickenson¹⁾ bei ganz jungen hydropischen Kindern beobachtete Fälle von Nephritis der Tubularsubstanz, in welchen der Urin ebenfalls nie Eiweiss enthalten hatte. Man wird sich also hier nicht mit dem Aussehn der Nieren begnügen dürfen, sondern eine microscopische Untersuchung derselben vornehmen müssen. Deshalb kann ich auch diejenigen Fälle, in welchen die letztere unterlassen wurde, nicht als maasgebende betrachten, wenn auch das macroscopische Bild der Nieren völlig normal erschien. Ich hebe dies um so mehr hervor, als bei einem dieser Kinder auch die Leber durch Fettablagerung und interstitielle Bindegewebswucherung vergrössert erschien.

Ausser diesen, wie Sie sehen, noch nicht spruchreifen Oedemen kommen bei Kindern, wie bei Erwachsenen, nicht selten solche vor, welche ganz unabhängig von einer Nierenaffection durch erschöpfende Krankheiten bedingt werden, besonders durch Phthisis, langwierige Diarrhoe und Dysenterie, oder auch durch hochgradige Erkrankungen des Blutes, Leukämie und Pseudoleukämie. In einem grossen Theil dieser Fälle ist die Herzschwäche und die von dieser abhängende Stauung im Venensystem die nächste Ursache des Oedems, welches durch „marantische“ Thrombosirung grösserer Venen auf einzelne Theile, z. B. eine untere Extremität, beschränkt werden kann. Auch die zahlreichen Atelektasen des Lungengewebes, welche gerade bei erschöpften kleinen Kindern in Folge der herabgesetzten Inspirationskraft und complicirender Bronchialcatarrhe sich leicht bilden, müssen durch die Stauungen, welche sie im Körpervenensystem veranlassen, die Entwicklung von Oedem begünstigen. In dieselbe Kategorie gehört der Hydrops, welcher die Krankheiten des Herzens bei Kindern ebenso häufig begleitet, wie im späteren Alter.

¹⁾ Hirsch-Virchow, Jahresber. f. 1871. II. S. 175.

Dass auch entzündliche Krankheiten der Haut, insbesondere Erysipelas, Oedem hinterlassen können, wurde bereits (S. 43) erwähnt, und dasselbe beobachtete ich bisweilen im Gefolge von Urticaria oder Erythema multiforme. Dabei kann die vorausgegangene Hautaffection ganz unbeachtet geblieben sein, und erst die nachfolgende Anschwellung der Augenlider oder anderer Theile erweckt die Besorgniss der Eltern. Mitunter fehlt aber jedes ursächliche Moment, auf welches man das Oedem beziehen könnte, und man pflegt dann auf den gewöhnlichen Lückenbüsser, die Erkältung, zurückzukommen, die sich fast niemals sicher nachweisen lässt:

Georg Sch., 9jährig, aufgenommen am 8. October 1878 mit Oedem des Gesichts, des Scrotum und der Vorhaut, welches erst 24 Stunden bestehen soll. Vollständige Euphorie, sowohl zuvor, wie bei der Aufnahme. Ursache ganz unbekannt. Urin in jeder Beziehung normal. Nach der Application eines warmen Kräuterkissens auf das stark gespannte Scrotum hatte sich das Oedem desselben schon am 10. beträchtlich vermindert; auch das Gesicht schwell bei stetem Aufenthalt im Bett ohne irgend eine Medication schnell ab. Entlassung am 28. Der wiederholt untersuchte Urin war immer normal geblieben.

Kind von 4 Jahren, aufgen. am 15. November 1881 mit Oedem des Gesichts und beider Unterschenkel. Sonst ganz gesund. Urin hell, reichlich, ohne Eiweiss. Keine Ursache, nirgends Spuren von Desquamation. Schwitzbäder. Am 27. geheilt entlassen.

Zuweilen traten solche Oedeme periodisch auf, z. B. bei einem 4jährigen Mädchen, welches im Lauf einiger Monate 3—4mal oedematöse Anschwellungen der Fussrücken, auch wohl der Hände und des Gesichts darbot. Diese bestanden jedesmal etwa eine Woche und waren mit allgemeinem Unbehagen, Verstimmung, einmal auch mit Erbrechen verbunden, ohne dass die wiederholte Untersuchung im Urin oder in irgend einem Organ etwas Abnormes ergab. Da die Aetiologie völlig dunkel war und die Blässe des Kindes an Anämie denken liess, so gaben wir Eisen und Chinin, letzteres wegen der Möglichkeit (!) einer Malariaeinwirkung, und erzielten damit rasche Heilung, deren Bestand ich indess nicht verbürgen kann¹⁾.

Unter den localen Anlässen des Oedems ist noch die Compression einzelner Venen zu nennen, wie sie z. B. im folgenden Fall stattfand.

Kind von 1½ Jahren, secirt am 7. Juni 1873. Während des Lebens starke ödematöse, blasse Anschwellung vor und hinter dem rechten Ohr, wodurch dasselbe, ähnlich wie bei cariösen Erkrankungen des Schläfenbeins, vom Kopf abgedrängt wurde. Die Section ergab Miliartuberculose der serösen Häute, der Milz, Leber und

¹⁾ S. Widowitz, Jahrb. f. Kinderh. Bd. 25. S. 252 und Bd. 29. S. 388.

Lungen, Verkäsung der Bronchialdrüsen und Compression der rechten Vena jugularis externa durch ein enormes Drüsenpaket. Nach dem Tode war das Oedem alsbald verschwunden.

II. Störungen der Harnexcretion.

Meinem Princip getreu beschränke ich mich hier auf die meiner persönlichen Erfahrung entnommene Erörterung jener Störungen, welche dem Kindesalter vorzugsweise oder ausschliesslich zukommen. Zunächst gedenke ich der angeborenen Hydronephrose, welche durch eine congenitale Obliteration der Ureteren bedingt wird, fast immer einseitig auftritt und nur ausnahmsweise klinisch erkennbar ist. Zu den seltensten Fällen dürfte wohl der eines 3wöchentlichen Kindes gehören, welches mit zwei grossen fluctuirenden und bei der Percussion matt schallenden Geschwülsten beider Hypochondrien in meine Klinik aufgenommen wurde. Urin fehlte seit etwa 10 Tagen vollständig, sollte aber in der ersten Zeit des Lebens gelassen worden sein. Durch die Punction entleerte ich aus der linksseitigen Geschwulst eine Menge hämorrhagisch-seröser Flüssigkeit, und die Section ergab, dass es sich um eine doppel-seitige Hydronephrose und narbige Obliteration beider Ureteren an der Austrittsstelle aus dem Nierenbecken handelte. Diese Obliteration konnte wenigstens auf der einen Seite erst nach der Geburt erfolgt sein, weil sonst eine Urinsecretion in den ersten Lebenstagen unmöglich hätte stattfinden können. Die bei der Punction entleerte Flüssigkeit stammte übrigens nicht aus der Hydronephrose selbst, sondern aus einer die ganze Niere umkapselnden, mit blutigem Serum gefüllten Cyste, in welche der Troicart hineingerathen war, wahrscheinlich das Product eines im Foetus-leben entstandenen perirenaln Hämatoms¹⁾.

Etwas länger möchte ich Ihre Aufmerksamkeit für die durch Lithiasis bedingten Störungen in Anspruch nehmen.

Der harnsaure Infarct der geraden Harnkanälchen, welcher beim Neugeborenen constant vorhanden ist, wird zwar in der Regel innerhalb der ersten Lebenswochen ausgeschwemmt, ohne weitere Nachtheile zu hinterlassen; doch geschieht dies bisweilen nur sehr langsam, und ich fand sogar bei einigen Kindern von 7 bis 8 Wochen noch Reste des Infarcts, welche theils im Lumen der Tubuli, theils an den Papillen hafteten, oder auch wohl als kleine röthliche Bröckel im Nierenbecken lagen. Der Reiz dieser kleinen Concremente kann nun schon sehr frühzeitig zu Beschwerden beim Urinlassen Anlass geben, welche anfangs

¹⁾ S. Charité-Annalen, VIII. S. 568.

unbeachtet bleiben. jedenfalls aber schwer zu deuten sind, weil die Untersuchung des Urins in diesem Alter überaus schwierig ist. Nicht selten werden Ihnen Kinder in den ersten Lebensmonaten zugeführt, welche beim Urinlassen oder vor demselben jedesmal heftig schreien, trotz starken und oft wiederholten Drängens immer nur wenige Tropfen entleeren und grosse Unruhe zeigen, so dass man an dem Vorhandensein von Schmerzen nicht zweifeln kann, während in den Intervallen das Allgemeinbefinden ungestört sein kann. Lässt man sich die Windeln zeigen, so findet man öfters die vom Urin durchnässten Stellen dunkler als im Normalzustande gefärbt, ihre Ränder ins Röthliche spielend, mitunter auch sparsame, sandkornartige, gelbrothe Bröckelchen auf denselben. Auch kann der Urin unter diesen Umständen durch seine Säure nicht nur Jucken und Brennen beim Durchgang durch die Urethra erregen, sondern auch die Vorhautmündung und die innere Fläche der Labien und ihre Umgebung röthen. Ganz dieselben Erscheinungen kommen nicht selten bei älteren Kindern vor, bei denen es sich wohl schwerlich noch um die verspätete Excretion des harnsauren Infarcts, sondern um neugebildete harnsaure Concremente (Gries) handelt, welche meistens als die Folge einer verkehrten Ernährungsweise anzusehen sind.

In allen Fällen, wo man es mit Dysurie junger Kinder zu thun hat, geräth man leicht in Verlegenheit, wie man sich dieselbe erklären soll. Nur da, wo kleine Harnsäureconcretionen in den Windeln, oder bei älteren Kindern im Urin selbst gefunden werden, steht die Diagnose ausser Zweifel, und es kommt dann, wie bei Erwachsenen, bisweilen zu einer catarrhalischen Reizung des Nierenbeckens, welche ihrerseits wieder die Bildung des harnsauren Grieses begünstigt, und zu Erscheinungen führen kann, welche denen der Pyelitis calculosa des späteren Lebensalters entsprechen:

Frieda R., 5 Monate alt, am 16. Januar 1874 in der Poliklinik vorgestellt. Vor 14 Tagen Erkrankung mit Erbrechen und wiederholten Zuckungen in allen Extremitäten. Elendes Aussehen. Schmerzhaftes Schreien vor und bei der Urinentleerung, welche trotz des heftigen Drängens nur tropfenweise erfolgt. Urin blassgelb, sehr trübe, enthält reichlich Albumen, keine Cylinder, aber massenhafte, das ganze Gesichtsfeld bedeckende Eiterkörperchen, ausserdem ziemlich zahlreiche punktförmige und stecknadelkopfgrosse, ziegelrothe, brüchige Concremente, welche unter dem Microscop als krystallinische harnsaure Bildungen erscheinen. Weiterer Verlauf nicht bekannt.

Schon früher (S. 180) theilte ich Ihnen den ähnlichen Fall eines 5 Monate alten Kindes mit, welches unter starker Dysurie kleine Concretionen entleerte, und dabei an reflectorischen Eclampsieanfällen und Contracturen vieler Muskelgruppen litt. Bei längerer Dauer dieses Zu-

stands kann sich der Catarrh des Nierenbeckens allmählig durch die Ureteren auf die Blasenschleimhaut verbreiten, und da bekanntlich Blasencatarrh die Steinbildung begünstigt, auch zur Entstehung einer Lithiasis vesicalis Anlass geben. Im Vergleich mit dem späteren Lebensalter kommen Blasensteine bei Kindern, und zwar schon während der ersten Lebensjahre, keineswegs selten vor, und es ist daher nothwendig, in jedem Fall von chronischer Dysurie, mag sie nun mit Blasencatarrh verbunden sein oder nicht, eine Untersuchung der Harnröhre und der Blase in der Chloroformnarcose vorzunehmen. Die Entleerung des Urins ist dann bisweilen vollständig gehemmt, und trotz des heftigen Drängens, wobei nicht selten Prolapsus ani stattfindet, werden nur wenige Tropfen entleert. Ich beobachtete sogar 36—48 stündige Urinverhaltungen, wobei die Blase enorm ausgedehnt, oberhalb der Symphyse palpabel war und mit dem Catheter entleert werden musste, während zu anderen Zeiten continuirliches Abtröpfeln des Urins aus der Urethra stattfand. In diesem Fall war die Umgebung der Genitalien anhaltend durchnässt, und der sich zersetzende Urin verbreitete nicht allein einen widerlichen Geruch, sondern versetzte auch durch seinen Reiz Vorhaut, Penis und Scrotum in einen entzündlich-oedematösen Zustand. Bei älteren Kindern finden Sie dabei den Penis ungewöhnlich lang und entwickelt, wahrscheinlich in Folge der vielfachen Manipulationen, welche die Kinder mit demselben vornehmen, häufig auch die schon (S. 527) erwähnte Neigung zum Mastdarmvorfall, welche ich als ein nicht zu unterschätzendes Symptom der Lithiasis vesicalis in diesem Alter betrachte. Bisweilen wird durch ein in die Urethra gelangtes und hier stecken gebliebenes Concrement völlige Urinverhaltung mit Erythem und oedematöser Anschwellung der Genitalien hervorgebracht:

Alexander L., 2jährig, aufgenommen am 28. November 1877, ziemlich gut genährt, aber blass. Seit 2 Tagen vollständige Urinverhaltung, leichte Röthung und starkes Oedem des Penis, Scrotum und Perineum. Vorhaut wegen einer Phimose nicht zurückziehbar. Unterleib aufgetrieben, hart und empfindlich, indem die prallgefüllte Blase ein paar Finger breit die Symphyse überragt. Um den Catheter einführen zu können, musste zunächst die Phimose operirt werden, wobei aus dem Orificium urethrae ein dasselbe gänzlich verstopfender erbsengrosser Stein von schwefelgelber Farbe und bröcklicher Beschaffenheit mittelst einer Sonde entfernt wurde. Der in die Blase eingeführte Catheter entleerte eine Menge trüben Urins. Das Oedem schwand unter Bleiwasserumschlägen rasch, aber in der Nacht vom 29. zum 30. Brechdurchfall mit schnellem Collaps. Tod am 1. December. Section: In der Blase ein dieselbe fast ausfüllender, hühnereigrosser, concentrisch geschichteter, schwefelgelber Stein mit einem Defect, welcher dem aus der Urethra entleerten Bruchstück entsprach. In den Kelchen der linken Niere ganz ähnliche erbsen- bis bohnen-grosse Steine; rechte Niere normal.

Auch im Kindesalter kommen Dysurien vor, welche mit einer wirklichen Concrementbildung in den Nieren oder der Blase nichts zu thun haben. Schon der Durchtritt eines sehr sauren concentrirten Urins durch die Urethra, z. B. bei hochgradigem Fieber, kann Schmerzen bei der Harnentleerung zur Folge haben, welche sich durch Geschrei, bei älteren Kindern durch bestimmte Klagen kund geben. Durch einen mit harnsauren Salzen überladenen Harn können ferner Zufälle entstehen, die an die Nierenkolik Erwachsener erinnern. Bei zwei Kindern von 3—4 Jahren sah ich heftige, mitunter sogar von etwas Frost und Hitze begleitete Schmerzanfälle im Unterleib auftreten, welche mehrere Stunden anhielten, bisweilen Tage lang hintereinander wiederkehrten und jedesmal mit der Secretion eines trüben, mit harnsauren Salzen überladenen und eiweisshaltigen Urins endeten, während in den oft Monate langen Intervallen der Anfälle das Wohlbefinden ungestört und der Urin vollständig normal war. Da während der Anfälle auch Uebelkeit und Stuhlverstopfung stattfand, so hatte man die Diagnose zunächst auf Darmkolik gestellt, bis endlich die Beschaffenheit des Urins Aufmerksamkeit erregte und die Untersuchung veranlasste. Wirkliche Griesausscheidungen, die bei Erwachsenen wie bei Kindern entzündliche Processe im Nierenbecken und wohl auch im Parenchym hervorrufen können, wurden hier nie beobachtet; um so bemerkenswerther ist das Auftreten einer vorübergehenden Albuminurie im Schmerzanfall, welche doch nur durch den Reiz des krankhaft veränderten Urins veranlasst sein konnte. Der längere Gebrauch der Mineralwässer von Vichy, Wildungen, Bilin, oder einer Lösung von Natron bicarbonicum (3:100) leistete mir hier dieselben guten Dienste, wie es unter ähnlichen Umständen im späteren Lebensalter der Fall zu sein pflegt.

Dass Sie in keinem Fall von Dysurie beim Kinde die Untersuchung der äusseren Genitalien versäumen dürfen, brauche ich kaum hinzuzufügen. Nicht selten werden Sie dabei eine Phimose finden, welche die Entleerung des Urins mehr oder weniger hemmt und Reste desselben hinter der Vorhaut zurückhält, die sich hier zersetzen und einen entzündlichen Zustand des Präputium, Balanitis und schmerzhaftes Dysurie hervorrufen können. Sogar einen völlig entwickelten Tripper mit heftiger Dysurie, welcher durch Manipulationen von Seiten anderer Kinder entstanden zu sein schien, beobachtete ich wiederholt, am meisten ausgebildet bei einem 8jährigen Knaben, welcher schon Cohabitationsversuche gemacht haben sollte. Das Bild entsprach vollständig dem der Erwachsenen, selbst die Gonococcen fehlten in dem eitrigen Ausflusse nicht.

Unter den angeborenen Anomalien der Urethralmündung ver-

dient der Fall eines 7 Monate alten Knaben erwähnt zu werden, der an der Stelle der Harnröhrenmündung nur eine schwache Furche zeigte, während der Urin aus 3 punktförmigen Oeffnungen, welche sich neben dieser Furche befanden, in drei dünnen Strahlen hervorspritzte. Für solche Fälle kann nur eine operative Behandlung in Betracht kommen. Dasselbe gilt von der bei kleinen Mädchen bisweilen vorkommenden Adhäsion der beiden kleinen Schamlippen, welche, wie die ähnliche Verwachsung der beiden Vorhautplatten bei Knaben, in der ersten Lebenszeit ungemein häufig ist, mitunter aber auch bis ans Ende des ersten Jahrs und länger sich hinzieht, gewöhnlich mit dem Stiel des Scalpells trennbar ist, nur selten eine Incision erfordert. In einzelnen Fällen schien mir diese Adhäsion die Ursache von Dysurie zu sein, welche sich nach der Trennung der Labien von einander alsbald verlor. In anderen entdeckte man bei der Untersuchung eine entzündliche Röthe des Introitus und der Urethralmündung mit vermehrter Schleimsecretion, welche die Urinexcretion schmerzhaft machte. Bei einem 3jährigen Kinde war nach dem Scharlach durch Fortkriechen einer mit Fluor albus verbundenen Vulvitis in die Urethra und Blase ein Catarrh der ersteren entstanden mit häufigem Harndrang, Dysurie, trübem, zahlreiche Eiterzellen und Eiweiss enthaltendem Urin. Durch oft wiederholte Ausspülungen der Blase wurde nach etwa 4 Wochen Heilung erzielt.

Bei weitem häufiger aber, als durch die bisher erwähnten Störungen, wird Ihre Hülfe durch eine andere, die Eltern beunruhigende Affection in Anspruch genommen werden. Ich meine die Enuresis, und zwar besonders die nächtliche. Nicht bloss Kinder in den ersten Lebensjahren, sondern auch solche, welche die zweite Dentition bereits überschritten haben und sich der Pubertät nähern, leiden an diesem Uebel, über dessen Ursachen wir so wenig wissen, dass der Zweifel, ob man es hier mit einem krankhaften Zustand oder mit einer Angewohnheit zu thun hat, nicht immer ohne Berechtigung ist. Dass „Bettpissen“, welches fast ebenso oft bei Mädchen wie bei Knaben vorkommt, erfolgt entweder schon während der ersten Stunden des Schlafes, oder erst später, selbst gegen Morgen, ein- oder mehrere Mal in der Nacht, bald allnächtlich, bald mit Tage- oder selbst Wochenlangen Pausen, welche man besonders während des Verlaufs acuter Krankheiten zu beobachten pflegt. Schon die verschiedenen Ansichten der Aerzte über die Natur dieses Uebels, besonders aber die Menge und Verschiedenheit der empfohlenen Mittel bekunden, dass es sich hier nicht immer um eine und dieselbe Ursache handeln kann. Vor allem rathe ich, in keinem Fall die Untersuchung des Urins zu versäumen, weil Fälle von Dia-

betes mellitus, auch von chronischer Nephritis bekannt sind, welche sich zuerst durch Enuresis nocturna ankündigten. Mir selbst ist indess bis jetzt kein solcher Fall vorgekommen, und ich muss daher diese Ursache der Enuresis für eine äusserst seltene halten. Der nächste Grund des Leidens liegt entweder in einer Atonie des bei Kindern überhaupt noch schwächer fungirenden Sphincter vesicae oder in einem Krampf des Detrusor urinae, welcher die im Schlaf minder kräftige Contraction des Schliessmuskels zu überwinden vermag. Die erste Art scheint mir die seltenere zu sein und sich, wenn auch nicht constant, doch zeitweise mit Enuresis diurna zu verbinden. Wo dies der Fall ist, liegt immer der Verdacht einer Lithiasis vesicalis nahe, und die Untersuchung der Blase sollte dann nie verabsäumt werden. Bei sonst gesunden Kindern hat in der That die Annahme einer lediglich auf den Sphincter vesicae beschränkten Atonie immer etwas Gezwungenes, und nur in einzelnen Fällen, wo ein erheblicher Schwächezustand, z. B. nach einem überstandenen Typhus oder einer anderen schweren Krankheit, oder ein materielles Leiden des Rückenmarks vorliegt, scheint mir diese Annahme gerechtfertigt zu sein. Besonders in letzterem Fall findet mitunter ein continuirliches Abtröpfeln des Urins statt, und nur selten gelingt es den Patienten, denselben in der Blase zu sammeln und in einem Strahl zu entleeren. Ein charakteristisches Beispiel dieser Art von Enuresis, und zwar von Kindheit an, bot ein 13jähriger Knabe, welcher am untersten Theil der Lumbalwirbelsäule eine flache, teigige, etwa hühnereigrosse Geschwulst zeigte, in deren Mitte ein Defect der Proc. spinosi deutlich fühlbar war, wahrscheinlich der mit Fett und Granulationsgewebe ausgefüllte Sack einer Spina bifida¹⁾. Gleichzeitig bestand unfreiwillige Defäcation, sobald der Stuhlgang nicht ganz fest war. Nur für solche „atonische“ Fälle würde die vielfach empfohlene Behandlung mit tonisirenden Mitteln (Eisen), mit Ergotin und Strychnin (innerlich oder subcutan) in Betracht kommen, Mittel, von denen ich selbst aber noch keinen Erfolg gesehen habe. Auch die viel gerühmte Elektrizität, welche direct auf den Mastdarm applicirt wurde, um von da aus reflectorisch den Sphincter vesicae anzuregen²⁾, wirkt, wenn überhaupt, wohl mehr durch den psychischen Eindruck, worauf ich bald zurückkommen werde.

¹⁾ Aehnliche Fälle theilt Blake (Amer. Journ. f. Obstetr. 1878. p. 146) mit. In dem einen derselben war die Euphorie ungestört bis auf eine herabgesetzte Functionsfähigkeit der Blase und des Rectum.

²⁾ Ultzmann, Central-Zeitung f. Kinderkrankh. I. No. 22. — Oberländer, Berliner klin. Wochenschr. 30. 1888.

Anders verhält sich die gewöhnliche *Enuresis nocturna*, bei welcher der Urin immer im Strahl, und zwar ausschliesslich während des Schlafes oder im halbwachen Zustande entleert wird. Hier scheint in der That ein Reflexreiz auf den Detrusor stattzufinden, der um so kräftiger wirkt, als der Willenseinfluss auf den Sphincter während des Schlafes herabgesetzt ist. Daher ist es vor allem die Aufgabe des Arztes, die Stätte, von welcher dieser Refleximpuls ausgeht, aufzufinden, und in der That gelingt es bisweilen, congenitale Phimose, totale Verwachsung der Vorhaut mit der Eichel, Stricture der Urethra, Reiz von Ascariden, Fissur des Mastdarms, auch wohl Onanie oder Vulvitis aufzufinden, welche das Leiden veranlasst, und mit deren Beseitigung auch die *Enuresis* aufhört. Ebenso können Nieren- und Blasensteine, ja schon die Ueberladung des Urins mit Lithaten oder Phosphaten einen solchen Reiz ausüben, und es muss dann der Versuch mit einer Behandlung dieser Abnormitäten gemacht werden. Auch Verstopfungen der Nase und des Nasenrachenraums durch adenoïde Wucherungen werden hie und da als Anlässe beschuldigt. Leider wird es Ihnen aber in der Mehrzahl der Fälle nicht gelingen, die eben erwähnten krankhaften Zustände nachzuweisen, oder durch die Behandlung derselben die *Enuresis* zu heilen. Eine neuropathische Anlage, auch eine hereditäre, ist bei diesen Kindern nicht selten vorhanden, und giebt sich durch grosse Erregbarkeit, verändertes psychisches Wesen, *Pavor nocturnus* u. s. w. kund. Hier liegt die Annahme einer Hyperästhesie des Collum vesicae oder der ganzen Blaseschleimhaut nahe, ähnlich wie in vielen Fällen von Pollutionen Erwachsener, mit welchen die *Enuresis nocturna* auch noch den Umstand gemein hat, dass sie vorzugsweise in der Rückenlage erfolgt und häufig durch Traumbilder, welche direct auf den Detrusor zu wirken scheinen, ausgelöst wird. Für solche Fälle glaubte man den sedativen Mitteln, zumal der Belladonna (*Extr. bellad.* 0,005 bis 0,01) Vertrauen schenken zu dürfen, welches ich nach meinen Erfahrungen nicht theilen kann. Nur ausnahmsweise sah ich unter dem Gebrauch derselben Besserung erfolgen. Andere empfehlen das häufige Einführen von Bougies in die Harnröhre, die Cauterisation des Blasenhalbes, um die Empfindlichkeit desselben abzustumpfen, oder die Dehnung des hinteren Abschnitts der Urethra¹⁾. Ich will die Möglichkeit eines Erfolgs dieser Mittel keineswegs bestreiten und glaube, dass sie in sehr hartnäckigen Fällen immer des Versuchs werth sind, nur vergesse man nicht, dass dabei der psychische Eindruck, den diese Manipulationen und der erregte Schmerz auf die kleinen Pa-

¹⁾ Oberländer, l. c.

tienten machen, mit in Betracht kommen. Fehlt es doch auch nicht an Beispielen einer Heilung durch hynoptische Suggestion¹⁾! Auch ist ja die Möglichkeit einer Angewöhnung für manche Fälle nicht absolut auszuschliessen. Den Beweis dafür lieferten mir ein paar Fälle von Incontinenz der Fäces, welche überraschend schnell geheilt wurden:

Im October 1879 wurde ein 8jähriger Knabe in der Poliklinik vorgestellt, der schon seit 2 Jahren, besonders aber nach einem vor Jahresfrist überstandenen Typhus seinen Stuhlgang nicht halten konnte, sondern täglich mehrere Mal, aber nie während der Nacht, denselben in die Hosen entleerte. Urinexcretion normal. Allgemeinbefinden ungestört. Die Untersuchung des Rectum ergab keine Abnormität, auch einen fest schliessenden Sphincter ani. Nach fruchtloser Anwendung der Nux vomica wurde Ergotin 0,1 neben dem Anus subcutan injicirt, und schon die erste Injection hatte vollen Erfolg. Noch drei Tage darauf war die Defäcation normal, und ich empfahl der Mutter, beim Wiedereintritt der Incontinenz sich sofort wieder zu melden, was indess nicht geschah.

Ganz ähnlich verhielten sich 5 andere Fälle, welche auf dieselbe Weise, aber erst nach der zweiten Injection geheilt wurden, zu welcher indess, der Probe wegen, nur destillirtes Wasser genommen wurde. Durch ein paar energische Schläge auf die Nates unmittelbar nach der Injection wurde die Cur wesentlich unterstützt. Dass hier nur der psychische Eindruck der Injection, d. h. die Furcht vor dem Einstechen der Spritze und der darauf folgenden Application von Schlägen, wirkte, wird wohl Niemand bestreiten, und ich glaube daher, dass auch manche Fälle von schneller Heilung einer Enuresis nocturna durch schmerzhaftes Eingriffe oder Faradisation in gleicher Weise zu beurtheilen sind. Mir wenigstens gelang es, einen Fall von mehrjähriger Enuresis diurna et nocturna durch dieselbe Methode schon nach wenigen Tagen zu beseitigen²⁾. Unter allen Umständen ist eine Beschränkung des Trinkens vor dem Schlaf und möglichste Vermeidung der Rückenlage anzurathen, zu welchem Zweck man das Umbinden einer Bürste, deren Borsten die Haut des Rückens berühren, empfiehlt. Viele Fälle heilen nach vergeblicher Anwendung verschiedener Mittel schliefsslich von selbst, manche erst zu einer Zeit, wo bereits die Pubertätsentwicklung vor sich geht.

¹⁾ Guinon, De quelques troubles urinaires de l'enfance. Paris, 1889. p. 36.

²⁾ Als in dieselbe Kategorie gehörend, führe ich den Fall eines 12jähr. Knaben an, der seit Jahren fast allnächtlich einen Finger in sein Rectum einführte und darauf Faeces in sein Bett entleerte. Am 18. Juli 1881 kam er in die Klinik, bekam Chloral ohne Erfolg, wurde aber schon durch die Androhung, ihn mit Electricität und Glüheisen zu tractiren, vollständig geheilt.

III. Krankheiten der äusseren Genitalien.

Schon an einer früheren Stelle (S. 622) berührte ich eine Thatsache, welche trotz der Arbeiten von Bokai und Schweigger-Seidel¹⁾ manchen Aerzten noch ganz unbekannt zu sein scheint. Ich meine die Verklebung der inneren Platte des Präputium mit der Eichel durch ein mehr oder weniger straffes Gewebe, welches auch da, wo keine Spur von Phimose vorhanden ist, die Zurückschiebung der Vorhaut nur theilweise gestattet. Versucht man dies, so stösst man bald auf ein Hinderniss und überzeugt sich, dass die innere Platte der Vorhaut mit der Oberfläche der Glans verwachsen ist, und zwar um so inniger und ausgedehnter, je jünger die Kinder sind. Diese Adhäsion, welche in der ersten Zeit des Lebens als der Normalzustand zu betrachten ist, kann noch bei Kindern von 4—5 Jahren, ja noch später bestehen, wenn sie auch mit dem zunehmenden Alter immer beschränkter und schlaffer wird. Die verklebende Schicht besteht aus gewöhnlichen polyëdrischen Epidermiszellen, und kommt wahrscheinlich dadurch zu Stande, dass die aus dem Rete Malpighi an die Oberfläche tretenden Zellen nicht in normaler Weise verhornen, sondern mit Protoplasma gefüllt bleiben und die Verklebung der beiden Flächen vermitteln. Durch diese partielle, aber im ganzen Umfang der Eichel ringförmig stattfindende Adhäsion kann eine Retention von Smegma jenseits der Verwachsung und dadurch Balanitis bedingt werden, welche eine cystenartige, das ganze vordere Penisende einnehmende Anschwellung des Präputium herbeiführt. Unter diesen Umständen, welche wir ein paar Mal in der Poliklinik beobachteten, wird durch Lösung der Adhäsion mittelst einer Sonde und durch Umschläge von Bleiwasser schnelle Heilung bewirkt. Die bei weiblichen Kindern bisweilen vorkommende Verklebung der kleinen Labien, welche ich schon (S. 622) als Ursache von Dysurie berührte, scheint auf dieselbe Weise zu entstehen, wie die Adhäsion der Vorhaut, aber nur dann, wenn die kleinen Schamlippen ihrer ganzen Länge nach sich gegenseitig berühren²⁾. —

Nicht ganz selten (etwa 10 Mal unter 100 Neugeborenen) beobachtet man Kryptorchie, d. h. den Mangel eines, seltener beider Hoden im Scrotum. Im normalen Zustande passirt der Hoden den Inguinalkanal im 9. Monat des Fötusleben; zuweilen geschieht dies aber erst nach der Geburt, so dass man nicht vor dem 9. oder gar

¹⁾ Virchow's Archiv. Bd. 27. Heft 2. — Jahrb. f. Kinderheilk. V. Heft 1.

²⁾ Bokai, Jahrb. f. Kinderheilk. 1872. S. 163.

30. Lebenstage den Vorgang beendet sieht. Eine ungewöhnliche Enge des Leistenrings oder entzündliche Processe, welche Adhäsionen des Hodens herbeiführen, können nun das Herabsteigen des letzteren verhindern, wobei er entweder in der Bauchhöhle oder vor dem Annulus inguinalis fixirt bleibt, und zwar bisweilen fürs ganze Leben, ohne dass daraus Nachtheile für die Functionen der Genitalien erwachsen. Die Diagnose der Kryptorchie ist leicht; Sie finden das Scrotum klein, auf einer oder gar auf beiden Seiten leer, während der Hoden meistens von natürlicher Grösse, zuweilen aber durch serösen Erguss im Scheidenkanal bis zur Grösse eines Taubeneies und darüber geschwollen, vor oder hinter dem Leistenring bald mehr, bald weniger deutlich fühlbar, und bei loserer Fixirung etwas verschiebbar ist. Im Allgemeinen soll der rechte Hoden häufiger, als der linke, im Scrotum fehlen. Verzögert sich das Herabsteigen desselben ungewöhnlich lange, z. B. bis ans Ende des ersten Lebensjahrs, so ist immer die Bildung eines Inguinalbruchs zu fürchten. Nur selten kommt es bei Kryptorchie zur Einklemmung des Hodens im Leistenkanal mit sehr heftigen Schmerzen und consecutiver Entzündung, welche eine absolut ruhige Lage und die Anwendung antiphlogistischer Mittel (Eisblase, Blutegel) erheischte; gegen die Kryptorchie lässt sich nichts thun. Man vergesse übrigens nicht, dass im normalen Zustande bei straffer Contraction des Scrotum die Testikel durch den Cremaster so hoch hinauf gezogen werden können, dass man sie vor dem Annulus inguinalis fühlt, und erst, wenn das Scrotum erschlafft, sich davon überzeugt, dass Kryptorchie nicht vorliegt.

Krankheiten des Hodens kommen, abgesehen von der häufigen Hydrocele, bei Kindern nur selten vor. Ich erinnere Sie an die früher erwähnten Anschwellungen im Gefolge der hereditären Syphilis, die nach meiner Erfahrung häufiger zu sein scheinen, als die hie und da beobachteten und mit denen der Erwachsenen übereinstimmenden Medullarsarcome und Enchondrome. Auch Tuberculose und käsige Entartung des Hodens ist im Verhältniss zu der enormen Frequenz dieser Processe in anderen Theilen immerhin selten, wenigstens als klinischer Befund. Mir selbst kamen mehrere Fälle dieser Art bei Kindern zwischen 1 $\frac{1}{3}$ und 7 Jahren vor. Die Schwellung betraf gewöhnlich den einen oder beide Nebenhoden, welche hart und höckerig erschienen, und zog nur selten den Testikel selbst in ihren Bereich, wobei dann knotige Tumoren von Wallnuss- bis Apfelgrösse entstanden, welche durch den Hinzutritt einer Hydrocele noch vergrössert wurden, von Zeit zu Zeit sich entzündeten, aufbrachen und käsigen Eiter entleerten. Fast

immer war dabei Tuberculose anderer Organe, Caries verschiedener Knochen, einmal auch chronische Peritonitis mit Durchbruch am Nabel nachweisbar. Eine locale Behandlung (Incision und Auskratzung) kann nur im Fall der Eiterung Platz greifen, während man sich sonst auf die Anwendung von Oleum jecoris, Jodeisen und Salzbädern beschränken muss. —

Bei kleinen Mädchen beobachtet man bisweilen schon in den ersten Lebenstagen sparsame oder reichlichere Vaginalblutungen, welche mit der um diese Zeit stattfindenden Epithelabstossung zusammen zu hängen scheinen und ohne Nachtheil ertragen zu werden pflegen. Frühzeitige Menstruation im 11.—12. Lebensjahr ist nicht gerade selten, der Eintritt derselben vor diesem Termin, z. B. schon im 3. oder 7. Jahr¹⁾ gehört indess zu den Ausnahmen. Uebrigens muss man sich hüten, jede Blutung aus den Geschlechtstheilen kleiner Mädchen als ein Zeichen frühzeitiger Menstruation aufzufassen. Die Quelle derselben liegt vielmehr, wie die Untersuchung ergibt, nicht selten in Papillomen der Vulva und Vagina, oder in einer polypenartigen Wulstung der Urethra. Aus der Mündung derselben drängt sich dann ein dunkelrother, leicht blutender Wulst hervor, welcher so gross werden kann, dass er die Schamspalte auseinander treibt. Der dabei oft stattfindende Urindrang wird leicht übersehen, während erst die Blutung die Aufmerksamkeit der Mütter erregt. In zwei Fällen dieser Art, welche auf meiner Klinik bei Mädchen von 7 resp. 10 Jahren beobachtet wurden, erzielten wir durch Cauterisation der gewulsteten und prolabirten Urethralschleimhaut nach einigen Wochen Heilung. Blutungen in Folge von maligner Entartung der Vaginalportion²⁾ sind mir selbst niemals vorgekommen. —

Die häufigste Erkrankung der Genitalien kleiner Mädchen bildet die Vulvitis. In der Regel werden diese Kinder Ihnen zugeführt, wenn bereits seit einigen Tagen oder Wochen ein schleimig-eiteriger Ausfluss aus den Geschlechtstheilen bemerkt worden ist, und bei der Untersuchung sehen Sie dann eine purulente Flüssigkeit aus den Genitalien hervorquellen, welche an der inneren Fläche der Labien und Oberschenkel öfters zu dünnen Borken vertrocknet und, wie der Fluor albus der Erwachsenen, in der Wäsche steife, grünlich gelbe Flecke macht. Die Schleimhaut des Introitus vaginae ist dabei in verschiedenem Grade geröthet, auch wohl leicht erodirt, die grossen und kleinen Labien sind

¹⁾ Oesterr. Zeitschr. f. Päd. 1877. VIII. S. 26. — Deutsche Zeitschr. f. prakt. Med. 1878. S. 487.

²⁾ Ganghofner, Prager Zeitschr. f. Heilk. IX.

nicht selten etwas angeschwollen und empfindlich. Häufig ist Dysurie damit verbunden, und manche Kinder wollen nicht mehr gehen, weil ihnen die unvermeidliche Reibung der entzündeten Theile Schmerzen verursacht.

Man ist sehr geneigt, in solchen Fällen an den Versuch eines Stuprum zu denken, und meine eigene Erfahrung lehrte mich leider dass dieser Verdacht bisweilen begründet ist. Ich verfüge über eine ganze Reihe von Fällen bei 4- bis 11jährigen Kindern, welche als Opfer der Rohheit, Entsittlichung oder eines gewissen Aberglaubens gefallen waren, sei es nun, dass wirklich ein gewaltsamer Versuch, den Penis einzuführen oder unzüchtige Manipulationen mit dem Fingern stattgefunden hatten. Bisweilen musste sogar ein älterer Bruder, der mit dem Kinde zusammenschlief, als der schuldige Theil angesehen werden. Eine Zerreißung des Hymen¹⁾ fand dabei nur selten statt, da die Enge der Theile kein vollständiges Eindringen des Penis gestattete. Aber trotz dieser Erfahrungen rathe ich Ihnen, mit der Annahme eines Stuprum recht vorsichtig zu sein, weil es nicht selten vorkommt, dass die Mütter, welche diese Ursache angeben, sich selbst täuschen oder den Arzt hintergehen, um von diesem ein zu unlauteren Zwecken verwendbares Attest zu erlangen. Nur in ganz unzweifelhaften Fällen dürfen Sie auf dies Verlangen eingehen, da ausser dem gewaltsamen Versuch des Coitus doch noch andere Ursachen der Vulvitis in Betracht gezogen werden müssen. Schon die Unreinlichkeit, die stete Anhäufung von Sebum zwischen den Labien kann einen Reizzustand herbeiführen; noch intensiver wirken die häufigen Manipulationen der Kinder selbst oder ihrer Gespielen an den Genitalien, und der Reiz von Ascariden im Rectum, welcher zum häufigen Kratzen des Anus und seiner Umgebung antreibt. Wo diese Anlässe fehlen, kann man wohl an die Möglichkeit einer localen Erkältung denken, welche indess fast niemals sicher nachzuweisen ist. Wiederholt beobachtete ich Fluor albus in Folge von Scharlach, wahrscheinlich durch Uebergang der Hautentzündung von den Labien her auf die benachbarte Schleimhaut. Eine Ansteckung durch Tripper oder Fluor albus der Angehörigen lag, so weit meine Erfahrung reicht, nur selten vor; doch sprechen die Beobachtungen anderer Autoren, besonders das gleichzeitige Vorkommen bei mehreren Kindern in demselben Pensionat, und die nachgewiesene Möglichkeit einer Uebertragung auf die Conjunctiva des Auges, dafür, dass das infectiöse Element auch bei Kindern eine

¹⁾ Ueber die Form des Hymen bei Kindern, welche zu Missdeutungen Anlass geben kann, vgl. Skrzeczka, Vierteljahrsschr. f. gerichtl. Med. 1866.

Rolle spielen kann¹⁾. Geringeren Werth lege ich auf das auch in der Klinik häufig beobachtete Vorkommen der Gonococcen im Secret, weil diese auch in Fällen vorkommen, in denen ein infectiöser Ursprung nicht nachzuweisen war. In einem dieser Fälle, bei einem 8jährigen Mädchen, kam es auch zu einer schmerzhaften fieberlosen Anschwellung des linken Handgelenks, welche 7 Tage bestand und der Synovitis gonorrhoeica der Erwachsenen durchaus ähnlich war.

Zu den bisher erwähnten Symptomen der Vulvitis treten nicht selten noch Erosionen und Ulcerationen der kleinen oder grossen Schamlippen, welche den Verdacht einer syphilitischen Infection zu verstärken geeignet sind. In den meisten Fällen aber, wo sogar ein Stuprum ausser Zweifel stand, war der Eindruck der Krankheit doch nur derjenige einer traumatischen, durch äussere Gewalt erzeugten Entzündung, und nur sehr vereinzelte Fälle von wirklichen Schankern bei 11- bis 13jährigen Mädchen, welche bereits der Venus vulgivaga opferten, machten davon eine Ausnahme. Sonst handelte es sich immer nur um oberflächliche Substanzverluste, welche der Maceration durch das eiterige Secret und der Reibung zugeschrieben werden mussten. Bisweilen kam es auch zum Ausbruch vieler gruppenweise auf den gerötheten grossen Labien beisammenstehender Herpesbläschen, die ganz wie Zoster aussahen, aber doppelseitig auftraten und sich über das Perineum bis zum Anus hinzogen²⁾, selten zu Wandererysipelen, die sich über die unteren Extremitäten verbreiteten.

Die Behandlung, welche wir gegen die Vulvitis in Anwendung zogen, bestand, abgesehen von den seltenen syphilitischen Fällen, in einer absolut ruhigen Lage, fleissigen Fomentationen mit Bleiwasser, und wo diese nicht bald wirkten, in Einspritzungen desselben, sowie von Tannin oder Alaun (5 : 100), Zincum sulphuricum (1 : 100), Argent. nitricum (1—3 : 100), Chlorzink (0,5 : 200), Zinc. acet. (2 : 100) oder Sublimat (1 : 1000) in die Vagina. Nicht selten war es nöthig, den Kindern das Berühren der Genitalien durch Einwickeln der Hände unmöglich zu machen. Trotzdem vergingen oft viele Wochen, bevor das Uebel als gänzlich gehoben betrachtet werden konnte. Pott empfiehlt

¹⁾ Pott, Jahrb. f. Kinderheilk. XIX. 1882. S. 71. — Hirschberg, Berliner klin. Wochenschrift. 1884. No. 33. — Widmark, Jahrb. f. Kinderheilk. XXIII. S. 210. — E. Fränkel, Archiv f. Kinderheilk. VI. S. 372. — Cséri, Pesth. med. chir. Presse. 1885. No. 11. — v. Dusch, Deutsche med. Wochenschr. 1888. No. 41.

²⁾ Demme (Jahresbericht pr. 1886. S. 31) beobachtete bei kleinen Mädchen Tuberculose der Genitalschleimbaut mit lenticulären Geschwüren, deren Natur durch die bacilläre Untersuchung festgestellt wurde.

als schnell wirkendes Mittel Jodoform (5 Th. und 1 Th. Gammi arab.) mit einem Gummigebläse durch ein dünnes Speculum in die Scheide hineinzublasen, oder Jodoformbougies in der Vagina schmelzen zu lassen. Auch wir haben in der Klinik vielfach Versuche mit Bougies (Jodoform oder Tannin (0,1 bis 0,2) mit Butyr, Cacao 1,0 zu dünnen Stäbchen geformt) vorgenommen, konnten aber nur selten einen schnellen Heilerfolg beobachten¹⁾.

In einer anderen Reihe von Fällen handelt es sich nicht bloss um eine entzündliche Affection der Schleimhaut, sondern von vorn herein bildet sich eine umfängliche, mehr oder weniger harte und gespannte Anschwellung einer grossen Schamlippe, welche gewöhnlich auf diese beschränkt bleibt, seltener auf die andere und selbst auf den Mons veneris übergreift. Dabei kann die Schleimhaut des Introitus und die äussere Haut der Schamlippen ganz intact und das Allgemeinbefinden ungestört sein; nur einmal, bei einem 3jährigen Mädchen, sah ich gleichzeitig Urticaria auftreten. Die Ursache dieser Anschwellungen konnte ich niemals sicher constatiren. Unter fortgesetzten Fomentationen mit lauem Bleiwasser bildeten sie sich entweder innerhalb 8—14 Tagen zurück, oder gingen unter zunehmender Röthe und Schmerzhaftigkeit in Abscesse über, welche frühzeitige Incisionen erforderten.

Von diesen einfach entzündlichen Anschwellungen muss man eine bedenklichere Art unterscheiden, welche starke Neigung zum gangränösen Zerfall der betroffenen Theile zeigt. Der Brand der Vulva kann schon aus einer einfachen, sehr harten Anschwellung des Labium bei intacter Schleimhaut und Cutis hervorgehen, häufiger aber ist er die Folge einer von der Oberfläche der Schamlippe mehr und mehr in die Tiefe dringenden und mit diphtheritischen Auflagerungen bedeckten Ulceration. In die erste Categorie gehört der folgende Fall:

Marie K., 2jährig, aufgenommen am 26. Februar 1874, von blühendem Aussehen. Seit 4 Tagen zunehmende harte Anschwellung der linken grossen Schamlippe, welche nunmehr dunkelroth erscheint und an der inneren Fläche einen tiefdringenden grauen, von einem völlig schwarzen Rande umgebenen Substanzverlust zeigt, welcher erst seit 1½ Tagen bemerkt worden sein soll. Dabei lebhaftes Fieber (Ab. 40,3; P. 160—176). Sonst alles normal. Kräftige Application des Glüheisens auf die brandige Partie und ihre Umgebung. Schon am folgenden Tage Fieber beinahe verschwunden (Mg. 36,8, Ab. 38,3; P. 116). Am 4. März Abstossung des Brandschorfs unter Zurücklassung einer reinen Wundfläche. Völlige Heilung nach kurzer Zeit.

Die schnelle Wirkung des Glüheisens sowohl auf das Fieber, wie auf den localen Process spricht für eine rein örtliche, vielleicht trauma-

¹⁾ Fröhwald, Wiener med. Wochenschrift. 7. 1883.

tische Ursache des letzteren, welche schnell eine ausgedehnte starre Infiltration der ganzen Schamlippe und Nekrose derselben herbeiführte. Die zweite Form beginnt sofort mit einer dunkeln lividen Röthe des Labium und der benachbarten Schleimhaut, worauf die Epidermis sich zu Blasen abhebt oder fetzenförmig abstösst, und schliesslich schmutzig graue oder blauröthliche Ulcerationen, besonders an der inneren Fläche beider Labien zu Stande kommen. Die letzteren sind ödematös, oder hart infiltrirt und geschwollen. Die Geschwüre bedecken sich bald mit einer gelblich grauen oder schwärzlich grünen bröcklichen Brandschicht, und greifen rasch in die Tiefe, so dass nicht bloss ganze Stücke der Schamlippe weggefressen werden, sondern auch ein Uebergreifen des Brandes auf die Schleimhaut der kleinen Labien und die Vaginalöffnung stattfinden kann. Sie finden hier also eine völlige Analogie mit dem Noma der Wange, welches, wie ich (S. 468) erwähnte, sowohl von der Schleimhaut, wie von der Dicke der Wange selbst ausgehen kann. Auch die Ursachen der Gangräna vulvae stimmen mit denen des Noma durchweg überein, allgemeine hochgradige Cachexie verkommener Kinder vorausgegangene Infectionskrankheiten (besonders Masern, Scharlach und Typhus), und gangröse Processe in anderen Körpertheilen. Das letztere beobachtete ich bei einem 12jährigen phthisischen Mädchen, bei welchem sich Lungenbrand und schliesslich gangränöser Zerfall der Schamlippen entwickelte¹⁾. Unter diesen Umständen ist natürlich von vorn herein eine ganz schlechte Prognose zu stellen, während in minder ungünstigen Verhältnissen die Hoffnung nicht aufgegeben werden sollte. Wir fomentirten und verbanden die brandigen Partien mit Carbolsäure (2—3 pCt.), Vinum camphoratum, Chlorzink (0,3 : 150,0), in den letzten Jahren am häufigsten mit Jodoform. Im Nothfall muss auch hier das Glüheisen applicirt werden. Bei starker Härte und Geschwulst des Labium dürften tiefe Incisionen zu empfehlen sein, um die Spannung zu heben und den Uebergang in Nekrose zu verhüten. Wenigstens sah ich bei einem 3jährigen Mädchen, dessen rechte, mit einem pfennigstückgrossen Geschwür bedeckte Schamlippe sehr voluminös und steinhart geworden war, nach 3 Einschnitten, welche nur Blut, aber keinen Tropfen Eiter entleerten, die Härte rasch abnehmen und binnen wenigen Tagen ganz verschwinden.

¹⁾ Charité-Annalen. Jahrg. I. S. 618.

Achter Abschnitt.

Die Infectionskrankheiten.

Die gewaltigen Fortschritte der bacteriologischen Forschung haben unsere Einsicht in das Wesen der wichtigsten Infectionskrankheiten des Kindesalters, mit denen wir es hier zu thun haben, bisher nur wenig gefördert. Wenn man auch, gestützt auf die evidenten Befunde bei *Febris recurrens*, Milzbrand und Tuberculose, im Allgemeinen kein Bedenken trägt, auch Masern, Scharlach und Diphtherie als Producte einer specifischen Bacterienwirkung zu betrachten, so lässt sich ja, wenn man den Entwicklungsgang der Microbienlehre berücksichtigt, gewiss nichts dagegen einwenden. Aber man darf doch nicht vergessen, dass die pathogenen Pilze, welche die eben genannten Krankheiten erzeugen sollen, noch nicht gefunden sind, oder wenigstens zweifelhaft erscheinen können. Vielleicht liegt es nur daran, dass uns die Methode der Färbung noch unbekannt ist, deren wir zum Nachweise der betreffenden Microorganismen bedürfen. Vorläufig hat man keinesfalls ein Recht, von Scharlachbacterien¹⁾ u. s. w. mit jener absoluten Sicherheit zu sprechen, die nur durch ganz exacte Beobachtung und Experimentirung begründet werden kann. Aber selbst, wenn es gelingt, die pathogenen Pilze der betreffenden Krankheiten nachzuweisen, wird immer noch die Forschung nach den chemischen Producten derselben von der grössten Bedeutung sein, da gerade diese, die sogenannten Ptomaine und Toxine, mehr als die Bacterien selbst, hier die entscheidende Rolle zu spielen scheinen.

Dass man bei den in Rede stehenden Krankheiten in gewissen Drüsen und in vielen anderen Organen verschiedene Formen von Bacterien gefunden hat, ist bekannt. Diese haben aber fast alle durchaus nichts specifisches und gehören vorzugsweise den „septischen“ Arten an. Man darf nicht übersehen, dass die in der Atmosphäre stets massenhaft verbreiteten Keime kleinster Organismen sich auf kranken, mit Zersetzungsproducten imprägnirten Theilen am schnellsten entwickeln und vervielfältigen werden, und dass sie von hier aus durch den Lymph-

¹⁾ Jamieson und Edington, British med. Journ. 11. Juni 1887. — Vergl. auch Escherich, Centralbl. f. Bacteriologie u. s. w. I. No. 13.

oder Blutstrom leicht in tiefer gelegene, selbst entfernte Theile gelangen können. Die Läsionen der Rachen- und Nasenschleimhaut bei Scharlach und Diphtherie bieten dazu nur allzuhäufig den günstigsten Boden dar, und ich selbst habe Fälle dieser Krankheit gesehen, in welchen die Section in den Lungen und auf den Herzklappen Conglomerate jener „kleinsten Organismen“ nachwies, welche offenbar von den tief ulcerirten Tonsillen her durch den Säftestrom importirt waren. Man kann sich also unter diesen Umständen allenfalls eine combinirte Action zweier verschiedener Infectionsträger vorstellen, von denen die erste eine specifische, uns zum Theil noch unbekannte ist, die zweite aber auf dem Eindringen von Microorganismen beruht, welche uns von anderen Verhältnissen her als Träger der Sepsis bekannt sind. Die in neuester Zeit mitgetheilten genauen Untersuchungen über „Mischinfection“ ¹⁾ sind nach dieser Richtung hin von grossem Interesse.

Durch den microscopischen Nachweis dieser „secundären“ oder „Mischinfection“ werden nun auch die älteren Beobachtungen über das gleichzeitige Auftreten verschiedener acuter Infectionskrankheiten in einem und demselben Individuum verständlicher. Am häufigsten sehen wir acute Exantheme, besonders Masern, seltener Diphtherie, sich im Verlauf eines Keuchhustens entwickeln und gleichzeitig mit diesem bestehen, der doch auch zu den infectiösen Krankheiten gerechnet werden muss. Die Literatur hat aber auch eine Reihe von Fällen aufzuweisen, in welchen zwei verschiedene acute Exantheme nebeneinander in demselben Körper bestanden und ein nicht leicht zu deutendes Krankheitsbild darstellten. Wenn auch gewiss nicht alle Beobachtungen dieser Art vor einer strengen Kritik Stand halten dürften, manche vielmehr auf einer Verwechselung mit recidivirenden Scharlach- oder Masernexanthemen oder mit Erythemen zu beruhen scheinen, so bleibt doch noch immer eine Anzahl von sicher constatirten Fällen übrig, zu welchen ich auch einige von mir selbst beobachtete zählen zu dürfen glaube:

Franz K., 9 Jahre alt, aufgenommen am 4. März 1875 mit Varicellen, welche seit zwei Tagen bestehen. Der ganze Körper ist mit den charakteristischen, zum Theil gedellten Bläschen bedeckt, einzelne sind auch am harten Gaumen sichtbar. T. 38,0, Ab. 39,5. Am folgenden Tage kam es noch zu einzelnen Nachschüben auf den unteren Extremitäten, während ein Theil der Bläschen sich eiterig trübte, ein

¹⁾ A. Fränkel und Freudenberg, Ueber Secundärinfection nach Scharlach. Centralbl. f. klin. Med. 1885. No. 45. — Cooke, Fortschritte der Medicin. 1885. No. 20. — Heubner, Ueber die Scharlachdiphtherie u. s. w. Leipzig, 1888. — Lenhartz, Jahrb. f. Kinderheilk. XXVIII. S. 290.

anderer eintrocknete. Am 7. früh kein Fieber, aber Klagen über Schmerzen beim Schlucken, Angina. Abends Ausbruch von Scarlatina mit 40,0, welche am folgenden Tage sich diffus entwickelte, und nun das interessante Bild einer starken Hautröthe darbot, auf welcher die theils eingetrockneten, theils noch mit Eiter gefüllten Varicellen perlartig sich abhoben. Der weitere Verlauf normal. Entlassung am 13. April.

Die Ansteckung des Knaben mit Scharlach war hier wahrscheinlich in der Klinik erfolgt, wo er 36 Stunden lang in der für Infectionskrankheiten bestimmten Abtheilung, die zum Theil mit Scharlachkranken belegt war, gelegen hatte. Nehmen wir auch nur ein ganz kurzes Incubationsstadium des Scharlach von einem bis zwei Tagen an, so würde doch die Infection mit demselben immer noch in die Zeit fallen, in welcher der Varicellenprocess noch nicht völlig abgelaufen war und das Fieber noch fortbestand. Bei einem anderen 1jährigen Kinde, aufgenommen mit beginnender Eruption von Varicellen, entwickelten sich nach 5 Tagen die Masern, so dass beide Exantheme noch neben einander sichtbar waren.

Otto W., 7 Jahre alt, aufgenommen am 31. October 1876 mit Spondylitis und einem Congestionsabscess auf der rechten Seite der Lumbalwirbel. Oeffnung desselben und antiseptischer Verband. Am 29. November Ausbruch von Scharlach mit starker Angina und hohem Fieber. Am 5. December beginnende Abschuppung, Exanthem verblasst; am folgenden Tage unter gesteigertem Fieber rechts oben vorn und hinten Dämpfung, unbestimmtes Athmen und Knisterrasseln. R. 48, T. 40,1. Am 7. auf dem Gesicht, den Armen und Unterschenkeln Ausbruch eines neuen fleckig-papulösen Exanthems mit allen Charakteren der Masern; Coryza mit starkem eiterigem foetidem Secret, enorme Unruhe, Somnolenz, croupöser Husten und stenotische Athmung. Tod in der Nacht. Section: Pharyngitis und Laryngitis diphtheritica, Croup der Trachea und grossen Bronchien, fibrinöse Pneumonie des rechten Ober- und Mittellappens.

Alexander S., 4 Jahre alt, aufgenommen am 16. Februar 1877 mit Prolapsus ani. Am 27. unter starkem Fieber Eruption von Scharlach mit mässiger Pharyngitis; Beginn der Abschuppung im Gesicht am 4. März, Exanthem verschwunden. Am 5. unter erneutem starkem Fieber (40,2) ein sich rasch von oben nach unten verbreitendes papulöses Masernexanthem mit reichlichem Husten und catarrhalischen Geräuschen. In den nächsten Tagen fortdauerndes hohes Fieber, Dyspnoe, R. 54, hinten beiderseits feinblasiges Rasseln. Tod am 15. Section: Bronchitis capillaris, Bronchopneumonia multiplex. Fettige Entartung der Leber.

Dass es sich in diesen beiden Fällen um wirkliche Masern, nicht um ein Scharlachrecidiv handelte, bewies nicht nur die Form des Exanthems, sondern mehr noch die begleitende Affection der Athmungsorgane. Da nun das Incubationsstadium der Masern mindestens 12 Tage beträgt, so musste die Infection mit denselben entweder gleichzeitig oder selbst noch vor derjenigen mit Scharlach erfolgt sein.

Mädchen von 5 Jahren, aufgenommen mit Masern, welche am 14. November 1881 erschienen waren. Nach der Eruption Fortdauer des Fiebers. Während 6 Tagen treppenförmiges Ansteigen der Temperatur bis zu 40,0 in den Abendstunden, ohne dass die Untersuchung ein Localleiden ergibt. Am 21. Milztumor fühlbar, am 22. reichliche Roseola auf Brust und Bauch. Apathie, Diarrhoe, dick belegte Zunge. Typhus abdominalis, welcher nunmehr seinen gewöhnlichen Lauf nimmt.

Nach der bekannten Dauer der Incubationsstadien musste das Kind also fast gleichzeitig mit beiden Contagien inficirt worden sein.

Weit häufiger als diese Fälle sind diejenigen, in welchen zwei oder mehrere acute Infectionskrankheiten nicht gleichzeitig, sondern successiv nach verhältnissmässig kurzen Intervallen ein und dasselbe Individuum befallen. Meine Abtheilung in der Charité, deren Räume bis zum Jahre 1885 leider keine genügende Trennung der verschiedenen Infectionskrankheiten von einander gestatteten, lieferte ein besonders reiches Material für solche Beobachtungen. Häufig wurden Reconvalescenten von den Masern schon nach wenigen Tagen vom Scharlach ergriffen und umgekehrt; Kinder, die wegen Diphtherie und Croup tracheotomirt wurden, bekamen Scharlach u. s. w. Bisweilen folgten sogar 3 oder 4 solcher Krankheiten rasch auf einander:

Bertha W., 3jährig, aufgenommen am 29. November 1876 mit Keuchhusten; am 1. December Ausbruch der Masern, mit denen das Kind schon ausserhalb des Krankenhauses inficirt sein musste; am 4. fieberfrei. Am 11. neues Fieber, in der Nacht Scharlach mit nachfolgender Nephritis. Heilung. Während der ganzen Zeit bestand der Keuchhusten unverändert fort.

Anna Th., 5jährig, aufgenommen am 10. März 1873 mit Keuchhusten und Diphtherie. Völlige Aphonie, welche Croup befürchten lässt und das Giemen der Pertussisanfälle in einen heiseren Stridor verwandelt. Albuminurie. Vom 14. an Besserung, Heilung am 20. — Vom 10. April an Fieber, schon am 12. reichlicher Masernausbruch mit starkem Bronchialcatarrh und Angina. Heilung. — In den ersten Tagen des Mai neue fieberhafte Erkrankung, Ausbildung eines Ileotyphus, welcher nach regelmässigem Verlauf binnen 3 Wochen glücklich endet.

Elise W., 8jährig, aufgenommen am 8. November 1882 mit Scharlach. Fieber durch Coryza und Adenitis cervicalis unterhalten. Am 16. Ausbruch von Varicellen mit Zunahme des Fiebers (Ab. 40,2). Am 18. Heiserkeit, Catarrh. Temp. Ab. 40,3. Den 21. Temp. M. 40,2, Ab. 40,4. Am folgenden Tage Ausbruch von Masern, die einen lethalen Verlauf nahmen.

Mädchen von 6 Jahren, aufgenommen am 4. November 1881 mit Keuchhusten, bekommt am 8. Scharlach mit Nephritis, am 14. Masern; geheilt. Ein anderes, am 18. Juli 1882 mit Masern aufgenommen, ist am 20. entfiebert, am 21. T. 40,2. Scarlatina. Ein drittes, am 21. Juni 1885 mit Typhus aufgenommen, zeigte am 28. Morbilli, an denen sie den 6. Juli stirbt.

Fälle wie der letzte, in denen die Ansteckung mit Masern, wegen der Kürze des Spitalaufenthalts, unzweifelhaft noch im elterlichen Hause

stattgefunden hatte, kommen natürlich auch in der Privatpraxis vor. Weit häufiger natürlich in Kinderhospitälern, wo sie sich nur dadurch verhindern oder wenigstens erheblich beschränken lassen, dass man Isolirhäuser baut, welche durch ihre Einrichtung gestatten, die mit Masern, Scharlach und Diphtherie behafteten Kinder in drei ganz von einander getrennten und mit einem besonderen Wartepersonal versehenen Räumen unterzubringen. Auch unsere Kinderklinik ist endlich seit dem Mai 1888 in die glückliche Lage gekommen, über eine solche Einrichtung zu disponiren.

I. Das Scharlachfieber.

Die Scarlatina gehört zu den gefährlichsten und zugleich heimtückischsten Feinden des Kindesalters. Meine frühere Klage, dass für die Abwehr und Bekämpfung dieses Feindes von Seiten des Staates weit mehr geschehen müsse, als dies bis jetzt der Fall war, hat nunmehr durch zweckmässige polizeiliche Anordnungen im deutschen Reich einen grossen Theil ihrer Berechtigung verloren. Aber ich halte diese Vorschriften noch immer nicht für völlig ausreichend. Vor allem müsste man jedem Kinde, in dessen Familie auch nur ein Fall dieser Krankheit vorkommt, den Schulbesuch streng untersagen, um eine Verschleppung der Krankheit in die Schulen, diese Brutstätten der Infectionskrankheiten, möglichst zu verhüten. Man sollte daher die Eltern und den behandelnden Arzt nicht nur zur Anzeige jedes Scharlachfalles verpflichten, sondern im Unterlassungsfall mit einer Strafe belegen, eine Strenge, welche nur derjenige missbilligen wird, der die entsetzliche Verwüstung der Kinderwelt durch diese Krankheit nicht aus eigener Anschauung kennt. Was hilft es, die Schulen zu schliessen, wenn die Ausbreitung der Krankheit zu einer mörderischen Epidemie schon ihre Acme erreicht hat! Der Umstand, dass eine Menge von Fällen mehr oder weniger leicht verlaufen, kann gewiss nicht gegen die empfohlene strenge Absperrung geltend gemacht werden, denn ganz abgesehen von der wechselnden Mortalität der verschiedenen Epidemien, lässt sich auch im einzelnen Fall, mag er anfangs noch so leicht erscheinen, weniger wie in irgend einer anderen Krankheit voraussagen, zu welchen Erscheinungen es überhaupt noch kommen und wie das Ende sein wird. Sie werden aus der folgenden Schilderung, welche auf vielen Hunderten von mir selbst beobachteten Fällen beruht, bald ersehen, dass ich in keiner Weise übertreibe.

Das Scharlachfieber befällt die Kinder gewöhnlich inmitten völliger Gesundheit. Noch am Abend gesund zu Bett gebracht, erwachen sie am

Morgen mit den Vorboten der Krankheit, oder kehren mit denselben aus der Schule, von einem Spaziergang heim. Mit den gewöhnlichen Vorläufern jeder febrilen Krankheit, Verstimmung, Anorexie, Schläfrigkeit, mehr oder weniger heftigem Kopfschmerz, verbindet sich fast immer ein- oder mehrmaliges Erbrechen, bald auch Schmerz im Halse beim Schlucken, der nur selten fehlt, fühlbar erhöhte Hautwärme und gesteigerter Durst. Die Dauer dieser Prodromalsymptome ist verschieden, jedenfalls aber viel kürzer, als bei allen anderen Infectionskrankheiten, da im Durchschnitt schon 24, seltener erst 36--38 Stunden nach dem Auftreten der ersten Krankheitserscheinungen, häufig aber schon früher, das Exanthem hervorbricht. Man vergleiche z. B. den folgenden Fall, dessen Entwicklung auf der Klinik beobachtet wurde:

Kind von 2 Jahren. Abends zuvor gesund. Morgens Missmuth, Anorexie, Schläfrigkeit. T. 38,0, P. 144. Alle Organe erscheinen normal. Mittags 12 Uhr Erbrechen. Nachmittags 4 Uhr bereits Röthe auf Thorax und Abdomen. T. 39,7, P. 186. Pharyngitis mit punktförmigen Hämorrhagien des Velum. Diarrhoe u. s. w.

Mitunter eröffnet ein Schüttelfrost, welchen ich sogar schon bei einem 2jährigen Kinde beobachtete, oder ein plötzliches ohnmachtähnliches Zusammenbrechen die Scene, worauf sofort sehr hohe Temperatur constatirt wird; weit seltener leiten ein oder mehrere epileptiforme Anfälle, die ich aber nur ausnahmsweise gesehen habe, die Krankheit ein. Die Ansicht, dass je kürzer und heftiger das Prodromalstadium auftritt, insbesondere je rapider die Temperatur in die Höhe geht, um so schwerer der weitere Verlauf sich gestalte, halte ich nicht für gerechtfertigt. Bei dieser Krankheit ist eben alles unberechenbar. Daher muss man auch auf Fälle von verspätetem Ausbruch des Exanthems gefasst sein. In zwei lethal verlaufenden Fällen sah ich dasselbe erst am dritten Abend nach dem Eintritt eines hohen anhaltenden Fiebers, welches mit Erbrechen, Benommenheit des Sensorium, Zucken der Mundwinkel und Hände, Angina und Diarrhoe verbunden war, hervorbrechen, und zwar bei dem einen Kinde zuerst in beiden Inguinalfalten. Einige andere Fälle von verspätetem Ausbruch verliefen in normaler Weise.

Das Scharlachexanthem erscheint gewöhnlich zuerst am Halse und auf dem Thorax, einige Stunden später auf den Armen, zumal um die Ellenbogen herum, seltener im Gesicht, und dehnt sich im Lauf eines Tages über den Rumpf und die unteren Extremitäten aus. Es nimmt also nicht den regelmässig vom Gesicht nach unten fortschreitenden Gang, wie die Masern und Pocken. In seiner Erscheinung zeigt es so grosse Verschiedenheiten, dass eine für alle Fälle zutreffende Schilde-

rung ganz unmöglich ist. Im Allgemeinen prävaliren die mittleren Grade, wobei die Haut, aus einiger Entfernung gesehen, eine diffuse mehr oder weniger intensive Röthe darbietet, während die nähere Betrachtung ergibt, dass diese Röthe aus unzähligen dicht beisammen stehenden rothen Punkten besteht, welche durch ganz kleine blassere Hautstellen von einander getrennt sind. Die dunkeler gerötheten Punkte scheinen den Haarbälgen zu entsprechen; wenigstens konnte ich hier, wie bei den Masern, beobachten, dass wenn der Ausschlag das Abdomen überschritten hatte, an den Haarwurzeln der unteren Extremitäten bereits eine dunklere Färbung und leichte Schwellung bemerkbar war. Im Gesicht sind nur die Wangen und die Stirn geröthet, oft nur sehr mässig, während die Nase und ihre nächste Umgebung, die Oberlippe und das Kinn meistens blass, ins Gelbliche spielend erscheinen. Auch die Fusssohlen und Volarflächen der Hände fand ich oft ganz frei von Exanthem. Wie bei allen Exanthemen bieten auch hier die einem Druck ausgesetzten Theile, zumal der Rücken und besonders die Nates, die stärkste und diffuseste Röthe dar, oft auch die Brust- und Bauchhaut, während an den Extremitäten die Röthe minder stark oder in grossen, durch hellere Partien unterbrochenen Flatschen auftreten kann. Bei stärkerer Schwellung der Haarbälge erscheint die Haut rauh. Auf Fingerdruck schwindet die Röthe momentan, um sofort wiederzukehren. Führt man mit dem Fingernagel oder einem Griffel rasch über die geröthete Haut weg, so entsteht alsbald ein entsprechender weisser Strich, welcher mehrere Minuten lang deutlich sichtbar bleibt, so dass man im Stande ist, auf dieser Haut zu schreiben und die Züge einige Zeit sichtbar zu erhalten. Diese „raies scarlatineuses“, denen in Frankreich eine Bedeutung beigelegt wurde, kommen aber auch bei Urticaria, ja selbst auf gesunder Haut vor, haben also für den Scharlach nichts Charakteristisches. Wichtiger erscheint mir die wechselnde Intensität des Exanthems, welches Abends in der Regel stärker hervortritt, aber auch an verschiedenen Tagen ein wechselndes Erblassen und Wiederaufflammen zeigen kann, welches mit den Schwankungen des Fiebers nicht immer harmonirt.

Mit dem Ausbruch des Exanthems steigt das Fieber, und dauert ununterbrochen fort, so lange der Ausschlag auf der Haut steht, d. h. im Durchschnitt 4 bis 6 Tage. Fast in allen, auch von wichtigen Complicationen freien Fällen finden wir eine hohe Continua, deren abendliche Exacerbationen 39,8 bis 41,0 erreichen, während die Morgenremission höchstens einen Abfall von 1° zeigt. Nur selten beobachtete ich während einiger Tage den sogenannten Typus inversus, wobei

die Morgentemperatur 1 bis $1\frac{1}{2}^{\circ}$ höher war als die abendliche¹⁾ Mit dem hohen Fieber contrastirt oft die auffallend helle Farbe des Urins, der indess bei starkem Gehalt an harnsauren Salzen auch dunkel gefärbt sein kann. Mit dem Erblassen des Exanthems, also etwa nach 4 bis 6 Tagen, tritt eine allmälige Defervescenz ein, wobei die Abend- und Morgentemperatur gleichmässig heruntergeht und mit dem Verschwinden des Ausschlags am 6. bis 7. Tage ihren Normalstand wieder erreicht. Bei thermometrischer Untersuchung findet man aber öfters, dass selbst nach der völligen Erblassung des Exanthems und beim Fehlen jeder Complication die Abendtemperatur noch mehrere Tage 38 bis 39° beträgt, die letzten Ausläufer des Infectionsfiebers, wie wir sie regelmässig beim Ileotyphus antreffen. Um diese Zeit kommt es oft zu starken, besonders nächtlichen Schweissen, oder auch zu Eruptionen von Herpes labialis oder nasalis. Während dieser ganzen Zeit richtet sich das Allgemeinbefinden vorzugsweise nach dem Verhalten des Fiebers. Bei leichteren Graden desselben, welche die Maximaltemperatur von 40.0 in den Abendstunden nicht übersteigen, können die Kinder, abgesehen von Anorexie und vermehrtem Durst, sich leidlich befinden, während bei höheren Temperaturen fast immer grosse Unruhe oder Hang zum Schlummern und Delirien sich bemerkbar machen. Bei einem 11jährigen Knaben kam es am 5. Tage, obwohl die Temperatur nur 38,5 betrug, Abends zu einem förmlichen Tobanfall, wobei er wiederholt aus dem Bett sprang und furchtbar schrie, so dass Hände und Füsse gefesselt werden und Chloral (10 : 200 3 Mal ein Kinderlöffel) gegeben werden musste, worauf gegen Morgen Ruhe eintrat. Der weitere Verlauf war günstig. Die Frequenz des Pulses entspricht zwar im Allgemeinen der Höhe der Temperatur, doch darf man sich gerade beim Scharlach, selbst bei älteren Kindern, durch eine Frequenz bis zu 144 Schlägen in der Minute nicht zu sehr beunruhigen lassen, wenn nur die Qualität des Pulses eine gute bleibt, d. h. wenn die Spannung der Arterie normal ist und die einzelnen Schläge deutlich markirt sind.

Die meisten Kinder klagen von Anfang an über Schmerz im Halse, besonders beim Schlucken, und die Untersuchung ergibt constant eine lebhafte, hellere oder dunklere Röthe und Anschwellung der Mandeln, des Velum und der hinteren Pharynxwand, wodurch der Isthmus faucium mehr oder weniger verengt und das Schlucken beeinträchtigt wird (Angina s. Pharyngitis scarlatinosa). Dabei kann die Uvula durch die geschwellenen Tonsillen förmlich eingeklemmt, nach vorn oder hinten

¹⁾ Charité-Annalen. III. 1878. S. 513.

gedrängt werden. In einzelnen Fällen beobachtete ich schon in den ersten Tagen auf der gerötheten Gaumenschleimhaut kleine Blutextravasate, und die durch Räuspern entleerten Sputa erschienen dann etwas blutig gefärbt. Weit häufiger sind die gerötheten Theile hie und da mit eiterigem Schleim bedeckt, welcher sich leicht abstreifen lässt, oder man sieht auf den Mandeln jene kleinen Eiterpunkte, von denen früher (S. 471) die Rede war, und vor deren Verwechselung mit einem „diphtheritischen“ Belag ich Sie nochmals warne. Die Mundschleimhaut ist fast immer durchweg geröthet, kann auch wohl bei stärkerer Berührung bluten; die Zunge, welche in den ersten beiden Tagen meistens einen gelbweissen Belag mit rothen Rändern zeigt, pflegt denselben vom dritten Tage an abzustreifen, und bekommt dann eine gleichmässig dunkelrothe Farbe, wobei die mehr oder weniger geschwellten und prominirenden Papillen die Aehnlichkeit mit einer Himbeere vervollständigen (Scharlachzunge). Zwar ist diese Beschaffenheit der Zunge nicht ganz constant, aber immer doch so häufig, dass ihr eine fast charakteristische Bedeutung für die Scarlatina zukommt¹⁾. Stark vermehrte Speichelabsonderung begleitet bisweilen die Mundaffection. Mit dem Erblassen des Exanthems verschwindet auch allmählig die Entzündung der Mund- und Rachenschleimhaut, und nur ein paar leicht geschwollene Lymphdrüsen unter den Kieferwinkeln pflegen als Folgen derselben noch einige Zeit zurückzubleiben. Vom Ende der ersten Woche an befindet sich das Kind in voller Reconvalescentz. Um diese Zeit beginnt nun eine Abschuppung der Epidermis, und zwar um so früher, je intensiver die Hautröthe war; besonders im Gesicht konnte ich dieselbe oft schon am 4. oder 5. Tage der Krankheit wahrnehmen. Die Epidermis stösst sich bald mehr kleienförmig, bald in grösseren Lamellen und Fetzen los. Während am Rumpf und an den Oberschenkeln die Desquamation oft nur wie ein Schmutzbelag erscheint, lösen sich von den Fingern, den Hand- und Fussrändern förmliche Lappen ab; dasselbe beobachtete ich bisweilen auch auf den Nates, auf der Bauchhaut, den Fusssohlen, ja bei einigen Kindern wurde der äussere Gehörgang durch die abgestossene Epidermis so verstopft, dass das Gehör darunter litt, und die angehäuften Massen durch Einspritzungen von lauem Wasser entfernt werden mussten. In einem Fall sah ich schon am 6. Tage nach Abstossung der Epidermis am Kreuzbein, Knie und Ellenbogen grosse nässende Excoriationen entstehen.

¹⁾ Dabei ist aber festzuhalten, dass auch bei Kindern, die nicht am Scharlach leiden, bisweilen eine ähnliche Beschaffenheit der Zunge beobachtet wird.

Ausfallen der Haare und Nägel, oder gar Entfärbung der wiederwachsenen Haare, welche hie und da beobachtet wurde, habe ich selbst nie gesehen. Die Desquamation pflegt in der Regel einige Wochen zu dauern, und während dieser Zeit wird, wie ich bereits (S. 585) erwähnte, nicht selten ein vorübergehender Eiweissgehalt des Urins beobachtet. Nur ausnahmsweise kommt es zu wiederholter, und dann um so länger dauernder Abschuppung.

Leider passt das eben entworfene Bild der Krankheit nur auf einen Theil der Fälle, die man als normale bezeichnen kann, während Varietäten, sowohl der einzelnen Symptome wie des ganzen Verlaufs, so häufig und in so mannigfaltiger Form vorkommen, dass es kaum möglich erscheint, dieselben in bestimmte, der Natur wirklich entsprechende Categorien zusammenzufassen. Die Abweichungen vom normalen Verlauf sind weit seltener günstige als ungünstige. Betrachten wir zunächst die ersteren, so kann auch hier, wie bei allen Infectionskrankheiten, das Fieber nur einen mässigen Grad erreichen, oder wenigstens in den Morgenstunden bedeutende, um 2° sinkende Remissionen machen. Unter diesen Umständen pflegt auch das Exanthem nur blassroth, und die Angina geringfügig zu sein. In meiner Arbeit über das Scharlachfieber¹⁾ sind mehrere Fälle dieser Art mitgetheilt, in welchen die Temperatur während des ganzen Verlaufs Morgens 38 oder gar 37,8, und Abends 38,6 oder 39° nicht überstieg, höchstens ein- bis zweimal 40,0 erreichte, um am nächsten Morgen wieder der niedrigen Temperatur Platz zu machen. Unter den seitdem von mir beobachteten Fällen dieser Art wähle ich noch die folgenden aus:

Kind von 3 Jahren mit Scharlach. Beginn am 9. April.

	M.	A.	P.
9. April		38,5	144
10. "	38,0	39,1	152
11. "	38,0	38,3	132
12. "	38,0	38,0.	

Vom 13. an Fieber und Ausschlag verschwunden.

Bei einem 13jährigen Mädchen erhob sich die Abendtemperatur nie über 38,5 (M. nur 37,6), und war schon vor dem Verschwinden des Exanthems auf 36,8 und 37,0 gesunken.

In seltenen Fällen verläuft sogar nach einem lebhaften Initialfieber die ganze Krankheit absolut fieberlos:

Max P., am 19. März 1875 mit einem Abscess über dem rechten Pectoralis major in die Klinik aufgenommen. Incision und antiseptischer Verband. Am 21.

¹⁾ l. c. S. 514.

und 22. geringes Fieber (38,1—38,5) bei völliger Euphorie. Am Abend des 22. plötzlich 40,2, P. 156, starke Röthe auf den Armen, den Oberschenkeln und im Gesicht. Am folgenden Tage diffuses Scharlachexanthem, lebhafte Angina. T. 37,0 bis 37,6, P. 132. Die Temperatur stieg am 24. Abends auf 37,8, sank aber dann schnell auf 37—36,0, während das Exanthem verschwand. Am 2. April beginnende Abschuppung, welche etwa 12 Tage anhielt. Keine Nachkrankheit.

Bei diesem Kinde hatte sich also das Infectionsfieber mit der vollendeten Eruption am Morgen des 23. März erschöpft, gerade so wie wir es bei den normal verlaufenden Masern zu sehen gewöhnt sind. Bei einem 2jährigen Mädchen brach das Exanthem am 6. Mai mit einer Temperatur von 40,2 hervor; Abends betrug dieselbe nur noch 38,2, am folgenden Morgen 37,5, Abends 38,3, worauf völlige Apyrexie eintrat. Bei einem 4jährigen Mädchen stieg die Temperatur, trotz eines diffusen rothen Exanthems, nur auf 37,8, am nächsten Tage auf 38,0 und fiel dann auf den normalen Stand. Wahrscheinlich kommen solche Fälle öfters vor, als man glaubt, werden aber, besonders im Proletariat, wegen der ephemeren Fiebererscheinungen und des schwachen oder schnell verblassenden Exanthems ganz übersohen, und erst die später nachfolgende Nephritis oder die Spuren der Desquamation bekunden, dass das Kind wirklich Scharlach überstanden hat. Man erfährt dann, dass die Eltern gar keine ärztliche Hülfe nachgesucht, oder es nicht einmal für nöthig gehalten haben, die Kinder im Hause zu halten.

Am seltensten kommt es vor, dass das sehr hohe (40,0 und darüber betragende) Fieber nach wenigen Tagen plötzlich in Form einer Krise abfällt und die Krankheit trotz des noch deutlich fortbestehenden Exanthems nun ganz fieberlos abläuft, oder dass der Ausbruch des Exanthems ohne Fieber vor sich geht, und dies erst nach der völligen Entwicklung des Ausschlags eintritt:

Emma E., 2jährig, am 25. April 1878 mit Rachitis in die Klinik aufgenommen. Am 29. wird Röthung des grössten Theils der Haut beobachtet, am stärksten auf der Kopfhaut, dem Rücken und Abdomen. T. 37,5, P. 96. Erst gegen Abend mit der Ausbreitung der Röthe über die unteren Extremitäten T. 38,2, P. 160; dabei leichte Pharyngitis. In den nächsten Tagen remittirendes Fieber (Ab. bis 39,5). Am 4. Mai allgemeine Abschuppung, später noch Coryza und Adenitis submaxillaris.

Auch die Beschaffenheit des Exanthems bietet nicht selten Abweichungen dar, welche sich mit einem sonst normalen und günstigen Verlauf der Krankheit durchaus vertragen. z. B. die bereits erwähnte nicht völlig diffuse, sondern in grossen Flatschen auftretende Röthe, oder das Erscheinen miliärer, gelblicher oder weisser, von der rothen Haut sich scharf abhebender Bläschen (*Sc. miliaris*, Scharlachfriesel), welche

entweder nur stellenweise, z. B. um die Handgelenke herum, auftreten, oder fast am ganzen Körper sichtbar sind. Ein paar Mal beobachtete ich diese miliäre Form bei allen Mitgliedern einer Familie, z. B. im December 1878 bei einer Frau und ihren drei Kindern. Die miliären Bläschen können hie und da grösser werden, wie beim Herpes, oder gar varicellenartige und pemphigoide Formen annehmen, welche letztere aber meistens nur vereinzelt auftreten. So beobachtete ich bei einem 8jährigen Knaben mit sehr starkem Exanthem nur eine einzige markstückgrosse Blase an der Beugeseite des rechten Vorderarms, während bei einem 10 Monate alten, mit syphilitischen Condylomen behafteten Kinde schon in den ersten Tagen des Scharlach auf der Brust, dem Rücken und den Armen ziemlich zahlreiche grössere und kleinere Blasen aufschossen, die hie und da gangränöse Substanzverluste hinterliessen (Tod am 5. Tage im Collaps). In anderen Fällen schiessen linsen- bis erbsengrosse dunkelrothe Knoten auf der diffus gerötheten Haut auf, welche sich nach einigen Tagen verflachen, oder juckende Quaddeln, wie bei Urticaria, brechen hie und da hervor, um rasch wieder zu verschwinden. Alle diese Formen sind nur die Producte einer gesteigerten Dermatitis, und haben an und für sich ebensowenig eine üble prognostische Bedeutung, wie die mitunter auftretenden kleinen, höchstens linsengrossen Blutextravasate, welche der starken Hyperämie der Hautcapillaren ihre Entstehung verdanken. Dagegen schien es mir, dass eine sehr unregelmässige Verbreitung des Exanthems, die sogen. *Scarlatina variegata*, wenn auch nicht ausschliesslich, doch vorwiegend in ungünstig verlaufenden Fällen auftritt. Hier erscheinen neben einer mehr diffusen Röthe einzelner Körpertheile an vielen anderen nur fleckige, durch normale oder äusserst schwach geröthete Intervalle getrennte Eruptionen. Kommt es unter diesen Umständen gar zum Aufschliessen papulöser Hervorragungen, welche ich besonders auf den Händen, Vorderarmen und Unterschenkeln wiederholt beobachtete, so können dadurch Bilder entstehen, welche eine Verwechselung mit der confluirenden Form der Masern nahe legen. Auch diese Formen können übrigens im weiteren Verlauf der Krankheit sich verändern und ein mehr diffuses Ansehn bekommen. Bei sehr starker Röthe beobachtet man bisweilen auch leichtes Oedem der Hände, Füsse und Augenlider, ähnlich wie bei Erysipelas, wobei die Haut hart und gespannt erscheint und nach dem Erblassen sich runzelt. Nur in diesen hohen Graden der Dermatitis pflegen die kleinen Patienten über Jucken der Haut oder über Brennen in den Fingerspitzen zu klagen, während sonst das Exanthem keine Beschwerden macht. —

Von grösserer Bedeutung für die Prognose, als die Formverschiedenheiten des Exanthems, ist das Fortbestehen des Fiebers über die normale Periode hinaus, d. h. nach dem Verschwinden des Ausschlags. Allerdings bleibt mitunter die Hautröthe ungewöhnlich lange, z. B. 8 bis 9 Tage sichtbar, und in diesen Fällen hat auch die Fortdauer des Fiebers nichts Auffälliges. Auch kann, wie ich schon (S. 640) bemerkte, ein abendliches Fieber als letzter Ausläufer der Infection noch mehrere Tage nach dem Verschwinden des Ausschlags fortbestehen. Wo aber das Fieber, wenn auch nur in mässigem Grade und stark remittirend, das vollständige Verschwinden des Exanthems bis in die zweite Woche hinein und länger überdauert, da hat man immer Ursache, eine Complication oder Nachkrankheit anzunehmen, deren Natur man nicht immer sogleich feststellen kann. Meiner Erfahrung nach wird das Fieber am häufigsten durch drei krankhafte Zustände unterhalten:

1) Die Fortdauer der Pharyngitis, welche dann immer den bald zu beschreibenden „nekrotisirenden“ und ulcerösen Charakter zeigt. Dieser Localprocess kann bei sonst ziemlich ungestörtem Befinden sich zwei bis drei Wochen hinziehen und ein in den Morgenstunden stark remittirendes Fieber unterhalten. Doch sah ich auch bisweilen den pharyngitischen Process noch fort dauern, nachdem das Fieber bereits gänzlich erloschen war.

2) Die Entwicklung einer glandulären und phlegmonösen Entzündung unter dem Kiefer, welche zu den häufigsten Complicationen selbst gutartiger Scharlachfälle gehört. Schon in den ersten Tagen der Krankheit schwellen die submaxillaren Lymphdrüsen mehr oder weniger an, am stärksten da, wo die Angina einen nekrotisirenden Charakter hat. Bei manchen Kindern bilden sich diese Anschwellungen später vollständig zurück, während sie sich bei vielen anderen während der zweiten oder dritten Woche bedeutend vergrössern, und in diffuse harte Infiltration des Bindegewebes übergehen. Durch collaterales Oedem kann diese Anschwellung einen bedeutenden Umfang erreichen, sich aufwärts bis zum Ohr, abwärts bis zum Halse verbreiten, wobei die beiderseitigen Anschwellungen unter dem Kinn bisweilen confluiren. Fast alle diese Phlegmonen gehen in Eiterung über, in der Regel erst am Ende der zweiten oder in der dritten Woche, ja selbst noch später, und so lange dieser Process dauert, pflegt auch remittirendes Fieber mit nicht unbedeutenden Abendtemperaturen fortzubestehen. Mit der Entleerung des Eiters durch Incision schwindet das Fieber schnell (ich sah die Temperatur von 40,0 nach der Incision sofort auf 37,8 heruntergehen und dann normal bleiben) oder allmählig, wird aber nicht

selten durch fortdauernde Eiterung oder durch den Umstand in die Länge gezogen, dass die Phlegmone der anderen Seite noch längere Zeit braucht, um incisionsreif zu werden. So können Wochen vergehen, in welchen die Kinder durch Fieber und Eiterung beträchtlich mitgenommen werden.

Diese submaxillaren Abscesse, welche in manchen Epidemien fast alle Kinder treffen, können aber noch eine Quelle anderer Gefahren werden. Wird die Incision zu lange hinausgeschoben oder ungenügend unternommen, so kann sich der Eiter sowohl unter der Haut wie in dem zwischen den Halsmuskeln befindlichen Bindegewebe senken, und eine ganze Seite des Halses bis zum Larynx und zum Schlüsselbein herab vollständig unterwühlen; ja in einzelnen Fällen sahen wir uns genöthigt, tief unten über dem Pectoralis major Gegenöffnungen zu machen. Die unterminirte Haut kann dabei in grosser Ausdehnung nekrotisiren, und im Grunde des Substanzverlustes sieht man dann die Halsmuskeln wie präparirt blossliegen. In einem Fall kam es, wie die Section ergab, zu einer Eitersenkung bis zur Spitze des rechten Pleurasacks, welche vom Eiter bespült wurde, in dem folgenden zur Perforation des Pharynx:

Louise R., 1 $\frac{1}{2}$ Jahr alt, am 6. Februar 1877 aufgenommen. Vor 14 Tagen Scharlach, seit 9 Tagen Phlegmone der linken, seit 4 Tagen auch der rechten Submaxillargegend. Dabei Nephritis und Fieber (Abends 39,4). Bei der Incision der linksseitigen Geschwulst entleerte sich ein äusserst stinkender Eiter, ebenso ein paar Tage später aus der rechtsseitigen, woraus auf eine Communication der Abscesse mit der äusseren Luft, also auf Perforation des Pharynx geschlossen wurde. Dieselbe wurde nach dem am 13. Februar erfolgten Tode durch die Section nachgewiesen.

Bei einem 3jährigen Mädchen war der Durchbruch in den Pharynx Ursache, dass verschlucktes Blut in den Fäces erschien, und Getränke zum Theil aus der äusseren Incisionswunde ausflossen.

Ist auch in solchen Fällen die Heilung keineswegs ausgeschlossen, so muss doch im günstigsten Fall die viele Wochen dauernde und von Fieber begleitete Eiterung die kleinen Patienten in hohem Grade entkräften. Viele gehen marastisch oder durch Complicationen zu Grunde, bisweilen plötzlich durch ulceröse Arrosion der Vena jugularis. selten der Carotis, unter erschöpfenden Blutungen aus der Abscessöffnung, wovon ich selbst drei Beispiele erlebte. In einem Fall musste die Vena jugularis externa unterbunden werden. Nicht minder gefährlich ist der Uebergang der Phlegmone des submaxillaren Gewebes in eine rapide fortschreitende, diffuse, steinharte Infiltration der gesamten Unterkiefergegend bis zum Schildknorpel, in der Form der sogenannten Angina

Ludwigi. Ich sah diese das Gesicht entstellende starre Infiltration, welche den Kopf fast unbeweglich macht, einmal schon am dritten, zweimal am vierten Tage der Krankheit, häufiger erst in der zweiten Krankheitswoche auftreten, und zwar immer begleitet von anderen drohenden Symptomen der Malignität, Somnolenz, leichten Delirien, Kleinheit und hoher Frequenz des Pulses. Die Tendenz zur Eiterung ist dabei äusserst gering, um so grösser diejenige zu einem dem Carbunkel ähnlichen brandigen Zerfall, welcher durch die Starrheit des Infiltrats und die Verödung der Gefässe bedingt zu werden scheint. In einem dieser Fälle entstand schon in der Mitte der zweiten Woche ein Brandschorf von schwärzlicher Färbung an dem hervorragendsten Theil der rechtsseitigen Geschwulst, während zwei andere Kinder, bevor es noch zur Nekrose der Haut gekommen war, an Collaps zu Grunde gingen. Incisionen in die harten Theile ergeben statt des Eiters eine derbe speckige Infiltration der ganzen Unterkiefergegend, höchstens ein trübes foetides Serum. Nicht nur diese starren Infiltrationen des Halsbindegewebes, sondern auch die zuvor geschilderten Phlegmonen können übrigens noch dadurch das Leben gefährden, dass sie sich in die Tiefe bis in die nächste Umgebung des Kehlkopfs ausbreiten und eine entzündliche Infiltration des Larynxeingangs herbeiführen, welche unter den suffocatorischen Erscheinungen des Oedema glottidis lethal endet (S. 343). Bisweilen sah ich ein starkes Oedem von der Phlegmone aus sich bis in die Subclaviculargegend erstrecken, ja selbst die eine obere Extremität bis zur Hand ödematös werden, wobei man immer an Thrombose der äusseren oder sogar der inneren Vena jugularis denken muss. Die Thrombose dieser Venen, welche inmitten der Phlegmone lagern, Zerfall der Thromben, embolische Processe und Tod unter den Erscheinungen der Septicämie habe ich unter diesen Umständen wiederholt beobachtet. Sie ersehen daraus, mit welchen Gefahren die submaxillaren Phlegmonen, die zu den häufigsten Complicationen des Scharlachfiebers gehören, verbunden sein können.

In seltenen Fällen scheint sich die Entzündung vom Rachen aus auch auf die Muskeln des Nackens und Halses zu verbreiten. Schmerzhaftigkeit und Steifigkeit derselben mit erschwelter Beweglichkeit, oder mit den Symptomen des Caput obstipum, kamen mir bisher in 3 Fällen vor, von denen zwei unter anhaltenden warmen Umschlägen und Mercurialeinreibungen binnen 14 Tagen allmählig heilten, der dritte aber schliesslich in Eiterung überging und incidirt werden musste.

3) Als dritte, sehr häufige Quelle eines über die Norm sich hinausziehenden Fiebers ist Otitis zu bezeichnen. Wenn auch die scar-

latinöse Hautentzündung von der Ohrmuschel aus in den äusseren Gehörgang eindringen und Otitis externa mit furunculösen Abscessen herbeiführen kann, so ist doch diese viel seltener, als Otitis media, welche vom Rachen her als Ausstrahlung der Pharyngitis durch die Tuba Eustachi entsteht. Diese Form der Otitis, welche häufig doppelseitig auftritt, trifft in manchen Epidemien mehr als die Hälfte aller Fälle, und verläuft, zumal bei Kindern, welche ihre Schmerzen nur durch Schreien kundgeben, oft so latent, dass nur das scheinbar unmotivirte Fieber den erfahrenen Arzt zur Untersuchung des Ohrs veranlasst. Selbst ältere Kinder klagen nicht immer über Schwerhörigkeit und über Ohrenschmerzen, welche sich aber beim Druck auf den Tragus oder auf die Gegend hinter dem Ohr kundzugeben pflegen.

Mit dem Eintritt einer eiterigen Otorrhoe aus einem oder beiden Ohren erreichen die Schmerzen, aber nicht immer das Fieber, ihr Ende, und die Untersuchung mit dem Ohrspiegel ergibt Perforation des Trommelfells, über welche man sich nicht allzusehr beunruhigen darf. Die in den Meatus injicirte Flüssigkeit kommt dann oft aus Mund und Nase wieder heraus. Ein grosser Theil dieser Perforationen pflegt unter einfacher Behandlung binnen wenigen Wochen wieder zu vernarben, ohne eine merkliche Gehörsstörung zu hinterlassen. Weit seltener verläuft der entzündliche Process so stürmisch, dass schon am Ende der zweiten Krankheitswoche absolute Taubheit vorhanden ist, und der fötide Geruch des reichlichen Secrets die Umgebung des Kindes verpestet. In der Armenpraxis werden solche Otorrhöen oft sehr vernachlässigt; aber auch unter der besten Pflege kann die Krankheit von der Paukenhöhle aus auf den Knochen übergreifen und Caries des Felsenbeins herbeiführen. Nicht selten werden Sie Kinder mit angeschwollener und von fistulösen Oeffnungen durchbohrter Pars mastoidea, mit nekrotischen Sequestern im Meatus auditorius oder hinter demselben, und mit Paralyse des N. facialis (S. 229) antreffen, deren Leiden auf ein vor Jahren überstandenes Scharlachfieber zurückzuführen ist. In einzelnen Fällen sah ich Caries des Felsenbeins, welche die Section documentirte, sogar äusserst stürmisch, binnen 2 — 3 Wochen zu Stande kommen und, wie die hinzutretende Paralyse des ganzen N. facialis lehrte, bis in den Fallopi'schen Kanal dringen.

Kind von 6 Jahren, am 25. Juni 1884 an Scharlach erkrankt. Rachennekrose. Otorrhoea sinistra am 8. Juli, immer Fieber von 38,5—39°. Den 9. die Regio mast. roth, geschwollen und schmerzhaft. Den 10. Paralyse des ganzen linken Facialis; Uvula nach links gewendet. Tod im Collaps am 15. Section. Otitis media sinistra, Caries des Felsenbeins mit Zerstörung des Canalis Fallopii.

An diesen Fall schliessen sich 4 andere, in denen resp. am 13., 17., 18., einmal sogar schon am 8. Tage nach der Eruption des Scharlach Otitis mit Paralyse des Facialis eintrat, die bei der Entlassung der Patienten noch fortbestand.

In Folge dieser Caries und der Arrosion des Sinus petrosus soll es bisweilen zu Blutungen aus dem äusseren Ohr, welche einen lethalen Ausgang nehmen, gekommen sein. Ein paar Mal beobachtete ich auch Abscessbildung hinter dem äusseren Ohr, deren Zusammenhang mit Otitis interna nicht sicher nachgewiesen werden konnte, und auf Periostritis des Felsenbeins bezogen werden musste:

Max K., 11jährig, aufgenommen am 3. December 1873 mit Scharlach. Schon am 5. Tage Exanthem und Angina verschwunden, Euphorie. Dennoch dauert das Fieber drei Wochen lang mit Temp. von 38,5—39,0 fort. Am 11. Krankheitstage Schmerz und Anschwellung hinter dem rechten Ohr, die von Periostritis der Pars mastoidea abzuhängen schienen. Mittelohr frei, Gehör normal. Trotz der Application von Blutegeln Abscessbildung. Am 28. Tage Durchbruch des Eiters in den äusseren Gehörgang. Schnelle Heilung.

Dieser Durchbruch kann bei allen in der nächsten Umgebung des Meatus audit. externus sich bildenden Abscessen, nicht nur beim Scharlach, sondern auch beim Typhus und bei einfachen Phlegmonen vorkommen, und hatte in den von mir beobachteten Fällen niemals dauernde Nachtheile zur Folge, wenn man nur für einen guten Eiterabfluss, am besten durch eine Gegenöffnung an der tiefsten Stelle des Abscesses, sorgte. —

Ausser den genannten Ursachen (Angina, Phlegmone und Otitis), welche oft in einem und demselben Fall mit einander combinirt sind, kann das Fieber noch durch verschiedene, zum Theil gefährliche Complicationen unterhalten werden. Zunächst richte man seine Aufmerksamkeit auf die serösen Häute. Bei der Section schwerer Scharlachfälle findet man bisweilen entzündliche Erscheinungen am Pericardium oder an der Pleura, von welchen man während des Lebens keine Ahnung hatte, weil sie entweder latent verliefen, oder durch die überwiegenden Symptome der Malignität, von denen bald die Rede sein wird, verdeckt wurden. Da aber auch in solchen Fällen von Scharlach, denen die eigentliche Malignität abgeht, Entzündungen gewisser seröser Häute vorkommen, so ist es die Pflicht des Arztes, sobald das Fieber andauert, die Respirations- und Circulationsorgane wiederholt sorgfältig zu untersuchen, auch wenn keine subjectiven Klagen dazu auffordern sollten. Man ist bisweilen überrascht, die physikalischen Symptome von Endocarditis zu finden, welche sich nur durch einen fortbestehenden Fieber-

zustand kundgegeben hatte. Einen geheilten Fall dieser Art habe ich bereits früher (S. 449) mitgeteilt, der folgende ist durch den bestätigenden Sectionsbefund noch instructiver¹⁾.

Willy R., 10 Jahre alt, aufgenommen am 5. Mai 1880 mit diffusem Scharlachausschlag, mässiger Pharyngitis, hohem Fieber (39,9), Delirien, Somnolenz, häufigen Durchfällen. Drohender Collaps. Nach 5 Tagen unerwartete Besserung bei fortdauernd hohem Fieber, derbe Infiltration beider Submaxillargegenden und Schmerzhaftigkeit des linken Ellenbogengelenks, bald auch der Knie-, Schulter- und Hüftgelenke ohne Anschwellung. P. nie über 120. Die Incision der rechtsseitigen Halsphlegmone bleibt ohne Einfluss auf das Fieber. Vom 20. Mai (dem 17. Krankheitstage) an Steigen der Pulsfrequenz auf 144 mit Abnahme der Spannung. Am Herzen war bisher nichts Abnormes wahrnehmbar gewesen. Das remittierende, Abends immer noch bis gegen 40° steigende Fieber, die fortdauernde Diarrhoe, die Druckempfindlichkeit des etwas gespannten Unterleibs, die Apathie und Schwäche des Kindes, und eine percussorisch nachweisbare Vergrösserung der Milz erregten den Verdacht eines sich an die Scarlatina anschliessenden Ileotypus. Erst am 24. Mai (also am 20. Krankheitstage) erschien der erste Herzton unrein, aber nicht von einem eigentlichen Geräusch begleitet. Dennoch stellte ich nun die Diagnose auf Endocarditis scarlatinosa (Eisbeutel auf die Herzgegend, salicyls. Natron). In den nächsten Tagen wurde der Herzstoss vom 2. bis 5. Intercostalraum nach innen von der Mamma sichtbar, und die Dämpfung ging einen Finger breit über dieselbe hinaus. Allmähig traten die typhösen Symptome immer mehr hervor, so dass am 28. Mai das Bild des Ileotypus völlig ausgeprägt war; hohes Fieber, Delirien, Somnolenz, schwärzliche Lippen und Zähne, Diarrhoe, Catarrh in beiden unteren Lungenlappen. Am 30. Auftreten zahlreicher flobstichtartiger, bis linsengrosser Hämorrhagien auf der Brust und dem Unterleib, bald auch im Gesicht, auf den Augenlidern und der Conjunctiva bulbi. Am Herzen immer noch Unreinheit des ersten Tons, niemals ein deutliches Nebengeräusch. Tod am 31. Mai im Collaps.

Section. Herz, besonders linkerseits, erweitert, mit leicht verdickter Wand. Die drei Aortenklappen bis auf kleine warzige Reste zerstört, mit reichlich anhaftenden Blutgerinnseln. Massenhafte Bacterienanhäufung in den Klappen und in ihrer trüben Umgebung. Beide Tonsillen in schlaffe Eitersäcke umgewandelt. Hyperplasie der cervicalen Lymphdrüsen. Milz um das Dreifache vergrössert, blauroth; die Aeste der Arter. lienalis fast alle durch puriforme, hie und da noch feste Embolusmasse verstopft. In den Nieren einzelne in Eiterung übergehende Infarcte, Kindensubstanz trübe. Leber leicht geschwollen und getrübt.

Trotz der enormen ulcerösen Zerstörung der Aortenklappen fanden wir hier erst am 20. Tage der Krankheit Unreinheit des ersten Tons, niemals ein wirkliches Geräusch. Dass in solchen Fällen die Endocarditis übersehen und mit Typhus verwechselt werden kann, leuchtet ein. Diese typhösen Erscheinungen und das hohe Fieber scheinen durch die begleitenden embolischen Vorgänge (hier fanden sich diese in der

¹⁾ Charité-Annalen. VII. S. 649.

Haut und Conjunctiva, in der Milz und den Nieren) bedingt zu werden, und sind daher am ausgeprägtesten in der ulcerös-bacteritischen Form, mit der wir es auch in unserem Fall zu thun hatten. Diese schwere Form¹⁾ habe ich indess bei Kindern im Gefolge des Scharlachfiebers seltener gesehen, als die gutartige Endocarditis, die sich nach einigen Wochen zurückbildete oder der Ausgangspunkt einer chronischen Klappenentartung wurde. Man hüte sich aber, jedes systolische Geräusch am Herzen bei Scharlach sofort als Ausdruck einer Endocarditis anzusprechen, da dasselbe oft nur ein Symptom des hohen Fiebers ist und mit diesem verschwindet. Ich habe dies wiederholt beobachtet, und führe als Beispiel nur den Fall eines 6jährigen Kindes an, welches am 14. Aug. 1883 mit Scharlach aufgenommen wurde, und bei einer Temperatur von 39,7 ein lautes systolisches Geräusch, aber schon eine Woche später ganz reine Herztöne darbot.

Seltener als die Entzündung des Endocardium wird Pericarditis, um so häufiger Pleuritis beobachtet, welche fast immer ein purulentes Exsudat setzt. Man muss an diese Complicationen um so mehr denken und daher um so sorgfältiger untersuchen, wenn im Verlauf des Scharlach die Synovialmembranen der Gelenke ergriffen werden, eine ziemlich häufige Complication, für welche die Bezeichnung Synovitis scarlatinosa passender ist, als der alte Name: „Rheumatismus scarlatinus“. Diese Affection welche bisweilen schon in der ersten, meistens aber erst in der zweiten Krankheitswoche auftritt, manifestirt sich in ihrer leichtesten Form nur durch Schmerzen in den Gelenken ohne Anschwellung und ohne erhebliche Störung der Bewegungen, bald nur auf einzelne Gelenke beschränkt, bald über mehrere, besonders über die Hand- und Fussgelenke verbreitet. Am seltensten werden die Hüft- und Sternoclaviculargelenke befallen.

Bei einem 7jährigen Mädchen bestanden diese Schmerzen nur im rechten Handgelenk, und zwar nur einen Tag lang (den 8. der Krankheit). — Ein 12jähriges Mädchen bekam am 9. Tage, nachdem das Fieber schon aufgehört hatte, plötzlich Schmerzen in beiden Handgelenken, am folgenden Tage auch in den Fussgelenken, besonders bei Bewegungen, welche zwei Tage dauerten und mit Fieber (38,5—39,4) verbunden waren. — Bei einem 10jährigen Knaben traten vom 7. Tage an lebhaft Schmerzen in den Hand-, Ellenbogen-, Knie- und Fussgelenken ohne Anschwellung und Störung der Motilität auf (Temp. Ab. 39,0). Nachlass nach Chinin und lauen Bädern (27°). — Bei einem 6jährigen Mädchen Schmerzen in beiden Kniegelenken erst am 14. Tage der Krankheit, ohne Schwellung. Fieber Ab. bis 40,4. Dauer unter allmäliger Defervescenz etwa eine Woche. Anhaltende Application von Eisbeuteln auf die Kniegelenke.

¹⁾ Litten, Ueber septische Erkrankungen. Zeitschr. f. klin. Med. Bd. II. Heft 2.

In einer anderen Reihe von Fällen gesellt sich zu den Schmerzen Anschwellung und erschwerte Beweglichkeit der Gelenke, ähnlich wie beim acuten Rheumatismus, fast immer mit erhöhtem Fieber, und gewöhnlich, wenn auch nicht immer, combinirt mit anderen ungünstigen Krankheitserscheinungen, mit nekrotisirenden Entzündungen der Mund- und Rachenschleimhaut, drohendem Collaps, entzündlichen Affectionen anderer seröser Häute, der Pleura, des Peri- und Endocardium, selbst des Peritoneum. Auch hier können diese Entzündungen, zumal diejenigen der Pleura und der Herzmembranen, so latent verlaufen, dass nur die locale Untersuchung Aufschluss giebt, und wo diese nicht vorgenommen wurde, nach Ablauf der acuten Periode zur grössten Ueerraschung ein pleuritiches Exsudat oder ein Klappenfehler gefunden wird, von dessen Existenz man keine Ahnung gehabt hat¹⁾.

Die scarlatinöse Synovitis nimmt fast immer einen günstigen, auf wenige Tage oder eine Woche beschränkten Verlauf, worauf die durch seröses Exsudat bedingte Anschwellung der Gelenke sich durch Resorption wieder zurückbildet. Selten zieht sich die Affection länger hinaus, wie z. B. in einem Fall, wo ein Hydarthrus des Kniegelenks mit springender Patella Wochenlang fortbestand. Auch die Hüft-, Ellenbogen-, Finger-, ja selbst die Gelenke der Halswirbel sah ich bei einzelnen Kranken ergriffen werden. Dauernde Gelenksanschwellungen in Form der Arthritis nodosa, wovon Demme einen Fall mittheilt, habe ich als Nachkrankheit des Scharlach nie gesehen. Am ungünstigsten gestaltet sich die Sache in den viel selteneren Fällen, wo es zur Eiterung in den Gelenkhöhlen kommt²⁾. Nach meinen Erfahrungen kommt diese Synovitis purulenta beim Scharlach auf zweifache Weise zu Stande:

1) Am seltensten durch den Uebergang der gewöhnlichen Synovitis in Eiterung, in ähnlicher Weise, wie dies auch zuweilen bei der Polyarthrits rheumatica geschieht. Die Eiterung beschränkte sich unter diesen Umständen fast immer auf einzelne Gelenke, z. B. bei einem 9jährigen Kinde auf das Metacarpalgelenk des linken Zeigefingers, mit Phlegmone des ganzen Handrückens (Incision, Drainage, Heilung mit Schwerbeweglichkeit des Gelenks). Auch chronisch kann die Eiterung unter diesen Umständen werden, und so mancher Fall von Coxitis oder Gonitis suppu-

¹⁾ Depasse (Revue mens. Sept. 1886. p. 403) beobachtete in einem Fall am 23. Tage der Krankheit acute Hydrocele (ohne Albuminurie) neben Anschwellung des Handgelenks.

²⁾ Rilliet und Barthez (l. c. III. S. 193) haben diesen Ausgang nie beobachtet, was bei der Grösse ihres Materials bemerkenswerth ist. — Vergl. auch Bokai, Jahrb. f. Kinderheilk. XXIII. S. 305.

rativa lässt sich auf ein vor längerer Zeit überstandenes Scharlachfieber zurückführen:

Emil Sp., 10 Jahre alt, aufgenommen am 20. September 1876. Vor einem Jahr Scharlach, im Verlauf desselben schmerzhaft Anschwellung des rechten Kniegelenks mit Erschwerung des Gehens. Nach mehreren Wochen Aufbruch, Entleerung von Eiter aus zwei Oeffnungen, später auch von kleinen Knochensplintern. Bei der Aufnahme Gonitis suppurativa.

2) Auf embolischem Wege im Gefolge von Septicämie. Diese Form zeichnet sich durch die Schwere der Symptome, hohes andauerndes Fieber, zunehmende Prostration, bis zum Sopor sich steigernde Benommenheit des Sensorium aus, befällt eine ganze Reihe von Gelenken, und endet wohl immer mit dem Tode. Als Quelle der Septicämie findet man in der Regel eine ausgedehnte, meist doppelseitige Verjauchung des submaxillaren Bindegewebes (S. 647), oder nekrotisirende Processe in der Rachenhöhle. In einem dieser Fälle¹⁾ war die von der Phlegmone der linken Unterkiefer- und Halsgegend umfasste Vena jugularis in weiter Strecke thrombosirt, ein Vorgang, welcher pyämisches Fieber mit Metastasen in der Pleura, den Nieren, Hämorrhagien in der Haut, Milztumor und purulente Synovitis in beiden Hand-, Fuss- und Ellenbogengelenken zur Folge gehabt hatte. In allen Fällen dieser Art fand ich während des Lebens die betreffenden Gelenke geschwollen, sehr schmerzhaft, unbeweglich, ihre Bedeckung oedematös, ein Befund, der zuweilen erst 24 Stunden vor dem Tode constatirt wurde. Bei der Section zeigte sich in den Gelenkhöhlen ein Erguss von rahmigem, grünlich-gelbem Eiter, die Synovialmembran stark getrübt, sonst aber unverändert. Sowohl in dem Eiter wie in der Synovialmembran findet man die bekannten pyogenen und septischen Coccen, durch deren Einspritzung in die Blutbahn (es waren Reinculturen der aus den Membranen der „Scharlachdiphtheritis“ entnommenen kettenbildenden Coccen) Löffle²⁾ multiple Gelenkabscesse erzeugte, und damit die pathogene Bedeutung jener Microorganismen für die in Rede stehenden Vorgänge wahrscheinlich machte.

Zuweilen kommt es im Verlauf der Scarlatina zur Bildung peri-articulärer Abscesse, welche schliesslich mit der Gelenkhöhle communiciren, wobei ich aber nie ganz sicher war, ob sie nicht von vorn herein durch Perforation einer bereits bestehenden Gelenkeiterung bedingt waren.

¹⁾ Charité-Annalen. VII. 1882. S. 642.

²⁾ Mittheil. aus dem Reichs-Gesundheitsamt. II. — Henbner, Berliner klin. Wochenschr. 1884. No. 44. — Schüller, v. Langenbeck's Archiv. XXXI. Heft 2.

Max P., 5jährig, aufgenommen am 28. Mai 1876 mit Nephritis nach einem vor 4 Wochen entstandenen Scharlach. An beiden Füßen um die Knöchel herum fluctuirende Abscesse, welche incidirt werden (antiseptischer Verband). In den nächsten Tagen bildet sich ein grosser Abscess über dem linken Ellenbogengelenk, welcher am 6. Juni geöffnet wird; am 10. ein neuer Abscess am rechten Fussgelenk, in welchem deutlich Crepitation wahrnehmbar ist. Dasselbe zeigt sich später (am 24.) im linken Ellenbogengelenk, während sich ein neuer Abscess über dem rechten bildete. Durch die anhaltende Eiterung, die Schmerzen in den betreffenden Gelenken und das hektische Fieber bedeutende Entkräftung. Am 27. Juli wurde der Knabe auf Wunsch der Eltern entlassen, nachdem er sich unter einer tonisirenden Behandlung wesentlich erholt hatte. Zustand der Gelenke ziemlich unverändert.

Franz M., 5jährig. Vor drei Wochen Scharlach. In der 2. Woche Anschwellung am oberen Theil des linken Humerus mit schneller Abscessbildung. Bei der Aufnahme drei Fistelöffnungen am oberen Drittel des Arms; durch eine derselben dringt die Sonde 7 Ctm. weit bis in's Schultergelenk, dessen Bewegungen wesentlich beschränkt sind. Abscess in der Dicke des rechten Oberschenkels und an der rechten Halsseite. Nephritis mit tödtlichem Ausgang.

Bei einem 1jährigen Kinde sah ich 3 Wochen nach dem Scharlachaussbruch Abscesse um Ellenbogen- und Handgelenk rechterseits entstehen, welche trotz der Incision zur Durchbohrung des ersteren führten. Tod an Pneumonie der linken Lunge. —

Ueber die Betheiligung der Gehirnhäute am Scharlachprocess fehlen mir eigene Erfahrungen. Die bedeutenden Cerebralsymptome, welche in schweren Fällen der Krankheit auftreten und bald unsere Aufmerksamkeit in Anspruch nehmen werden, hängen, so weit meine Beobachtung reicht, nicht von Meningitis ab; höchstens fanden wir stärkere Hyperämie oder Oedem der Pia und der Hirnsubstanz, wie sie unter den verschiedensten Verhältnissen beobachtet werden. Es handelte sich dabei meistens um Stauungserscheinungen in Folge gesunkener Herzenergie, wodurch auch Thrombosen einzelner Sinus bedingt werden können, nie aber um wirklich entzündliche Producte. Dass dieselben im Gefolge der Scarlatina auftreten können, will ich im Vertrauen auf fremde Beobachtungen, besonders von Reimer¹⁾, nicht bestreiten; ihre klinischen Erscheinungen dürften aber von denjenigen der „Malignität“ kaum zu unterscheiden sein.

Dagegen werden die Schleimhaut der Bronchien und das Lungenparenchym bei Scharlach häufiger entzündlich afficirt, als man gewöhnlich annimmt. Nicht bloss Catarrhe, sondern auch mehr oder minder ausgedehnte Bronchoepumonien kommen in der ersten und zweiten Krankheitswoche vor, werden aber häufig übersehen, weil gleichzeitig eine Reihe schwerer „typhöser“ Symptome sie maskirt und die Aufmerksamkeit des Arztes in Anspruch nimmt. Bronchitis und Bronchopneu-

¹⁾ Jahrbuch f. Kinderheilk. 1876. X.

monie fanden wir fast in allen schweren Fällen, welche zur Section kamen, wiederholt auch schon während des Lebens¹⁾. Seltener kam die fibrinöse Form der Pneumonie zur Beobachtung:

Hans K., 5 Jahre alt, aufgenommen am 20. August 1875 mit Eczem, erkrankte am 29. an Scharlach. Während der ganzen ersten Woche hohes Fieber (Ab. 40,5 bis 41,6) und nekrotisirende Angina. Am 7. September starker Husten und Dyspnoe, links hinten bis zur Spina scapulae hinauf Dämpfung und Bronchialathmen. Am 11. plötzlicher Collaps; T. 37,8, P. 166, fadenförmig, allgemeine Cyanose, kühle Extremitäten. Abends Tod. Section: Hepatisation des ganzen linken Unterlappens und doppelseitige fibrinöse Pleuritis.

Die Complication mit Broncho- oder Pleuropneumonie ist zwar immer eine bedenkliche, aber keine absolut lethale, da ich mehrere Fälle dieser Art günstig verlaufen sah. Die Prognose wird hier besonders durch die begleitenden Erscheinungen, vor allem durch den Zustand der Herzkraft bedingt, deren Bedeutung schon für die primäre Pneumonie so erheblich ist, noch weit mehr aber für die mit der herz lähmenden Scarlatina complicirte. Wir berühren hier die für die Pathologie und Prognose wichtigste Eigenschaft dieser vielseitigen Krankheit, welche wir mit dem Worte „Malignität“ zu bezeichnen pflegen. Wie mannigfaltig auch die Manifestation dieses bedrohlichen Zustandes sein kann, so treten uns doch in dem Gesamtbilde desselben zwei Züge als die hervorragendsten entgegen, die eminente Tendenz der Krankheit zu nekrotisirenden Entzündungen und die specifische Einwirkung des Virus auf das Herz.

1) Die nekrotisirenden Entzündungen. Ich ziehe diese Bezeichnung der üblichen „diphtheritisch“ aus dem Grunde vor, weil meiner Ansicht nach nichts der richtigen Anschauung von dem Wesen dieser Processe mehr geschadet hat, als diese Benennung. Nachdem Bretonneau²⁾ unter dem Namen „Diphthérie“ ein fast erschöpfendes klares Bild dieser specifischen Infectionskrankheit aufgestellt hatte, brachte die pathologische Anatomie dadurch Verwirrung hervor, dass sie diesen klinischen Begriff in einen anatomischen umsetzte, und mit dem Namen „diphtheritisch“ alle Processe bezeichnete, welche sich durch Einlagerung fibrinöser Exsudate in die Schleimhäute oder auch in die äussere Haut mit nachfolgender Nekrose charakterisiren. So kam es, dass die Aerzte, welche bereitwillig dieser Lehre Virchow's folgten, bei den verschiedensten Krankheiten, in welchen sich die eben erwähnten

¹⁾ Siehe die von mir in den Charité-Annalen, Bd. III, S. 539 mitgetheilten Fälle.

²⁾ *Traité de la diphthérie*. Paris, 1826.

Processe voranden, eine Complication mit „Diphtherie“ annehmen, und dass diese Verwirrung auch auf das Publicum übergriff. Ganz besonders gilt dies in Bezug auf das Scharlachfieber, in welchem jene Processe überaus häufig, namentlich im Pharynx auftreten. Man spricht daher noch jetzt von „Scharlach mit Diphtheritis“, ohne sich davon Rechenschaft zu geben, ob denn die specifische Infectionskrankheit, welche wir Diphtherie nennen, wirklich dabei im Spiel ist. Die „nekrotisirende Entzündung“, wie ich sie nenne, kommt bei ganz verschiedenen Krankheiten vor, am häufigsten bei der wirklichen Diphtherie und beim Scharlach, demnächst auch bei den Pocken, der Dysenterie, der Pyämie, der Cholera, seltener beim Typhus und bei den Masern. Aber die Aehnlichkeit der anatomischen Producte beweist noch nicht die Identität der Krankheitsprocesse. Wie das Bild der „Pocke“ ebenso gut durch Variola, wie durch Vaccine und durch Einreibung von *Tartarus stibiatus* erzeugt werden kann, wie das anatomische Substrat des Croup, die Pseudomembran, ebenso gut durch Aetzammoniak, wie durch den Einfluss der Hitze, Kälte oder denjenigen der wahren Diphtherie zu Stande gebracht wird — ebenso kann das von den Anatomen als „diphtheritisch“ beschriebene Exsudat durch verschiedene Ursachen, welche wir eben namhaft machten, erzeugt werden. Man ist daher nicht befugt, überall wo dasselbe auftritt, von „Diphtherie“ zu sprechen, und thut besser, diesen Namen für die specifische Infectionskrankheit, welche seit Bretonneau denselben trägt, zu reserviren. Diese von mir seit Jahren in meiner Klinik vertretene und auch veröffentlichte Ansicht gewann mehr und mehr Anhänger (Demme, Heubner, E. Wagner, Lüttich¹⁾ u. a.), und wird nicht am wenigsten durch die Thatsache unterstützt, dass die betreffende Scharlachform keineswegs vor einer baldigen Erkrankung an echter Diphtherie schützt. So sah ich unter anderen einen 2jährigen Knaben, welcher Scharlach mit starker Pharyngitis necrotica glücklich überstanden hatte, 4 Wochen später an wahrer Diphtherie erkranken und durch Croup zu Grunde gehen. Fälle dieser Art, auf welche ich später zurückkommen werde, sind in meiner Klinik durchaus nicht selten.

Die nekrotisirende Entzündung befällt beim Scharlach immer zuerst die Rachenschleimhaut, welche überhaupt schon der Sitz eines entzündlichen Processes ist. Gewöhnlich bemerkt man erst zwischen dem dritten und vierten Tage der Krankheit, mitunter auch schon früher, auf den gerötheten und geschwellenen Mandeln, besonders auf den einander zu-

¹⁾ Ueber Scharlachangina. Leipzig, 1887.

gewendeten Flächen, gelblich- oder grauweisse Plaques von verschiedener Ausdehnung, und eine Anschwellung der entsprechenden submaxillaren Lymphdrüsen. Anfangs ist bisweilen nur eine Mandel befallen. Oft bilden sich auch ähnliche Streifen auf dem Rande des Gaumensegels und der Uvula, oder strahlen von den Mandeln abwärts gegen den Zungengrund aus. Die Schlingbeschwerden brauchen dabei nicht heftiger als sonst zu sein, richten sich vielmehr vorzugsweise nach dem Grade der entzündlichen Spannung und Anschwellung der Rachentheile. Diese leichteste Form der Rachennekrose sollte nicht gleich Beunruhigung hervorrufen, denn ich habe sie in einer grossen Zahl von Scharlachfällen, welche sonst keine erheblichen Abweichungen vom normalen Verlauf darboten, beobachtet. Nach 5—6 Tagen, oft erst viel später (in der zweiten oder dritten Woche) stossen sich die letzten Reste der Plaques, welche bis dahin immer noch ein remittirendes Fieber (S. 645) unterhalten, aber auch fieberlos bestehen können, ab und hinterlassen seichte, leicht blutende Substanzverluste, welche nach kurzer Zeit vernarben. Häufig entwickelt sich aber diese Affection zu höheren Graden, und ist dann, als der Ausdruck einer schweren Scharlachinfection, in der Regel mit anderen bedenklichen Anomalien und Complicationen, welche das Leben ernstlich gefährden können, verbunden. Nicht bloss die Mandeln und das Velum, sondern auch die hintere Pharynxwand und der harte Gaumen bekleiden sich mit den gefürchteten speckigen Plaques, ein zäher klebriger Schleim liegt auf der ganzen Schleimhaut und zieht sich beim Oeffnen des Mundes in dicken Fäden von der Zunge bis zum Gaumen hinauf. Starker Foetor dringt aus dem Munde, die submaxillaren Schwellungen sind ausgedehnter und härter als sonst; fast immer greift dann der Process auf die Nasenhöhle über und erzeugt jene Coryza, welche schon bei den alten Aerzten einen bösen Ruf hatte, und sich von dem einfachen, auch beim leichten Scharlach bisweilen auftretenden Schnupfen wesentlich unterscheidet. Aus den excoriirten Nasenlöchern fliesst ein jauchig-seröses, oft blutiges Secret über die macerirte Oberlippe, und die Nase mit ihrer ganzen Umgebung bis zu den Augenlidern hin schwillt oft oedematös an. Bisweilen nimmt auch die Conjunctiva, wahrscheinlich durch Vermittelung der Thränenwege, Antheil, meistens in der Form einer catarrhalischen Entzündung mit reichlicher Secretion und Verklebung der Lidränder, seltener als tief greifende nekrotische Verschorfung mit starker Geschwulst der Augenlider. In den schlimmsten, glücklicher Weise sehr seltenen Fällen dieser Art kann es sogar zur nekrotischen Perforation der Cornea, mit Prolaps der Iris und voll-

nur in dem einzigen, welcher nicht zur Section kam, sprach die Entleerung pseudomembranöser Fetzen aus der nach der Tracheotomie eingeführten Canüle für Croup der Trachea. Seitdem sind mir allerdings einzelne Fälle vorgekommen, in denen auch der untere Theil des Larynx und selbst die Trachea croupös ergriffen waren, sie gehörten aber immer zu den Ausnahmen, und können um so weniger als Beweis für die Identität der beiden Affectionen geltend gemacht werden, als gerade die Verbreitung in die Trachea und Bronchien bei der ächten Diphtherie zu den alltäglichen Ereignissen gehört. Insbesondere Bronchitis crouposa habe ich beim Scharlach nur ganz ausnahmsweise gefunden, und glaube, dass sie dann mehr durch Aspiration nekrotischer Partikel vom Rachen her, als durch wirkliche Propagation entstanden war. Dafür spricht wenigstens der Fall eines 3jährigen Knaben, bei welchem die ulceröse Nekrose des Pharynx über die Ligamenta aryepiglottica sich bis zu den wahren Stimmbändern ausdehnte, hier scharf abschnitt und die Trachea ganz freiliess. Erst in den mit schleimig-eitrigem Secret gefüllten Bronchien fanden wir wieder fibrinöse Fetzen, und in einigen kleineren sogar lose Cylinder. Unter allen Umständen ist der Eintritt croupöser Symptome beim Scharlach prognostisch sehr ungünstig; nach meinen Erfahrungen wenigstens sind die Resultate der Tracheotomie hier fast noch schlechtere, als beim diphtherischen Croup. Folgende Fälle mögen als Beispiele dienen:

Emma H., 5jährig, aufgenommen am 20. Februar 1877 mit Fluor albus. Am 2. März Scarlatina mit hohem Fieber und einfacher Pharyngitis. Desquamation beginnt schon am 5. im Gesicht. In den nächsten Tagen bei fortbestehendem mässigem Fieber (38—39°) Heiserkeit, die sich am 8. März zur Aphonie steigert und mit einer geräuschvollen Inspiration verbindet. Mit dem Eintritt von Dyspnoe am 10. steigt die Temperatur auf 40,4; Ab. 40,7. Brechmittel ohne Erfolg. Am 12. wird eine doppelseitige Bronchopneumonie an der Rückenfläche constatirt, welche unter anhaltend hohem Fieber, schliesslich unter Collapserscheinungen am 17. März, also am 15. Tage der Krankheit, zum Tode führt. Während des ganzen Verlaufs war im Rachen niemals ein Belag, sondern immer nur Röthe, Schwellung und starke Schleimsecretion sichtbar gewesen. Section: Pharyngitis diphtheritica; Laryngitis crouposa. Doppelseitige Bronchopneumonie. Pleuritis sinistra mit serofibrinösem Exsudat. Hyperplasie der Milz und der Mesenterialdrüsen.

Helene Schw., 1 $\frac{1}{2}$ jährig, aufgenommen am 12. Februar 1877 mit Rachitis. Ausbruch des Scharlach am 14. (T. 39,9—40,6) mit Angina und kleinen Eiterpunkten auf den Mandeln. In den nächsten Tagen Bronchialcatarrh, mässiges Fieber. Am 24. Heiserkeit, verdächtiger Klang des Hustens, steigendes Fieber (39,4). Während der folgenden 11 Tage Entwicklung von Dyspnoe, Befund doppelseitiger Bronchopneumonie, Stimme fast aphonisch, leichtes stenotisches Geräusch beim Athmen; in den drei letzten Tagen zunehmender Collaps mit Abendtemp. von 40,2. Tod am 7. Die Untersuchung des Pharynx hatte auch hier nie einen Belag constatirt.

gewisse aus zu kleinen Zahlen entnommene statistische Angaben¹⁾ in meiner Meinung irre machen, dass die „Scharlach-Diphtheritis“ etwas von der ächten Diphtherie ganz verschiedenes ist. Wer mit tausend und mehr Scharlachfällen rechnet, und seinen Blick auf das grosse Ganze gerichtet hält, wird mir beistimmen müssen. Ich will nur die eine wichtige Thatsache hier erwähnen, dass Paralysen, welche man den „diphtherischen“ an die Seite stellen könnte, nach der scarlatinösen Pharynxnekrose kaum vorkommen. Ich selbst habe in keinem Fall Accommodationslähmungen des Auges, ebenso wenig die charakteristischen Lähmungen des Velum, der Nacken- oder Extremitätenmuskeln beobachtet; denn wenn auch während des Bestehens der Pharyngitis scarlatinosa die Getränke bisweilen aus der Nase ausgestossen werden, so ist nur die entzündliche Starrheit und Unbeweglichkeit des Gaumensegels daran schuld, und mit der als Nachkrankheit der eigentlichen Diphtherie auftretenden Gaumenlähmung hat dies Symptom nichts zu schaffen. Dass aber Scharlach sich mit ächter Diphtherie compliciren kann, habe ich selbst schon früher durch schlagende Fälle bewiesen, und werde darauf bald zurückkommen. Jedenfalls ist diese Complication im Vergleich zu der überaus häufigen „Scharlachnekrose“ eine seltene.

Ein wichtiger Unterschied liegt auch darin, dass die scarlatinöse Rachennekrose im Gegensatz zur wirklichen Diphtherie nur eine geringe Tendenz zeigt, vom Pharynx aus sich in die oberen Luftwege zu verbreiten. Während die Aerzte mit Recht in jedem Fall von primärer Rachendiphtherie sofort an die Gefahr des Croup denken, kommt ihnen beim Scharlach dieser Gedanke kaum in den Sinn. Heiserkeit der Stimme, die sich sogar bis zur Aphonie steigern kann, ist freilich nichts seltenes; aber dies verdächtige Symptom verliert sich in vielen Fällen allmählig, und scheint meistens von einem bis auf die Stimmbänder sich verbreitenden Catarrh abzuhängen, der freilich weiter abwärts schreiten und mit Bronchopneumonie abschliessen kann. Dennoch sei man nicht allzu sicher. Wenn Bretonneau von der scarlatinösen Pharyngitis sagt: „elle n'a aucune tendance à se propager dans les canaux aëriëres“, so geht er darin entschieden zu weit. In meiner früheren Arbeit²⁾ finden sich 8 Fälle von Scharlach, in welchen die Verbreitung der Rachenaffection in den Larynx thatsächlich stattfand, und 7 Mal auch durch die Section constatirt wurde. In keinem der letzteren überschritt der Croup die Grenze der Stimmbänder, und

¹⁾ Holzinger, Zur Frage der Scharlachdiphtherie. München, 1889.

²⁾ Charité-Annalen. III. 1876. S. 529.

nur in dem einzigen, welcher nicht zur Section kam, sprach die Entleerung pseudomembranöser Fetzen aus der nach der Tracheotomie eingeführten Canüle für Croup der Trachea. Seitdem sind mir allerdings einzelne Fälle vorgekommen, in denen auch der untere Theil des Larynx und selbst die Trachea croupös ergriffen waren, sie gehörten aber immer zu den Ausnahmen, und können um so weniger als Beweis für die Identität der beiden Affectionen geltend gemacht werden, als gerade die Verbreitung in die Trachea und Bronchien bei der ächten Diphtherie zu den alltäglichen Ereignissen gehört. Insbesondere Bronchitis crouposa habe ich beim Scharlach nur ganz ausnahmsweise gefunden, und glaube, dass sie dann mehr durch Aspiration nekrotischer Partikel vom Rachen her, als durch wirkliche Propagation entstanden war. Dafür spricht wenigstens der Fall eines 3jährigen Knaben, bei welchem die ulceröse Nekrose des Pharynx über die Ligamenta aryepiglottica sich bis zu den wahren Stimmbändern ausdehnte, hier scharf abschnitt und die Trachea ganz freiliess. Erst in den mit schleimig-eitrigem Secret gefüllten Bronchien fanden wir wieder fibrinöse Fetzen, und in einigen kleineren sogar lose Cylinder. Unter allen Umständen ist der Eintritt croupöser Symptome beim Scharlach prognostisch sehr ungünstig; nach meinen Erfahrungen wenigstens sind die Resultate der Tracheotomie hier fast noch schlechtere, als beim diphtherischen Croup. Folgende Fälle mögen als Beispiele dienen:

Emma H., 5jährig, aufgenommen am 20. Februar 1877 mit Fluor albus. Am 2. März Scarlatina mit hohem Fieber und einfacher Pharyngitis. Desquamation beginnt schon am 5. im Gesicht. In den nächsten Tagen bei fortbestehendem mässigem Fieber (38—39°) Heiserkeit, die sich am 8. März zur Aphonie steigert und mit einer geräuschvollen Inspiration verbindet. Mit dem Eintritt von Dyspnoe am 10. steigt die Temperatur auf 40,4; Ab. 40,7. Brechmittel ohne Erfolg. Am 12. wird eine doppelseitige Bronchopneumonie an der Rückenfläche constatirt, welche unter anhaltend hohem Fieber, schliesslich unter Collapserscheinungen am 17. März, also am 15. Tage der Krankheit, zum Tode führt. Während des ganzen Verlaufs war im Rachen niemals ein Belag, sondern immer nur Röthe, Schwellung und starke Schleimsecretion sichtbar gewesen. Section: Pharyngitis diphtheritica; Laryngitis crouposa. Doppelseitige Bronchopneumonie. Pleuritis sinistra mit serofibrinösem Exsudat. Hyperplasie der Milz und der Mesenterialdrüsen.

Helene Schw., 1 $\frac{1}{2}$ jährig, aufgenommen am 12. Februar 1877 mit Rachitis. Ausbruch des Scharlach am 14. (T. 39,9—40,6) mit Angina und kleinen Eiterpunkten auf den Mandeln. In den nächsten Tagen Bronchialcatarrh, mässiges Fieber. Am 24. Heiserkeit, verdächtiger Klang des Hustens, steigendes Fieber (39,4). Während der folgenden 11 Tage Entwicklung von Dyspnoe, Befund doppelseitiger Bronchopneumonie, Stimme fast aphonisch, leichtes stenotisches Geräusch beim Athmen; in den drei letzten Tagen zunehmender Collaps mit Abendtemp. von 40,2. Tod am 7. Die Untersuchung des Pharynx hatte auch hier nie einen Belag constatirt.

Section: Diphtheritis des Pharynx und Oesophagus. Croup des Kehlkopfs, doppel-seitige Bronchopneumonie. Käsigc Degeneration der Bronchialdrüsen. Tuberkel in der Milz und Leber.

In beiden Fällen war die nekrotisirende Pharyngitis trotz wiederholter Untersuchung während des Lebens nicht erkannt worden, ein Umstand, der auch bei der wahren Diphtherie nicht selten vorkommt, und theils in dem verborgenen Sitz der Plaques, theils in der Unmöglichkeit, die Rachenhöhle solcher Kinder nach allen Richtungen hin genau zu untersuchen, seine Erklärung findet.

Martha H., 7jährig, aufgenommen am 20. März 1877 mit Scharlach, welches seit 5 Tagen besteht. Sensorium benommen, Delirien, schnarchender Athem, submaxillare Schwellung auf beiden Seiten. Exanthem nur noch partiell sichtbar. Pharynx geröthet, geschwollen, mit dicken graugelben Plaques und reichlichem Schleim bedeckt. T. 39,5—40,2. P. 144—168. Am 22. gesellt sich starke Coryza und Foetor oris hinzu; Uvula und Gaumenbögen zeigen schwarzbraune brandige Flecke, hintere Pharynxwand grau belegt, beginnender Collaps. Am 23. Sopor, völlige Aphonie. Tod im Collaps. Section: Pharyngitis et Laryngitis diphtheritica ulcerosa. Diphtheritische Nekrose des Oesophagus und der Pars pylorica des Magens. Multiple bronchopneumonische Herde. Leichte Nephritis parenchymatosa.

6jähriges Mädchen, aufgenommen den 2. April 1884, mit malignem Scharlach, T. immer 40,0 und darüber, Albuminurie, profuse Durchfälle, Somnolenz und Delirien, ausgedehnte Pharynxnekrose, Otorrhoe und Phlegmone colli. Am Ende der zweiten Woche Croupsymptome. Am 14. Tracheotomie, nach welcher eine Membran aus der Trachea entfernt wird. Tod am 19. im Collaps. Section: Am linken Stimmband vorn ein tiefes etwa dreieckiges erbsengrosses Ulcus, bis auf den Knorpel dringend. Im Larynx noch starke Röthe und Wulstung. Trachea fast normal. Nephritis und Myocarditis parenchymatosa.

Selbstverständlich muss auch hier die Möglichkeit einer Complication des Scharlach mit ächter Diphtherie in Betracht gezogen werden. (S. 659), sei es nun, dass die letztere die Scene eröffnet und Scharlach sich hinzugesellt, oder umgekehrt die Diphtherie erst später auftritt. In dem folgenden Fall geschah dies sogar erst nach der Heilung des Scharlach.

Mädchen von 7 Jahren, aufgenommen am 4. April 1886 mit Scharlach. Ausgedehnte Rachennekrose, Bronchialcatarrh, Stomatitis fibrinosa, Herzschwäche, T. 40,0. Genesung unter dem Gebrauch von Decoct. Chinae mit Tinct. Valerian., Campher, Wein und Aetherinjectionen. Am 29. entfiebert; Halsorgane normal. Am 9. Mai plötzlich Croupsymptome. Pharynx diphtheritisch belegt. Den 11. Tracheotomie. Anfangs Wohlbefinden; nach einigen Tagen Bronchitis und Bronchopneumonie, was die am 21. vorgenommene Section bestätigte.

Dieser Fall ist deshalb von besonderer Bedeutung, weil er uns lehrt, dass die sogenannte „Scharlach-Diphtheritis“ nicht einmal für ein

paar Wochen Schutz gegen die ächte Diphtherie gewährt. Die Verschiedenheit beider Affectionen erhält durch solche Fälle eine Bestätigung.

Zwei von den mitgetheilten Fällen zeigen Ihnen, dass der nekrotisirende Process beim Scharlach auch den Oesophagus und sogar die Magenschleimhaut befallen kann. Letzteres beobachtete ich nur zweimal, während fibrinöse fetzige oder röhrenförmige Einlagerungen, besonders aber longitudinale, fast bis an die Cardia reichende Ulcerationen der Oesophagusschleimhaut öfter vorkamen. Aber allen diesen Befunden entspricht kein bestimmtes Symptom während des Lebens, und selbst die Theilnahme des Larynx verräth sich zuweilen nur durch verhältnissmässig milde Symptome, welche die Intensität der eigentlichen Crouperscheinungen bei weitem nicht erreichen, Heiserkeit, Aphonie, geräuschvolles Athmen. Ja in einzelnen Fällen beherrschten die malignen Symptome des Scharlach die ganze Scene derartig, dass wir die laryngealen Zeichen gänzlich übersahen und bei der Section überrascht waren, den Kehlkopf ergriffen zu finden. Nur einmal bei einem 7jährigen Mädchen bestand bei der starken Heiserkeit noch eine bedeutende Empfindlichkeit des Larynx gegen Druck, welche von Perichondritis abzuhängen schien und sich allmählig verlor.

Die dyspnoëtischen Symptome, welche im Verlauf der nekrotisirenden Pharyngitis auftreten, beruhen übrigens, auch wenn sie einen stenotischen Charakter haben, durchaus nicht immer auf einer Erkrankung des Larynx, sondern können auch durch enorme Anschwellung der Mandeln und der benachbarten Rachentheile, welche den Isthmus faucium sperrt, veranlasst werden. Eine gleichzeitig bestehende intensive Coryza kann durch die Verengerung der Nasenhöhle diese Symptome noch erheblich steigern, und diese werden ihren höchsten Grad dann erreichen, wenn eine serös-eiterige Infiltration der Ligamenta aryepiglottica (Oedema glottidis) sich hinzugesellt. In allen solchen Fällen ist es aber absolut unmöglich, sich über den Zustand des Larynx selbst Gewissheit zu verschaffen, da bei der gewöhnlich vorhandenen Benommenheit des Sensorium, der Schwierigkeit den Mund zu öffnen, der enormen Anschwellung der Mandeln und den alles verdeckenden Schleim- oder nekrotischen Massen von einer erfolgreichen Anwendung des Kehlkopfspiegels nicht die Rede sein kann. In mehreren zur Section gekommenen Fällen dieser Art, in welchen die stenotischen Symptome sehr hochgradig waren, fanden wir neben der nekrotisirenden Pharyngitis und Coryza noch grosse Tonsillarabscesse, ein paar Mal seitliche oder mittlere peri- und retropharyngeale Phlegmone, während der Larynx, abgesehen von einer ödematösen Infiltration der Ligamenta aryepiglottica, ganz frei war.

Unstreitig ist hier die Indication zur Tracheotomie gegeben, von welcher ich indess nur einmal, bei einem 8jährigen Knaben in der Privatpraxis, Erfolg beobachtete. Alle anderen Fälle gingen trotz der Tracheotomie oder auch der wiederholt vorgenommenen Incision der Mandelabscesse in Folge der begleitenden malignen Zustände zu Grunde.

Zu der nekrotisirenden Pharyngitis gesellt sich häufig eine analoge Affection der Mundschleimhaut (*Stomatitis scarlatinosa*), bei welcher die Mundwinkel, die Lippen, meistens auch die Zunge, seltener der harte Gaumen mit graugelben oder grauweissen Plaques inselförmig oder in grösseren Strecken infiltrirt erscheinen. Die Stomatitis kann sich schon am 5. Tage der Krankheit bilden, häufiger sah ich sie erst in der 2. Woche, oder noch später eintreten. Die Speichelsecretion ist vermehrt und die Schmerzhaftigkeit oft so bedeutend, dass die Kinder die Zunge nicht herausstrecken, auch nicht essen können, wodurch die schon vorhandene Schwäche noch gesteigert wird. Aus den blutenden Rhagaden der Mundwinkel und Lippen gehen oft graugelbe Plaques hervor, welche sich weit über die Mund- und Zungenschleimhaut ausbreiten, und nach ihrer nekrotischen Abstossung mehr oder minder tief dringende, besonders den Zungenrand einkerbende Substanzverluste hinterlassen. Selbst da, wo die Geschwüre noch oberflächlich waren, sah ich ein paar Mal so bedeutende Blutungen eintreten, dass das Leben der Kinder durch Erschöpfung bedroht wurde. Aus der Zunge und den Lippen rieselte das Blut besonders beim Versuch zu essen, oft aber auch spontan, massenhaft hervor, und jeder Versuch, die dicken Blutgerinnsel von den Lippen zu entfernen, erneuerte die Blutung. Nur durch consequente Anwendung von *Liquor ferri sesquichlorati*, welcher mittelst Charpie applicirt oder in die Zunge eingepinselt wurde, gelang es uns, die Blutung zum Stillstand zu bringen. In manchen Fällen ist die Affection indes nur so schwach entwickelt, dass sie das Bild und den Verlauf der gewöhnlichen *Stomatitis aphthosa* (S. 458) darbietet, während in anderen die dunkelrothe Zungen- und Gaumenschleimhaut mit weissen croupartigen Auflagerungen, die sich ziemlich leicht abstreifen lassen und oberflächliche blutende Erosionen hinterlassen, bedeckt erscheint. Der Gebrauch eines Mundwassers von *Chlorkali* (5:200), besonders aber täglich ein paar Mal wiederholte Pinselungen mit einer Zinksolution (*Zinc. sulphur.* 0,5:30,0), leisteten mir bei dieser Stomatitis oft vortreffliche Dienste; nur einmal entwickelte sich in Folge derselben eine so bedeutende narbige Schrumpfung der Mundöffnung, dass dieselbe auf ein nussgrosses rundes Loch reducirt wurde und auf operativem Wege dilatirt werden musste. In einem tödtlichen Fall erschienen durch die *Stomatitis ulcerosa* des

Zahnfleisches die Zähne gelockert, der Unterkiefer vielfach von Periost entblösst und cariös.

Auch die grossen Schamlippen und die Schleimhaut der Vulva, so wie zufällig bestehende Excoriationen der äusseren Haut z. B. Eczeme im Gesicht, hinter den Ohren u. s. w. können sich mit fibrinösen Auf- und Einlagerungen bedecken. Bei einem 3jährigen Kinde sah ich im Lauf der zweiten Woche des Scharlach neben Angina und Rhinitis necrotica auch die Labien und Nymphen anschwellen, bläulich roth werden und sich mit missfarbigem Exsudat überziehen, bald auch ein hinter beiden Ohren befindliches Eczem dieselbe Beschaffenheit annehmen. Anhaltende Fomentationen mit einer Mischung von Aq. saturnin. und (2 proc.) Carbollösung erzielten binnen 6 Tagen bedeutende Besserung, doch erlag das Kind später einer Nephritis. —

Ich bemerkte oben (S. 656), dass die Pharyngitis in den ersten Tagen des Scharlach eine einfach entzündliche zu sein, und der nekrotisirende Charakter erst am 3. bis 4. Tage hervortreten pflegt. Von dieser Regel giebt es indess Ausnahmen, indem gleich anfangs, ja selbst noch vor der Entwicklung des Exanthems verdächtige Plaques im Rachen auftreten können. Die Krankheit beginnt dann mit einem mässigen, bisweilen auch mit hohem Fieber (39,5 bis 40,0) und „diphtheritischer“ Angina, und erst 2—3 Tage, in einem Fall sogar 5 Tage später, erschien das Scharlachexanthem auf der Haut. Seit meiner früheren Publication ¹⁾ hatte ich wiederholt Gelegenheit, diesen ungewöhnlichen Beginn zu beobachten:

Frieda Th., 3 Jahre alt, aufgenommen am 23. December 1877. Seit einigen Tagen Klagen über den Hals, seit gestern Fieber. Auf beiden gerötheten und geschwellenen Tonsillen ein mässiger grauweisser Belag, submaxillare Drüenschwellung. T. 39,5. In den nächsten beiden Tagen Besserung; der Belag streift sich ganz ab. T. 38,4. Erst am 1. Januar 1877 beginnt neues heftiges Fieber (40,5) mit starker Röthe des Pharynx, und am 3. zeigt sich die Scharlachröthe auf der Brust. Tod am 6. unter Collapssymptomen.

Friedrich M., 7 Jahre alt, aufgenommen am 28. December 1878 mit einem starken „diphtheritischen“ Belag beider Tonsillen, der Gaumenbögen, und Anschwellung unter dem rechten Kieferwinkel. T. 38,3. In den beiden nächsten Tagen völlige Abstossung der Beläge und Fieberlosigkeit (T. 36,6—37,4). Erst am 31. wieder Steigerung (40,3), Kopfschmerz, Angina, und am folgenden Tage Ausbruch des Exanthems. Tod am 6. Januar durch Collaps.

In beiden Fällen liegt also ein zweitägiges Intervall zwischen dem Auftreten der diphtheritischen Pharyngitis und dem Erscheinen des

¹⁾ l. c. S. 525.

scarlatinösen Prodromalfiebers, ein Intervall, während dessen die Rachenaffection und das Fieber auf ein Minimum herabgehen oder ganz verschwinden. Man muss sich daher die Frage vorlegen, ob hier die erste Affection mit der zweiten wirklich zusammenhing, und nicht vielmehr eine ächte Diphtherie vorlag, auf welche in Folge einer Infection in der Klinik rasch Scharlach folgte, dessen Incubationsperiode, wie wir bald sehen werden, nur eine äusserst kurze zu sein braucht. Für diese Ansicht spricht noch der Umstand, dass in der Familie des ersten Kindes bereits ein Knabe kurz zuvor an Diphtherie gestorben war, dass mir ferner kein einziger Fall dieser Art in der Privatpraxis, wohl aber mehrere in der Klinik vorkamen, wo die Infection mit verschiedenen Contagien kaum zu vermeiden war. Ein 6jähriger Knabe z. B., welcher am 30. April 1884 mit Diphtherie aufgenommen wurde, erkrankte in der Nacht vom 2. zum 3. Mai an Scharlach, welches alsbald die maligne septische Form annahm und mit dem Tode am 6. endete. Unzweifelhaft gehören alle Fälle, in denen erst am 7. oder 9. Tage einer diphtheritischen Rachenaffection Scharlach auftritt, dieser Complication an, und solche Fälle sind mir keineswegs selten in der Klinik vorgekommen, besonders häufig aber Kinder, die wegen eines diphtherischen Croup tracheotomirt worden waren und schon wenige Tage darauf an Scharlach erkrankten. In solchen combinirten Fällen sieht man daher auch Nachkrankheiten auftreten, die einerseits auf die Diphtherie, andererseits auf das Scharlachfieber bezogen werden müssen, z. B. submaxillare Abscesse und Gelenkaffectionen, auf welche später Gaumenlähmung folgt¹⁾. Schliesst man nun diese aus der Combination von echter Diphtherie und Scharlach entstandenen Mischformen aus, so wird man wohl die Thatsache bestätigt finden, dass die Pharyngitis im Beginn des Scharlach fast constant eine einfache, wenn auch oft recht intensive ist, den nekrotisirenden Charakter aber erst auf der Höhe der Krankheit annimmt. —

Die Malignität des Scharlach beruht aber nicht bloss in der geschilderten Tendenz zu nekrotisirenden Processen, sondern noch mehr in der specifischen Wirkung des Virus auf das Nervencentrum, und von diesem aus auf das Herz. Bevor ich auf diese unheilvolle Eigenthümlichkeit näher eingehe, lenke ich Ihre Aufmerksamkeit auf gewisse Symptome, welche schon in den ersten Tagen der Krankheit lebhaft, aber nicht ganz gerechtfertigte Besorgnisse erregen können. Gleich beim

¹⁾ S. einen von mir beobachteten Fall dieser Art in der Berliner klin. Wochenschrift. 1882. S. 599.

Eintritt der nur in den Morgenstunden etwas remittirenden hohen Continua (40° und mehr), bei dunkelrothem und diffusum Exanthem, verfallen viele Kinder in einen somnolenten Zustand, aus dem sie aber in der Regel leicht zu erwecken sind. Viele deliriren dabei mehr oder minder lebhaft und werfen sich unruhig hin und her; andere sind apathisch, geben auf vorgelegte Fragen keine Antwort und scheinen ihre Umgebung nicht deutlich zu erkennen. Bedenkliche Complicationen irgend einer Art finden dabei nicht statt; der Urin ist frei von Eiweiss oder enthält nur Spuren desselben, wie bei anderen hoch febrilen Krankheiten, die Angina ist mässig, der Puls nicht allzu frequent und von guter Beschaffenheit. Nur die Benommenheit des Sensorium flösst also Besorgnisse ein und lässt einen malignen Charakter befürchten. Aber mit dem Sinken der hohen Temperatur am 4. bis 6. Tage schwinden auch die sensoriellen Symptome, die Unruhe macht einem ruhigen Schläfe Platz, das Bewusstsein stellt sich rasch wieder her, und die Krankheit nimmt nun ihren gewöhnlichen, freilich immer unberechenbaren Verlauf. Selbst bei einem 11jährigen Knaben, der am 5. Tage nach lebhaften Delirien in der Nacht tobsüchtig wurde, wiederholt aus dem Bett sprang, zum Fenster lief und furchtbar schrie, so dass ihm Hände und Füsse gebunden werden mussten, trat nach Chloral (10 : 200 3 Mal $\frac{1}{2}$ Kinderlöffel voll genommen) Beruhigung und bald Genesung ein.

Hier liegt den scheinbar drohenden Störungen des Sensorium nur das continuirliche hohe Fieber zu Grunde, da analoge Symptome auch in den ersten Tagen anderer, mit hoher Continua einhergehender Krankheiten der Kinder, z. B. bei der fibrinösen Pneumonie, nicht selten vorkommen. In der That leistete mir unter diesen Verhältnissen die abkühlende Methode entschieden gute Dienste, besonders lauwarme Bäder von 26—25° R., deren Dauer etwa 10 Minuten betragen darf. In manchen Fällen liess ich sogar zweimal täglich baden. Gleichzeitig wurde ein Eisbeutel continuirlich auf den Kopf, und bei heftiger Pharyngitis ein solcher auch um den Hals applicirt. Auch Chinin (0,5 bis 1,0), Natron salicylicum (2,0), Antipyrin (0,25 bis 0,5) in den Nachmittagsstunden gereicht, zeigten sich mitunter wirksam, indem sie auf 6 bis 12 Stunden die Temperatur um 1 bis 2° herunterdrückten. Dagegen sah ich alle diese antipyretischen Mittel fehlschlagen, wenn das hohe Fieber, die Delirien und die Somnolenz von vornherein die Verkünder wirklich maligner Erscheinungen waren. Die Temperatur blieb dann auf derselben Höhe oder stieg sogar noch mehr, und ich betrachte daher die Unwirksamkeit der Antipyrese geradezu als ein prognostisch ungünstiges Moment, welches uns anzeigt, dass es sich um eine wahre, durch

die Virulenz der Infektionskrankheit bedingte Malignität handelt. Von dem Wesen dieser Virulenz wissen wir freilich so gut wie nichts. Deshalb das Scharlachfieber in einer Reihe von Fällen überaus leicht, in einer anderen Reihe überwiegend bösartig verläuft, ist uns ebenfalls durchaus unbekannt, und die Berufung auf den „Genius epidemicus“ kann daran nichts ändern. Auffallend war mir dabei die gewiss auch von vielen anderen Aerzten gemachte Beobachtung, dass wenn in einer Familie Scharlach ausbricht und eins der Kinder an der malignen Form zu Grunde geht, sehr häufig auch noch ein zweites und drittes Kind unter denselben Erscheinungen hingerafft wird, und auf diese Weise ganze Familien aussterben können. Hier handelt es sich also um besonders schwere Infectionen, wahrscheinlich um eine „Mischinfection“, wie sie durch die (S. 634) erwähnten Untersuchungen constatirt wurde.

Schon in vielen einfachen Scharlachfällen bekundet der hüpfende Character (Pulsus celer) und die ungewöhnlich hohe Frequenz des Pulses (150 Schläge und mehr) den erwähnten Einfluss des Virus, welchen ich mir als einen das Vaguscentrum lähmenden vorstelle. Wenn auch andere Infektionskrankheiten, z. B. Typhus, in ihren schweren Formen ähnliche Collapserscheinungen aufzuweisen haben, so kommen diese doch, nächst der Diphtherie, dem Scharlachfieber am häufigsten zu und bilden die Hauptgefahr, welche man während des tückischen Verlaufs dieser Krankheit stets im Auge zu behalten hat. Die bei der Section häufig gefundenen moleculären Veränderungen des Herzmuskels können wohl aus dem Grunde nicht daran Schuld sein, weil die Erscheinungen der Herzparalyse schon zu einer Zeit auftreten können, in welcher eine ausgedehnte moleculäre Degeneration noch nicht anzunehmen ist. Jedem Arzt kommen dann und wann Fälle vor, in welchen bei voller Gesundheit plötzlich Erbrechen, Diarrhoe, auch wohl Convulsionen, enorme Frequenz und Kleinheit des Pulses eintreten, und ein so schneller Collaps erfolgt, dass schon nach 8—12 Stunden der Puls schwindet, Gesicht und Extremitäten kühl werden, und unter soporösen Erscheinungen, seltener unter mehr oder minder heftigen Convulsionen, der Tod eintritt, ohne dass ein Exanthem zum Vorschein gekommen ist. Die Diagnose bleibt dunkel, bis nach wenigen Tagen eins oder mehrere Geschwister des verstorbenen Kindes am Scharlach erkranken und dadurch der Zweifel gehoben wird. Häufiger kommt es indess noch zum Ausbruch eines heftigen Fiebers und zur Entwicklung des Exanthems, wenn auch nur zu einer partiellen und ungleichmässigen, und der Tod erfolgt erst nach 24—48 Stunden:

Kind von 3 Jahren, am 21. Juni 1879 aufgenommen. Noch am Abend zuvor gesund. In der Nacht zwei Mal Erbrechen, Morgens partielles Scharlachexanthem am Rumpf, Pharyngitis, Sopor, Conjunctivitis. Temp. 40,5; Puls 180, sehr klein; Resp. 72. Nachmittags Collaps, Puls kaum fühlbar. Nachts 11 Uhr Tod. Dauer 24 Stunden.

Ebenso schnell, aber unter terminalen Zuckungen, starb ein 2jähriges Kind, welches anhaltend eine Temperatur von 40,2—40,5 darbot, kleine Petechien auf Brust und Armen zeigte, schon nach 18stündiger Dauer der Krankheit collabirte und 6 Stunden später zu Grunde ging. Bei einem erst 6 Monate alten Knaben, dessen Temperatur am ersten Tage 39,2, Ab. 40,2, am zweiten Tage 40,8 und 41,4 betrug, erfolgte in tiefem Sopor und Collaps tödtlicher Ausgang am Abend des zweiten Tages, bei einem 2jährigen Kinde mit anhaltenden Temperaturen von 40,0 bis 41,8 und einer Pulsfrequenz von 180 bis 192 am vierten Abend.

Diese lähmende Einwirkung auf Gehirn und Herz macht sich oft schon in den ersten Tagen der Krankheit bemerkbar, am häufigsten bei Kindern unter 3 Jahren. Hier findet man dann den Puls von vornherein enorm schnell (170 Schl. und mehr), leicht wegdrückbar; Hände, Füße und Nase zeigen eine der anhaltend hohen Körpertemperatur (40—41,0) widersprechende Kühle, und das Exanthem bekommt in Folge der durch die Herzschwäche bedingten venösen Stauung einen cyanotischen, lividen Anstrich; die kleinen Kranken sind in hohem Grade hinfällig, deliriren, versuchen das Bett zu verlassen, zeigen Zähneknirschen, auch wohl Trismus und rigide Extremitäten, werden rasch soporös und gehen in diesem Zustande mit immer mehr schwindendem und an Frequenz noch zunehmendem Pulse, bisweilen auch nach wiederholten epileptiformen Anfällen schon innerhalb der ersten Tage zu Grunde. Alle diese „foudroyanten“ Fälle sind absolut lethal. Die gepriesensten Reizmittel prallen an der paralysirenden Wirkung des Giftes machtlos ab.

Etwas günstiger gestaltet sich die Prognose, wenn nicht von vornherein, sondern erst nach der völligen Entwicklung des Exanthems innerhalb der ersten oder zweiten Krankheitswoche die Symptome der Herzschwäche auftreten. Da sie unter diesen Umständen langsamere Fortschritte zu machen pflegen, so werden sie in ihrem Beginn von Ungeübten um so leichter übersehen, als eine andere Reihe von krankhaften Erscheinungen sich in den Vordergrund drängt und die Aufmerksamkeit des Arztes in Anspruch nimmt. Die Kinder liegen mehr oder weniger somnolent da, zeigen vollständige Apathie, werfen sich unruhig hin und her. Die Augen sind halb oder ganz geschlossen, die Conjunctiva meistens injicirt, das Auge lichtscheu; das Exanthem, in verschiedenen Graden entwickelt, oft als Scarl. variogata (S. 644), oder morbillenähnlich

auf tretend, oder von einer ins Kupferrothe spielenden Farbe, auch wohl von kleinen Blutextravasaten durchsetzt. Das Gesicht ist gedunsen, besonders die Umgebung der Nase, deren Theilnahme an der nekrotisirenden Entzündung (S. 657) sich durch Coryza, Schnüffeln und Schnarchen, durch Blutung und wiederholte Ausstossung diphtheritischer Fetzen aus der Nasenhöhle kund giebt; Zunge, Lippen und Zahnfleisch erscheinen trocken, mit bräunlichen Borken wie im Typhus bedeckt; die Rachentheile, wenn ihre Untersuchung überhaupt gelingt, fast immer „diphtheritisch“ und einen starken Foetor verbreitend. Dabei kann auch noch Otitis und Phlegmone der submaxillaren Partien bestehen, der Urin die Spuren frühzeitiger Nephritis zeigen, und auch eine Complication mit Entzündung der Respirationsorgane oder der serösen Membranen, zumal eiterige Synovitis stattfinden, welche ich Ihnen (S. 653) geschildert habe. Dies in seinen wesentlichen Zügen immer ziemlich gleiche und sehr charakteristische Gesamtbild der Malignität kann 8 bis 10 Tage und darüber bestehen, wobei die zuweilen eintretende grössere Freiheit des Sensorium, das Beantworten vorgelegter Fragen mit näseler oder lallender Sprache nicht sofort trügerische Hoffnungen erwecken darf. Während dieser ganzen Zeit dauert das Fieber mit Temperaturen von 39,5 bis 40° und darüber bis zum Tode fort. Ja in einzelnen Fällen fand ich noch kurz vor dem Tode 40,2 bis 42,5°, obwohl der Puls kaum noch zu fühlen und die extremen Theile schon kühl wurden, während in anderen scheinbar analogen Fällen die Temperatur vielfach schwankte und am letzten Tage erheblich, selbst bis auf 36,5 herunterging. Als ein beim einfachen Scharlach ziemlich seltenes, in malignen Fällen aber weit häufigeres Symptom ist noch eine mehr oder minder profuse Diarrhoe zu erwähnen, welche bisweilen von vornherein so plötzlich und massenhaft eintritt, dass ein choleraartiger Verfall darauf folgt. Wiederholt beobachtete ich auch einen mehr oder weniger intensiven Icterus, der indess nicht immer eine böse Bedeutung hatte, und entweder durch einen Duodenal- und Gallengangscatarrh oder durch interstitielle Hepatitis (S. 564) bedingt wird, in schlimmen Fällen aber auch als Ausdruck der Sepsis auftritt. So trübe und unheilverkündend auch der Gesamteindruck dieser malignen Fälle ist, darf man doch die Hoffnung nicht aufgeben, so lange die Zeichen des fortschreitenden Collapses fehlen. Hier ist wieder einmal ein Fall, in welchem der Puls seine prognostische Bedeutung in hervorragender Weise bekundet. So lange derselbe ein gewisses Maass von Frequenz, also je nach dem Alter 120 bis 140 Schl., nicht überschreitet und dabei seine nahezu normale Spannung und Fülle bewahrt, lasse

man den Muth nicht sinken, mögen auch die übrigen Symptome noch so schlimm erscheinen. Wird aber der Puls sehr klein, leicht wegdrückbar, dicrot, unregelmässig und ungleich, besonders aber äusserst frequent (180 oder gar 200 und 240, wie ich es bei einem 4jährigen Knaben beobachtete), wird die Haut der extremen Theile kühl, das noch bestehende Exanthem cyanotisch und der Sopor immer tiefer, tritt endlich Zähneknirschen oder Tremor der Hände und der ausgestreckten Zunge ein, so ist die Prognose eine lethale. Man muss auf den Eintritt dieser Collapserscheinungen in allen malignen, selbst in mittelschweren Fällen gefasst sein; nicht selten erfolgt derselbe ganz plötzlich und unerwartet, und straft die noch Tags zuvor gestellte günstige Prognose Lügen. —

Die Sectionen, auch der bösartigsten Fälle von Scharlach, ergeben nichts, was man als charakteristisch für diese Krankheit betrachten könnte. Neben den vielfachen Complicationen, welche Sie schon während des Lebens constatiren konnten, und auf welche ich hier nicht zurückkomme, finden Sie jene albuminösen und fettigen Degenerationen der Muskelfasern des Herzens, der Leberzellen und Nierenepithelien, welche allen schweren Infectionskrankheiten gemeinsam sind, demnächst häufig eine mässige Schwellung vieler Lymphdrüsen, der Peyer'schen Plaques, der Solitärfollikel des Darms und der Mesenterialdrüsen, ein Befund, welcher auch da oft vorkommt, wo im Leben keine Diarrhoe bestand. Die Darmschleimhaut bot in diesen Fällen, abgesehen von einem mehr oder minder ausgedehnten Catarrh der Schleimhaut, keine bemerkenswerthen Veränderungen dar¹⁾. In der Mund- und Rachenhöhle, wie im Oesophagus, fanden wir neben den nekrotisirenden Processen häufig Soorentwicklung. Multiple kleine Blutextravasate in verschiedenen Organen, besonders in den Lungen, waren nicht selten. Eine charakteristische Veränderung des Blutes ist mir bei den leider sehr zahlreichen Sectionen, welche ich zu machen Gelegenheit hatte, niemals aufgefallen, und ein erheblicher Milztumor wurde nur in einer kleinen Anzahl von Fällen constatirt. Der Befund septischer Coccen in verschiedenen Organen und dessen wahrscheinliche Bedeutung wurde bereits oben (S. 653) erwähnt. —

Aus der Schilderung der Krankheit, ihrer zahlreichen Varietäten und Complicationen, werden Sie wohl erkannt haben, dass ich berechtigt war, das Scharlachfieber als eine in ihrem Verlauf und Ausgang

¹⁾ Acute gelbe Leberatrophie und dysenterische Veränderungen der Darmschleimhaut, welche Litten (l. c. S. 120 u. 128) beobachtete, kamen mir bei Kindern bisher nicht vor.

unberechenbare Affection zu bezeichnen, deren Prognose unter allen Umständen, auch bei dem anscheinend günstigsten Verlauf, immer nur zweifelhaft gestellt werden darf. Da aber nach dem vollständigen Ablauf des acuten Processes noch verschiedene Nachkrankheiten auftreten können, welche die Gesundheit und das Leben des schon ausser aller Gefahr scheinenden Kindes von neuem bedrohen können, so rathe ich Ihnen, den Eltern gleich im Anfang der Krankheit mitzutheilen, dass Sie vor dem Ende der 4. Krankheitswoche keine Garantie für einen glücklichen Ausgang übernehmen können. Unter den Nachkrankheiten steht in erster Reihe die Nephritis, welche ich Ihnen bereits früher (S. 584) ausführlich geschildert habe. Demnächst haben Sie die Folgen der Otitis media, ihren Uebergang auf den Knochen, die Mitleidenschaft der Sinus und der Meningen, oder Paralyse des N. facialis und bleibende Taubheit zu fürchten. In mehreren Fällen beobachtete ich während der Reconvalescenz, meistens in der dritten Woche, die Entwicklung einer Pneumonie, welche zweimal lethal endete. Ueber die im Gefolge des Scharlachs bisweilen auftretende interstitielle Hepatitis mit Schwellung und Empfindlichkeit der Leber, und mehr oder weniger entwickeltem Icterus wurde bereits S. 564 gesprochen. Insbesondere in den letzten Jahren ist sie mir mehrfach vorgekommen. Wiederholt sah ich auch, wie oben erwähnt wurde, in Folge directer Infection in den klinischen Sälen die eben vom Scharlach genesenen Kinder an echter Diphtherie erkranken, und durch Collaps oder Croup zu Grunde gehen. Dagegen kam mir Gangrän der Haut oder der Schleinhäute nur selten vor, ein paar Mal als Decubitus am Kreuzbein oder an anderen dem Druck ausgesetzten Körperstellen, einmal als Nekrose des Nasenknorpels, einmal als Brand eines Bubo inguinalis in der dritten Woche der Krankheit mit tödtlichem Ausgang, ein paar Mal als brandige Phlegmone des Bindegewebes am Halse, nie aber in der Form von Noma des Mundes oder der weiblichen Genitalien, wie es von Anderen beobachtet wurde. In der Literatur fehlt es nicht an Beispielen, in denen schon während der ersten Krankheitswochen die Zungenspitze oder Theile der Alveolarfortsätze durch Brand verloren gingen. Zu den häufigsten Nachkrankheiten gehörten Abscesse am Halse, auf dem Rücken, den Händen, den Augenlidern und in unmittelbarer Nähe der Gelenke, welche durch ihre continuirliche Neubildung und die copiose Eiterung schliesslich Marasmus herbeiführten, ein paar Mal auch die in der Nähe liegenden Gelenke perforirten (S. 653). Papulöse, eczematöse und pustulöse Eruptionen, besonders im Gesicht und an den Ohren, kamen in den ersten Wochen und Monaten nach überstandnem Scharlach nicht

selten zum Vorschein, einmal auch ein bullöser Ausschlag auf den Extremitäten am 13. Tage, während ich einen unter wiederholten heftigen Fieberstürmen auftretenden Pemphigus acutus nur einmal beobachtete, und daher ungewiss bin, ob derselbe nicht als etwas Zufälliges zu betrachten war. In einzelnen Fällen entwickelte sich Fluor albus unmittelbar nach dem Scharlach, wahrscheinlich als Folge einer Verbreitung der Dermatitis auf die Schleimhaut der Genitalien (S. 629). Am wenigsten hat man, wenigstens nach meiner Erfahrung, für das Nervensystem zu fürchten. Nur bei zwei Kindern beobachtete ich unmittelbar nach dem Verlassen des Bettes einen vollkommen ataktischen Gang, welcher im ersten Fall ein paar Tage, im zweiten einige Wochen bestand. Chorea kam mir nur zweimal während der acuten Periode des Scharlach vor, beide Mal mit Gelenkschmerzen resp. Synovitis verbunden, nie aber als Nachkrankheit. Bei der sehr grossen Zahl der choreakranken Kinder, welche ich zu sehen Gelegenheit hatte, scheint mir dieser Umstand um so bemerkenswerther, als andere Autoren (Gubler und Bouchut) gerade Chorea nach Scharlach häufig beobachtet haben wollen. Psychische Störungen, die auch von anderen Autoren nach Scharlach, wie nach Infectionskrankheiten überhaupt, beobachtet wurden, kamen mir zweimal, und zwar in Verbindung mit Nephritis und Urämie vor (S. 598). Erwähnt sei schliesslich noch die Manifestation einer hämorrhagischen Diathese in Form von Purpura, welche ich wiederholt als Nachkrankheit, und zwar bisher immer mit glücklichem Ausgang beobachtete, während andere Autoren auch schnell tödtliche Fälle dieser Art verzeichnet haben. Mir stehen im Ganzen 8 Fälle von Purpura nach Scharlach zur Verfügung, welche sämmtlich in der 3. oder 4. Woche nach der Eruption sich entwickelten. In keinem Fall hatte die Scarlatina eine wesentliche Abweichung von ihrem normalen Verlauf dargeboten. Bei 4 Kindern wurden nur Blut-extravasate in der Haut verschiedener Körpertheile beobachtet, z. B. bei einem 3jährigen Mädchen eine sehr reichliche confluirende, fast symmetrisch angeordnete Purpura auf beiden Wangen und auf der Streckseite beider Vorderarme. In den anderen Fällen fanden gleichzeitig noch Blutungen aus Schleimhäuten, besonders aus der Nase, statt. Bei einem dieser Kinder bildeten sich auf dem rechten Oberarm und der rechten Hinterbacke sehr schnell schwarzrothe ausgedehnte Extravasate, auf welchen mehrere mit blutigem Serum gefüllte Blasen aufschossen. Trotz eines heftigen eclamptischen Anfalls erfolgte binnen 14 Tagen vollständige Heilung, und auch in vier anderen Fällen, die noch mit Nephritis complicirt waren, war der Ausgang ein glücklicher.

Marie U., 6 Jahre alt, aufgenommen am 23. November 1874, soll seit 3 Wochen krank sein. Seit 3 Tagen blutet sie fast anhaltend aus der Nase, dem Munde und den äusseren Gehörgängen, ist fast appetitlos, sehr heruntergekommen und anämisch. Puls kaum fühlbar, Extremitäten und Gesicht kühl, allgemeines Zittern. Die Haut der Extremitäten spärlich, Bauch und Brust aber mit zahllosen grösseren und kleineren, zum Theil confluirten Ecchymosen bedeckt. Das rechte obere Augenlid durch blutige Suffusion geschwollen. Geringes Oedem der Beine. Brust- und Bauchorgane normal. Urin enthält eine mässige Menge Albumen, Epithelien und Cylinder. Stuhlgang schwarz, blutig. T. 38—38,4. Die Anamnese ergab, dass das Kind Scharlach überstanden hatte, was auch durch die deutlichen Reste der Abschuppung bewiesen wurde. Therapie: Tamponade der rechten Nasenhöhle behufs der Blutstillung, Injection von Ergotin, 0,1. Vom 25. an Ergotin 1,5 : 120 2stündlich 1 Kinderlöffel. Schon am nächsten Tage Entfieberung, besserer Appetit, ein paar dünne, aber nicht blutige Stühle; allmähliges Schwinden der Ecchymosen, keine neuen Blutungen. Nephritis fortbestehend bis zum 1. December, wo der Urin normal erscheint und auch das Oedem geschwunden ist.

Wodurch die hämorrhagische Diathese nach Scharlach zu Stande kommt, wissen wir nicht; vielleicht handelt es sich um moleculäre Veränderungen in den Wänden der kleinen Gefässe, wodurch eine grössere Brüchigkeit derselben bedingt wird. Bemerkenswerth ist, dass eine kurz zuvor überstandene Purpura keine besondere Disposition begründet; denn bei einem 10jährigen Knaben, welcher Anfangs Mai 1875 in der Klinik an Purpura rheumatica behandelt und am 16. Mai von Scarlatina befallen wurde, fand nach derselben kein Recidiv der Purpura statt. —

Wie bei dem Typhus abdominalis, kommen auch bei dem Scharlachfieber, wenn auch seltener, Recidive vor. Nachdem der Kranke schon mehrere Tage oder selbst einige Wochen vollständig entfiebert war, und die Desquamation in normaler Weise eingetreten ist, bricht mit plötzlich neu auftretendem Fieber das Exanthem entweder am ganzen Körper oder nur partiell von neuem hervor, und die Krankheit macht ihren Verlauf zum zweiten Mal durch, wobei die Symptome sogar bedrohlicher sein können, wie im ersten Anfall. Interessant ist dabei die während der Desquamation von neuem auftretende Hautröthe, die ein ganz eigenthümliches Bild gewährt. Seit den Arbeiten von Trojanowski, Thomas und Körner¹⁾ hat sich die Aufmerksamkeit der Aerzte mehr und mehr diesen Recidiven zugewandt, und ich selbst hatte Gelegenheit, dieselben mehr als ein Dutzendmal zu beobachten. Ich erwähne nur die folgenden Fälle:

Flora M., 12jährig, vor 12 Tagen an einfachem Scharlach erkrankt, seit 5 Tagen ganz fieberfrei und munter, wurde plötzlich wieder von starkem Fieber mit

¹⁾ Jahrb. f. Kinderheilk. 1873. S. 417. Ibid. 1876.

leichten Delirien befallen, wozu sich Husten und rascher Athem gesellten. Am 27. Dec. 1876 (also am 12. Tage nach der ersten Eruption) fand ich 52 Resp., Stertor, hinten beiderseits und links vorn rauhes Athmen mit zahlreichen feinblasigen Rasselgeräuschen. Zunge trocken. Auf der Haut des ganzen Körpers starke Desquamation und darunter eine diffuse dunkle Röthe, welche am Tage zuvor noch nicht bemerkt worden war. P. 144. In den nächsten Tagen gesellte sich dazu starke Pharyngitis und Conjunctivitis, und am 30., während sich die bronchitischen Symptome allmählig zurückbildeten und das Fieber sich verminderte (38,5), Anschwellung der submaxillaren Lymphdrüsen, Prominenz der Zungenpapillen und gelblich weisse Auflagerung auf beiden entzündeten Tonsillen. Ab. 39,5. Am 31. erblasste das Exanthem und war am folgenden Tage ganz verschwunden. Auch Angina und Bronchitis nahmen ab, und am 6. Januar war die Kranke fieberfrei. Dagegen war Otorrhoe und Schwerhörigkeit eingetreten, welche sich, ebenso wie die Abschuppung, mehrere Wochen hinzog. Die Therapie bestand aus hydropathischen Einwickelungen des Thorax und Tartar. emet. (0,12:120,0), später Inf. rad. ipecac., und Kali chloricum (5:150) zum Gurgeln.

Ein 5jähriger Knabe bekam am 28. Aug. Scharlach. Am 22. Septbr., also 25 Tage später, neues Fieber (38,5), Erbrechen, allgemeine blasse Röthe und Angina. Am 27. Schwinden des Ausschlags und des Fiebers. Erneute Desquamation.

Marie S., mit Scharlach erkrankt am 11. Oct. 1878. Normaler Verlauf. Am 13. Tage plötzlich neues Fieber (39,5) und diffuses rothes Exanthem auf dem Rumpf und den Oberschenkeln, welches nach 24 Stunden erblasst und dann ganz verschwindet. T. 38,7 wegen Otitis und einiger noch bestehender nekrotischer Plaques im Rachen. Völlige Heilung.

Ein 2 $\frac{1}{2}$ jähriger Knabe (April 1880) bekam 4 Wochen nach dem ersten Anfall von Scharlach ein Recidiv, welches eine linksseitige purulente Pleuritis zur Folge hatte. Heilung nach zweimaliger Punction und Aspiration.

Knabe von 3 Jahren. Eruption am 26. Februar 1882, aufgen. am 1. März. Vom 4.—6. fieberlos. Am 7. Recidiv. Temp. 40,2. Am 12. Haut krebsroth. Pneumonie des rechten Unterlappens. Tod am 16.

Mädchen von 4 Jahren, am 20. April 1883 mit Scharlach aufgenommen. Am 24. fieberlos. Den 2. Mai Abschuppung. Den 9. neues Fieber, 40,5. Den 10. Recidiv des Exanthems mit Angina. Temp. bis zum 13. immer zwischen 40 und 41 schwankend. Bäder. Den 15. Exanthem verschwunden, fieberlos.

Knabe von 3 Jahren. Am 18. Mai 1883 am Scharlach erkrankt; den 20. Exanthem erblasst, aber Temp. zwischen 39 und 40,1 noch unterhalten durch Nekrose der Mandeln und Stomatitis. Im Urin etwas Eiweiss. Den 26. neues Exanthem, Somnolenz, submaxilläre Phlegmone, Oedema faciei, kleiner rascher Puls. Tod im Collaps am 28.

Knabe von 2 Jahren. Scharlacheruption am 23. April 1883, am 27. verschwunden. Kein Fieber. Den 29. Abschuppung. Den 30. Recidiv. Temp. 39,3. Den 6. Mai Bronchopneumonia duplex. Temp. 40,5. Tod am 9.

Von einer neuen Infection kann unter diesen Umständen ebenso wenig die Rede sein, wie bei dem Typhusrecidiv. Ich kann mir nur denken, dass das scarlatinöse Virus durch den ersten Anfall nicht vollständig eliminirt worden ist, und demgemäss ein Nachschub folgen muss.

Bei geschärfter Aufmerksamkeit dürften die Recidive häufiger beobachtet werden, als bisher; nur erwarte man nicht immer ein so prägnantes Bild, wie in unserem ersten Fall; vielmehr können einzelne Erscheinungen, Fieber oder Exanthem, in so flüchtiger Weise von neuem auftreten, dass sie, zumal in der Armenpraxis, leicht übersehen werden. Andererseits hüte man sich auch vor der Verwechslung einfacher Erytheme oder Urticaria, welche ich öfters nach dem Ablauf des Scharlach auftreten sah, mit einem Recidiv, welchem immer eine erneute Desquamation folgen muss. Jedenfalls hat man dem Recidiv keine geringere Bedeutung zuzuschreiben, als dem ersten Anfall; mehrere Fälle, auch einige von mir selbst beobachtete, lehren, dass es durch Pneumonie oder unter malignen Erscheinungen lethal enden kann, während der erste Anfall ganz normal verlief¹⁾.

Die Desquamation scheint mir auch von besonderer Wichtigkeit für die Beurtheilung der sogenannten Scarlatina sine exanthemate, d. h. einer Scharlacherkrankung, in welcher der Ausschlag fehlt. Dass solche Fälle, wenn auch nicht gerade häufig, vorkommen, ist unzweifelhaft. Sie charakterisiren sich dadurch, dass in manchen Familien mehrere Mitglieder an vollständigem Scharlach mit normal ausgebildetem Exanthem erkranken, während andere, insbesondere die Eltern und Dienerschaft, zuweilen aber auch Kinder, mögen sie nun das Scharlachfieber schon überstanden haben oder nicht, nur von einer mehr oder minder heftigen Pharyngitis mit Fieber, ungewöhnlich schnellem Pulse (Trousseau) und bedeutender Störung des Allgemeinbefindens befallen werden, ohne ein Exanthem darzubieten. Dies schliesst aber auch die nachfolgende Desquamation aus, welche nur da zu erwarten ist, wo ihre anatomische Bedingung, d. h. die Dermatitis, vorausgegangen war. Ein paar Mal und zwar bei erwachsenen Personen, hatte ich Gelegenheit, als Nachkrankheit dieser Scarlatina sine exanthemate Nephritis zu beobachten, welche jeden Zweifel an der Natur der Krankheit ausschliessen musste. Dass sogar Gelenkschmerzen diese Form mitunter begleiten, lehrt der folgende Fall:

Im October 1878 wurde ich bei zwei Kindern consultirt, von denen das ältere an einer Scarlatina variegata mit nekrotisirender Pharyngitis litt. Auf den Armen war das Exanthem noch deutlich sichtbar, im Gesicht stellenweise schon Desquamation vorhanden. Der jüngere Knabe fieberte anhaltend stark (Ab. beinahe 40,0), hatte eine starke, aber einfache Angina, ohne eine Spur von Exanthem, so genau auch täglich darauf untersucht wurde. Am 8. Tage traten unter andauerndem Fieber

¹⁾ Charité-Annalen. VII. S. 661.

sehr lebhafte Schmerzen in den Hüft-, Knie-, Ellenbogen- und Knöchelgelenken auf, welche jede Bewegung hinderten, aber nicht mit Anschwellung verbunden waren. Watteeinwicklung. Heilung nach wenigen Tagen. Keine Desquamation. —

Die Empfänglichkeit für das Scharlachfieber ist in allen Stufen des Kindesalters vorhanden, am geringsten bei Kindern unter 2 Jahren. Unter 443 meiner Fälle betrafen nur 52 diese Altersperiode, welche jedoch die stärkste Mortalität darbietet. Das Alter zwischen 3 und 8 Jahren wird am häufigsten befallen. Im Allgemeinen entgehen weit mehr Menschen dem Scharlach, als den Masern, welche oft noch im erwachsenen und selbst im vorgerückten Lebensalter bei Individuen auftreten, die als Kinder von ihnen verschont geblieben waren. Vom Scharlach bleiben indess sehr viele Menschen während des ganzen Lebens frei, und zwar auch solche, die sich vielfach der Ansteckung aussetzen müssen. Ueber die Art der Infection fehlt uns jede sichere Kenntniss. Dass ein längerer Aufenthalt bei Scharlachkranken, also das Einathmen der den Kranken umgebenden Luft am leichtesten die Ansteckung vermittelt, steht fest; wahrscheinlich, wenn auch nicht gewiss, ist auch die Verschleppung des Virus durch Kleidungsstücke und andere Gegenstände, vielleicht auch durch Lebensmittel. In England wird in dieser Beziehung besonders die Milch als Träger der Infection mit Scharlach, Typhus und Diphtherie beschuldigt. Ist dies richtig, so wird auch die sorgfältigste Ueberwachung nicht im Stande sein, die Ausbreitung dieser Krankheit zu verhindern, und ich erinnere mich in dieser Beziehung mit besonderem Unbehagen eines Besuchs, welchen ich dem an malignem Scharlach darniederliegendem Kinde eines Bäckers abstattete. Hier lag das Krankenzimmer dicht neben dem Verkaufslokal, mit welchem es durch eine vielfach geöffnete oder gar offenstehende Thür communicirte, so dass die Imprägnirung der Backwaare mit der Infectionsluft nothwendig stattfinden musste. Man stelle sich nun die Folgen vor, wenn in der That auf solche Weise eine Ansteckung vermittelt werden kann.

Die Thatsache, dass Individuen mit offenen Wunden eine gesteigerte Empfänglichkeit für das Scharlachcontagium besitzen, wofür auch die bekannte Disposition der Wöchnerinnen zu dieser Krankheit spricht, konnte ich auf meiner Klinik wiederholt bestätigen¹⁾. Kinder mit frischen Operationswunden (Phimose, Tracheotomie, Augenoperationen u. s. w.) wurden oft, und zwar gewöhnlich 4 bis 7 Tage nach der Operation von

¹⁾ Charité-Annalen. I. S. 599.

Scharlach befallen, was mit den Beobachtungen von Hillier¹⁾ und Riedinger²⁾ im Allgemeinen übereinstimmt. Darin liegt zugleich eine Bestätigung der bekannten Thatsache, dass dem Scharlach ein im Verhältniss zu anderen Infectionskrankheiten (Masern, Pocken) kurzes Incubationsstadium zukommt. Wenn es auch oft sehr schwer, ja unmöglich ist, den Zeitpunkt der Ansteckung genau zu bestimmen, so ergaben doch wiederholte, sowohl in meiner Privatpraxis, wie in der Klinik gemachte Beobachtungen, dass die Incubationsperiode oft nicht länger als 4 Tage, mitunter nur 36—48 Stunden dauerte, während Trousseau, Murchison u. A. eine noch kürzere Dauer (24 bis 8 Stunden) beobachtet haben wollen. Der S. 634 mitgetheilte Fall, in welchem Variellen und Scharlach gleichzeitig bestanden, und der folgende können als Beispiel dieser raschen Entwicklung dienen:

Knabe von 10 Jahren, am 5. Decbr. 1866 an Scharlach erkrankt, mit welchem er nachweisbar in der Schule durch einen neben ihm sitzenden Mitschüler inficirt worden war. Trotz der sofortigen Absperrung zweier jüngeren Schwestern erkrankte die eine bereits am 8., also schon nach 3—4 Tagen, ebenfalls an Scharlach.

In welcher Periode seines Verlaufs Scharlach am leichtesten infectirend wirkt, wissen wir nicht. Vorläufig müssen wir daher die ganze Zeit der Erkrankung bis zum Ablauf der Desquamation als infectionsfähig betrachten und die erkrankten Kinder demgemäss isoliren. Die Möglichkeit einer Ansteckung schon im Incubationstadium bestimmte mich zu der (S. 637) Empfehlung strenger Maasregeln in Bezug auf den Schulbesuch³⁾.

Ein zweimaliges Auftreten des Scharlachfiebers in einem und demselben Individuum ist jedenfalls sehr selten, wenn man die (S. 673) erwähnten Recidive in Abrechnung bringt. Ich selbst habe nur einen sicheren Fall bei dem Kinde eines Collegen beobachtet, welches ein Jahr nach dem ersten unzweifelhaften Anfall durch die Erkrankung eines Bruders an Scharlach von neuem inficirt wurde, und die Krankheit mit prägnanten Symptomen und schliesslich mit starker Desquamation zum zweiten Mal durchmachte. Auch hier hüte man sich übrigens vor Verwechselungen mit fieberhaften Erythemen, welche leicht für wiederholte Scharlacheruptionen gehalten werden können. —

¹⁾ Diseases of children. London, 1868. p. 289.

²⁾ Centralbl. f. Chirurgie. 1880. S. 57. Dagegen spricht die Beobachtung von Treub (ibid. No. 18) nicht für einen solchen Einfluss der Traumen.

³⁾ Vergl. auch Uffelman, Handbuch der privaten und öffentlichen Hygiene des Kindes. Leipzig, 1881. S. 395.

Ich komme schliesslich zur Behandlung. In allen Fällen mit normalem, von Complicationen freiem Verlauf bedarf es keiner Medicamente. Man isolire die Kinder von ihren Geschwistern, oder bringe die letzteren, wo es angeht, lieber ganz aus dem Hause, um die Ansteckung derselben möglichst zu verhüten. Reine Luft und kühle Temperatur (13—14° R.) des Krankenzimmers sind dringend zu empfehlen; es ist unglaublich, wie tief das Publicum noch immer in dem alten Glauben steckt, dass die Kinder möglichst warm gehalten werden müssen. Man öffne daher wiederholt, wenigstens im Nebenzimmer, die Fenster, oder lasse diese wenigstens bei Tage, lieber ganz offen, decke die Kinder nur leicht zu, und verdunkle das Zimmer nur in den seltenen Fällen, wo über Lichtscheu geklagt wird. Kühles Getränk (Wasser mit Fruchtsäften), Apfelsinenscheiben, Milch, schleimige Suppen, Tauben- und Hühnerbrühe bilden die Diät während der Fiebertage. Bei Stuhlverhaltung gebe man Klystire oder reiche einen um den anderen Tag ein leichtes Purgans, z. B. einen Theelöffel *Magnesia usta* oder abführendes Brausepulver, ein Weinglas Bitterwasser u. s. w.

Beharrt das Fieber anhaltend auf bedeutender Höhe, und treten in Folge dessen die scheinbar malignen Symptome auf, von welchen oben (S. 666) die Rede war, Somnolenz, Unruhe, Delirien, so bedecke man den Kopf mit einer Eiskappe, gebe eine Dosis Chinin (0,5 bis 1,0) oder Antipyrin (0,25 bis 0,5)¹⁾ zwischen 4 und 6 Uhr Nachm., oder setze das Kind in ein laues Bad (27 bis 25° R.). Kühlere Bäder widerrathe ich aus dem Grunde, weil beim Scharlach, welches schon an und für sich zum Collaps durch Herzschwäche neigt, die Kälte mehr als bei irgend einer anderen Krankheit einen unerwartet schnellen Verfall herbeiführen kann. Dagegen sind 2—3stündlich wiederholte kühle Waschungen des ganzen Körpers mit einem in Wasser und Essig getauchten Schwamm sehr zu empfehlen, und dabei den lebhaft fiebernden Kindern angenehm. Will man durchaus etwas verschreiben, so eignet sich am besten die Salzsäure (F. 3).

Die antipyretische Behandlung hat aber nur da einen Erfolg aufzuweisen, wo es sich in der That um scheinbar maligne, nur durch das hohe Fieber bedingte Symptome handelt. In allen wirklich böartigen Fällen bleiben, wie ich schon bemerkte, alle Antipyretica ohne Erfolg. Von grossen Dosen des Chinins, innerlich oder subcutan angewendet, sah ich niemals eine Wirkung, und *Natr. salicylicum*,

¹⁾ Vom Antifebrin bin ich seiner nicht ungefährlichen Eigenschaften wegen zurückgekommen. Mehr zu empfehlen ist Phenacetin.

wie auch Antipyrin und Antifebrin, halte ich in solchen Fällen sogar für bedenkliche, den Collaps fördernde Mittel. Ebenso wenig hatten kühle Bäder oder hydropathische Einwicklungen einen wesentlichen Einfluss auf die hohe Temperatur, die dabei entweder ganz unverändert blieb, oder nur unerheblich und auf ganz kurze Zeit herunterging, während der Puls noch kleiner und der allgemeine Verfall noch bedenklicher wurde¹⁾. In mehreren Fällen sah ich während des Bades einen gefährlichen, einmal sogar lethalen Collaps eintreten. Offenbar wird hier die enorm gesteigerte Temperatur durch einen so hohen Grad von Infection unterhalten, dass kein Antipyreticum dagegen aufkommen kann, und dieser Grad der Infection entscheidet meiner Ansicht nach überhaupt über den Erfolg der ganzen Behandlung. Es verhält sich hier gerade so, wie bei jeder anderen Vergiftung, deren Ausgang zunächst immer von der Menge des eingeführten Giftes abhängen wird. In allen schweren Scharlachfällen ist es hauptsächlich die paralysirende Wirkung des Virus auf das Herznervensystem, deren Bekämpfung dem Arzt obliegt. Gelingt es, durch die consequente Anwendung kräftiger Excitantia die Herzaction so lange über dem Wasser zu erhalten, bis der Organismus die sonstigen schweren Folgen der Infection überwunden hat, so darf man noch auf einen glücklichen Ausgang hoffen, es müssten denn ausserdem noch schwere Complicationen (Pneumonie, Peri- oder Endocarditis, Pleuritis u. s. w.) vorhanden sein. Ist aber der Grad der Infection so hoch, dass das Herz entweder schon in den ersten 12 bis 48 Stunden der Krankheit gelähmt wird (S. 667) oder weiterhin Sopor, Delirien, grosse Frequenz und Kleinheit des Pulses, Kühle der Extremitäten, cyanotische Hautfärbung stetig zunehmen, so ist das Rüstzeug der stimulirenden Methode ebenso ohnmächtig, wie alle „desinficirenden“ und „bacterientödtenden“ Mittel, von welchen ich noch niemals einen Erfolg gesehen habe. Mit Chinin, Carbol- oder Salicylsäure, Natron benzoicum und subsulphurosum (10:120), stellte ich in einer grossen Reihe schwerer Fälle Experimente an, welche ganz entmuthigend ausfielen. Das schwelligsaure Natron rief überdies wiederholt Diarrhoe hervor und musste deshalb ausgesetzt werden. Ich habe daher alle diese

¹⁾ Man vergleiche nur die folgende Curve, die ich aus vielen ähnlichen auswähle:

Am 5. Tage der Krankheit	11	Uhr V.	Temp. 40,4.
" " " "	11 1/2	" " "	41,0, Bad 23°.
" " " "	12	" " "	41,1.
" 6. " " "	10	" " "	40,6, Bad 22°.
" " " "	12	" " "	40,2.
" " " "	6	" " "	41,6 u. s. w.

Mittel vollständig aufgegeben, und beschränke mich nunmehr auf die Anwendung der Excitantia, die wenigstens den palliativen Erfolg, die Belebung der sinkenden Herzthätigkeit für sich haben.

Unter diesen Mitteln räume ich dem Alkohol (Wein, Cognac), dem Kaffee in starker Dosis und dem Campher die ersten Stellen ein. Letzterer verdient meiner Erfahrung nach den Vorzug vor dem unter denselben Umständen vielfach gerühmten Moschus, dessen Gebrauch in grossen Dosen indess inner eines Versuchs werth ist. Von der beharrlichen Anwendung dieser Mittel sah ich in einer Anzahl schwerer Fälle, in welchen allerdings die Collapserscheinungen noch nicht den äussersten Grad erreicht hatten, entschiedenen Erfolg, und ich verweise deshalb auf die früher¹⁾ von mir mitgetheilten Beobachtungen. Seit dieser Zeit hat sich die Zahl der betreffenden Fälle erheblich vermehrt, und es finden sich unter denselben einzelne, in welchen die Heilung trotz der colossalen Pulsfrequenz von 180 und darüber noch glücklich zu Stande kam.

Wein (Tokayer, Portwein, Champagner) muss stündlich zu 1—2 Kinderlöffeln, starker Kaffee zu einer halben Tasse mehrmals täglich, Campher zu 0,06 bis 0,2, Moschus zu 0,05 bis 0,2 je nach dem Alter 2stündlich gegeben werden. Wo das Schlucken durch die bedeutende Anschwellung der Rachentheile verhindert wird, lasse man 2mal täglich ein ernährendes Klystier von Pepton, oder von einer kleinen Tasse Bouillon mit einem Eigelb und einem Löffel Wein versetzt appliciren, und mache 3stündlich eine hypodermatische Injection von Aether sulphuricus (eine Pravaz'sche Spritze voll) oder von Campher, sei es nun als Oleum camphoratum oder besser als Lösung von Campher 1,0 in Aether 10,0. Diese Einspritzungen rufen an der Injectionsstelle mitunter umschriebene, gelbliche, rothumsäumte Infiltrationen hervor, welche später durch Nekrose und Eiterung ausgestossen werden. Dem früher gerühmten Ammonium carbonicum kann ich ebenso wenig einen besonderen Werth beilegen, wie der Valeriana, halte vielmehr beide Mittel für sich allein zu schwach, um die bedrohte Herzkraft aufrecht zu erhalten. Besser eignen sich noch laue Bäder (27—28° R.) mit kalten Affusionen über Nacken und Rücken, deren Einwirkung aber genau zu überwachen ist, weil die letzteren bisweilen den Collaps zu befördern schienen und es starker Reizmittel bedurfte, um die gesunkene Temperatur wieder anzufachen.

Verläuft die maligne Form des Scharlach noch ohne bedrohliche Symptome von Herzschwäche, was ja viele Tage lang der Fall sein

¹⁾ Charité-Annalen. Bd. III. S. 561.

kann, so empfehle ich Ihnen den beharrlichen Gebrauch eines Decoct. cort. Chinae (6,0—10,0 : 120) mit Aq. chlori (15,0), welche man bei sinkendem Pulse mit Tinctura Valerianae (2,0—3,0) vertauschen kann. Behufs Desinfection der Mund-, Rachen- und Nasenhöhle mache man 2—3stündlich Ausspritzungen dieser Theile mit einer Lösung von Borsäure (4 : 100) oder Kali hypermanganicum (0,2 : 200). Auch liess ich mit Erfolg die Nase mit Zincum sulphur. (1,0 : 100,0) ausspritzen oder mit einer (5 procentigen) Lösung von Chlorzink pinseln. Heubner rühmt für schwere Fälle zweimal täglich wiederholte Injectionen einer 3—5 procentigen Carbolsäurelösung ($\frac{1}{2}$ Spritze voll) in die Mandeln oder Gaumenbögen¹⁾, welche ich noch nicht versucht habe. Ausspritzungen des Pharynx mit Carbolsäurelösungen, selbst mit schwacher, widerrathe ich jetzt, weil dabei zu viel verschluckt werden kann.

Die verschiedenen Complicationen Seitens der Ohren, der Respirationsorgane und serösen Häute werden ihrer Natur nach behandelt. Bei Synovitis lasse man die schmerzhaften oder geschwollenen Gelenke in Watte einwickeln; Natron salicylicum hatte hier nur einen zweifelhaften Erfolg. Der Versuch, die in der Submaxillargegend sich bildenden Phlegmonen durch Bepinselung mit Jodtinctur zu vertheilen, schlägt meistens fehl, eher pflegt dies Verfahren durch die Reizung der Haut den Aufbruch zu befördern. Warme Cataplasmen, bei fühlbarer Fluctuation dreiste Einschnitte, antiseptischer Verband, und bei tief dringender Eiterung fleissige Ausspülung und Drainage kommen hier vorzugsweise in Betracht.

In der Reconvalescentz lasse man, sobald die Desquamation beginnt, fleissig lauwarm baden. Die früher gerühmten und noch jetzt von Vielen angewendeten Speckeinreibungen des ganzen Körpers sind für mich ein überwundener Standpunkt, da ich trotz derselben nicht wagen würde, ein Kind vor der vierten oder fünften Woche ins Freie zu schicken.

II. Die Masern.

Obwohl die Morbillen keineswegs immer eine leichte Krankheit darstellen²⁾, so stehen sie doch an Ernst und Schwere der Complicationen hinter dem Scharlachfieber erheblich zurück. Es fehlt ihnen vor allen die Unberechenbarkeit des letzteren, die Tücke und Plötzlichkeit, mit

¹⁾ Volkmann's Sammlung klin. Vorträge. No. 322. Leipzig, 1888.

²⁾ Die Berliner Mortalitäts-Statistik vom Jahre 1887 ergibt eine Sterblichkeit durch Masern von 0,74, fast so viel wie für Scharlach (0,85).

welcher bei diesem auch in anscheinend günstigen Fällen drohende Symptome hereinbrechen. Der erfahrene Arzt ist auf die im Verlauf der Masern vorkommenden ungünstigen Erscheinungen weit mehr vorbereitet, und kann die Prognose mit grösserer Sicherheit stellen, als beim Scharlach, wo dies, wie Sie sich erinnern werden, vor dem Ablauf der vierten Krankheitswoche nicht statthaft ist.

Aus gewissen Erfahrungen, welche in Localitäten, die eine lange Reihe von Jahren von den Masern unberührt geblieben waren, gemacht wurden, so besonders von Panum auf den Faröerinseln, wissen wir, dass die Incubationsperiode, also die Zeit zwischen der Ansteckung und dem Auftreten der Prodrome, etwa 9 Tage und bis zum Beginn der Eruption 13 bis 14 Tage beträgt. Diese im Vergleich mit dem Scharlach (S. 677) lange Dauer der Incubation bewirkt, dass in kinderreichen Familien, wo ein Kind das andere inficirt, ein paar Monate verstreichen können, bis Alle die Krankheit durchgemacht haben. Denn inficirt werden sie fast immer sämmtlich, mag man nun die Kinder isoliren oder nicht, was für die grosse Flüchtigkeit und Diffusion des Contagiums durch alle Wohnräume spricht. Deshalb gelangen auch nur verhältnissmässig wenige Menschen über die Kinderjahre hinaus, ohne die Masern überstanden zu haben, und auch dann werden sie mit wenigen Ausnahmen noch als Erwachsene früher oder später befallen, während das Scharlachfieber, wie schon bemerkt wurde, eine weit grössere Zahl von Menschen vollständig verschont.

Die Periode der Incubation ist in den meisten Fällen gänzlich frei von krankhaften Erscheinungen. Nur selten konnte ich die Beobachtungen von Thomas, Rehn u. A. bestätigen, nach denen schon in dieser Zeit ephemere Fiebersymptome (38,8—39°) auftreten können. Freilich wird in solchen Fällen kaum zu entscheiden sein, ob die vorübergehende Temperatursteigerung wirklich mit den Masern zusammenhängt, oder von einer anderen unbekannten Ursache herrührt:

Kind von 2 Jahren, am 5. März 1873 mit Ozaena aufgenommen. Am 12. plötzlich Fieber (38,2), etwas Husten und Diarrhoe, am 14. wieder fieberlos. Am 28. erst beginnt das Prodromalfieber, Eruption der Masern am 1. April.

Kind von 4 Jahren mit Coxitis aufgenommen. Am 5. April allgemeines Unwohlsein; 37,9, am nächsten Abend 39,4. Von da an fieberlos und munter bis zum 15. (also 10 Tage), wo das Prodromalfieber beginnt.

Der Eintritt des Prodromalstadiums giebt sich bei den meisten Kindern durch allgemeines Krankheitsgefühl, Verlust der Laune und des Appetits, und leichte catarrhalische Symptome kund. Die Augenlider sind schwach geröthet und etwas geschwollen, die Augen trübe

und thränend; häufiges Niesen, auch wohl Nasenbluten, und ein kurzer trockner Husten sind gewöhnliche Begleiter. Einige klagen auch über Schmerz beim Schlucken, und die Untersuchung des Rachens ergiebt eine leichte Angina tonsillaris. Diese catarrhalischen Symptome, die während einer Masernepidemie hinreichend sind, um den bevorstehenden Ausbruch der Krankheit zu verkünden, können freilich so unbedeutend sein, dass das Wohlbefinden der Kinder kaum gestört erscheint, und nur der Thermometer den drohenden Feind verräth. Derselbe ergiebt nämlich fast durchweg eine mehr oder minder erhebliche Temperatursteigerung, die mitunter nur Abends 37,8 bis 38°, in anderen Fällen schon Morgens, besonders am ersten Tage 38 bis 39° beträgt, stets aber Schwankungen zeigt, so dass z. B. am zweiten Tage die Temperatur wieder ganz oder nahezu normal sein kann, und erst am dritten Tage wieder in die Höhe geht. Unter diesen Umständen versäumen Sie nie, auch wenn die Kinder nicht über Schmerz beim Schlucken klagen, die Rachenhöhle zu untersuchen. Vom Ende des zweiten Tages an bemerken Sie in den meisten Fällen, besonders bei kräftigen blutreichen Kindern, am harten und weichen Gaumen eine diffuse, hie und da dunkler gefleckte Röthe, seltener auf der sonst noch blassen Schleimhaut mehr oder weniger zahlreiche punkt- oder sternförmige rothe Flecke; erstere pflügt der Eruption der Morbillen fast immer vorauszugehen. Die Dauer des Prodromalstadiums beträgt im Durchschnitt 3, weit seltener 4 bis 6 Tage, ohne dass man immer im Stande ist, den Grund dieser Anomalien anzugeben. Man vergleiche z. B. die folgenden Curven:

Kind von 1½ Jahren.			Kind von 3 Jahren.		
	M.	A.		M.	A.
2. Dec.	—	39,6 Conjunctivitis.	28. März	—	39,3.
3. „	38,1	39,4 Husten.	29. „	37,6	38,4 Catarrh.
4. „	39,4	39,5.	30. „	39,2	39,2 Conjunctivitis.
5. „	38,3	39,8 Eruption.	31. „	38,6	39,8.
			1. April	39,8	39,8.
			2. „	39,1	40,0 Eruption.

Kind von 4 Jahren.			Kind von 3½ Jahren.		
	M.	A.		M.	A.
16. Aug.	—	39,3 Angina.	15. Nov.	37,6	38,1 Catarrh.
17. „	38,3	38,2.	16. „	39,3	39,6 Zunahme.
18. „	37,7	38,3 Euphorie.	17. „	38,8	40,4.
19. „	38,1	39,4 Husten.	18. „	38,5	39,6.
20. „	38,4	39,6 Eruption.	19. „	40,3	40,2 Pneumonie.
			20. „	39,5	40,2 Eruption.

Von diesen 4 Fällen ist es nur der letzte, in welchem der verzögerte Ausbruch der Masern mit einer schon während des Prodromalstadiums entwickelten Pneumonie zusammenfällt. Solche Fälle kommen indess öfters vor, und man muss annehmen, dass eine so frühzeitig auftretende ernste Complication den Ausbruch des Exanthems zurückhält, während die Laien hier von einem „Zurücktreten“ oder „nach Innenschlagen“ desselben zu sprechen pflegen. Auch bei schwächlichen oder kranken Kindern zieht sich das Vorläuferstadium gern etwas länger hinaus. Die äussere Haut bietet während desselben in der Regel keine krankhaften Erscheinungen dar; seltener bemerkt man schon jetzt im Gesicht sehr kleine blassrothe Papeln, ausnahmsweise auch ein flüchtiges Erythem:

Bei einem 2jährigen Kinde entstand am 1. März 1877 plötzlich Fieber und Husten. T. 38,4, Ab. 40,0. Auf Gesicht und Brust eine lebhafte diffuse Röthe. Am 2. ist dieselbe verschwunden, Bronchopneumonie, besonders im linken Unterlappen, und starke Diarrhoe. In der Nacht vom 3. zum 4. Ausbruch des Masernexanthems.

Der Beginn der Eruption wird stets, ausser bei sehr elenden, an chronischen Krankheiten leidenden Kindern, durch bedeutende Zunahme des Fiebers bezeichnet. Die Temperatur steigt rasch auf 39,5 bis 40,5 und unter lebhafter Unruhe und kurzem, oft fast anhaltendem Husten, bricht das Exanthem zuerst im Gesicht, und zwar meistens an den Schläfen, in der Gegend vor dem Ohr und am Kinn in Gestalt stecknadelkopf- bis linsengrosser, hellrother, sehr flacher Stippchen (Papeln) hervor. Die Ausbreitung derselben über das ganze Gesicht, den Hals, die Brust und weiter abwärts geschieht sehr rasch, so dass meistens schon nach Ablauf von 24 Stunden der ganze Körper bis zu den Füßen herab vom Ausschlag bedeckt erscheint, wobei dann die oberen Körpertheile dichter befallen erscheinen, als die unteren Extremitäten, an welchen nur erst discrete Stippchen bemerkbar sind. Erst am folgenden Tage pflegt das Exanthem völlig entwickelt zu sein. Die Anfangs nur kleinen, deutlich um die Haarwurzeln aufspriessenden Papeln nehmen während dieser Zeit durch einen hyperämischen Hof (Roseola) an Umfang und Röthe zu, und bilden nach vollendeter Eruption erbsen- bis bohngrosse, unregelmässig geränderte, rundliche oder mehr halbmondförmige Flecken, welche beim Druck momentan verschwinden, und deren papulöser Charakter sich mehr durch das Gefühl, als durch das Auge wahrnehmen lässt. Nur selten bemerkt man in der Mitte einzelner oder selbst vieler Stippchen eine miliäre Vesikel mit trübem Inhalt, eine Erscheinung, die ich keineswegs an reichliche Schweisse ge-

bunden fand. Die In- und Extensität, sowie die Färbung des Ausschlags bieten sehr erhebliche Verschiedenheiten dar. Bald stehen die Flecke am ganzen Körper discret, überall durch normal gefärbte Hautstellen von einander getrennt, bald fließen sie an einzelnen Theilen, namentlich auf den Wangen, dem Kinn, dem Rücken und den Nates zu diffusen rothen oder bläulichrothen Flatschen zusammen, wobei besonders das Gesicht durch seine Turgescenz und durch die geschwellenen, der Lichtscheu wegen meistens geschlossenen Augenlider einen ganz veränderten Anblick darbietet. Mitunter ist der Ausschlag am ganzen Körper nur sehr sparsam entwickelt, die einzelnen Stippchen sind klein und blassroth und fehlen an manchen Körpertheilen gänzlich. Diese schwach entwickelten rudimentären Formen scheinen vorzugsweise bei heruntergekommenen, durch chronische Krankheiten erschöpften Kindern, die vollständig entwickelten und zum Theil confluirenden Eruptionen mehr bei kräftigen, gesunden Kindern vorzukommen, was indess keineswegs constant ist. Ebenso wenig übt das Hinzutreten einer ernstern Complication immer einen hemmenden Einfluss auf die Erscheinung des Exanthems. Vielmehr sah ich in mehreren Fällen, welche mit bedeutender Bronchitis und Bronchopneumonie complicirt waren, den Ausschlag sehr ausgebreitet, theilweise confluirend und von blühend rother Farbe. Wichtiger erschien mir immer der Entwicklungsgang des Ausschlags. Wo statt der regelmässigen Ausbreitung vom Gesicht abwärts nach den Füßen, das Exanthem zuerst auf der Brust oder auf dem Rücken hervorbricht und von hier unregelmässig ausstrahlt, da wird sehr häufig der Verlauf der Krankheit durch Complicationen oder durch eine bereits vorhandene Körperschwäche ungünstig beeinflusst. Dass aber auch diese Thatsache nicht durchweg gültig ist, vielmehr die Eruption, wie beim Scharlach, auch in günstigen Fällen von Masern nur äusserst unbedeutend sein kann, beweist unter anderen der folgende Fall:

Clara M., 2jährig, aufgenommen am 5. März 1873 mit Ozaena. Am 28. Beginn des Prodromalfiebers und Catarrhs; am 1. April viel Husten, Conjunctivitis, einige Masernflecke auf Brust und Bauch, am 2. Eruption im Gesicht und an anderen Körpertheilen. T. 38,1, P. 132. Am 3. bereits entfiebert. Am 4. Exanthem überall abgeblasst, nur noch im Gesicht deutlicher sichtbar. Normaler Verlauf.

Bis zur vollendeten Eruption und gewöhnlich noch etwas länger, also etwa 36 bis 46 Stunden, dauert das Fieber in ungebrochener Heftigkeit fort, so dass die Temperatur Morgens 38,5 bis 39,6 (mitunter sogar 40,3), Abends 38,8 bis 40,5 (zuweilen auch 41°) erreichte. Doch fehlt es auch nicht an leichten Fällen, in denen das Eruptions-

lieber 38,5 überhaupt nicht überschreitet. Nur ausnahmsweise beobachtete ich einen Typus inversus (Morgens 39,5; Abends 38,5). Grosse Unruhe, Durst, heftiger Hustenreiz sind stete Begleiter. Aber schon am 2. Tage nach dem Beginn der Eruption macht sich, obwohl der Ausschlag noch in Blüthe steht, ein bedeutender Temperaturabfall bemerkbar, im Gegensatz zum Scharlach, bei welchem, wie Sie sich erinnern werden, das Fieber in der Regel mindestens so lange dauert, als das Exanthem auf der Haut sichtbar ist. Oft sah ich schon am 2. Tage nach der Maserneruption kritischen Abfall auf 37,2 und 37,6, Abends höchstens 37,9, während in anderen uncomplicirten Fällen Abends noch 38,8 oder selbst 39,4 erreicht wurde. Mit dem Ablauf des 2. Tages aber sind die meisten einfachen Fälle absolut tieberfrei, zeigen sogar Morgens nicht selten subnormale (36 bis 37°) Temperatur; eine kleinere Zahl bietet bei normaler Morgentemperatur noch abendliche Erhebungen bis 38,0 und 38,5, bisweilen sogar noch bis zum 4. Tage dar, so dass der Abfall nicht kritisch, sondern in der Form der Lysis erfolgt. Gewöhnlich treten um diese Zeit starke nächtliche Schweisse mit lebhaftem Jucken auf, und die Haut zeigt dann oft zahlreiche Sudamina. Wo aber über den vierten Tag hinaus noch Fiebertemperaturen, sei es Morgens oder Abends, beobachtet werden, da seien Sie immer auf der Hut. Es handelt sich dann stets um eine Complication, am häufigsten um diffusen Bronchialcatarrh oder um Pneumonie, und eine genaue Untersuchung der Athmungsorgane ist dann dringend geboten. Sie sehen, wie wichtig in diesem Fall die Anwendung des Thermometers werden kann. Während des dritten und vierten Tages erblasst das Exanthem gewöhnlich sehr schnell. Man kann annehmen, dass dasselbe nach seiner vollen Entwicklung höchstens einen Tag auf der Acme verharret; selten zeigte das Blüthestadium des Ausschlags eine ungewöhnliche Länge, so dass derselbe z. B. in den beiden ersten Tagen nur spärlich und blass erschien, und erst am dritten Tage ganz unerwartet eine lebhaftere Röthe und Entwicklung darbot. Meistens zeigt das Gesicht schon am zweiten Tage nur noch blasse Flecken, während dieselben am Rumpf und den Extremitäten noch roth erscheinen. Mehrere Tage nach dem Erblassen bleiben gelbliche oder gelblichgraue Flecken, welche der Haut ein marmorirtes Ansehen geben, sichtbar und verschwinden dann spurlos, um einer leichten kleienförmigen Abschilferung Platz zu machen, deren Grad sich nach der Intensität des Exanthems richtet. War dasselbe spärlich und blass, so ist auch die Desquamation äusserst gering und kann sogar fast ganz fehlen, während nach einem sehr entwickelten und theilweise confluirenden Ausschlag an den vorzugsweise befallenen

Hautstellen nicht bloss ein feiner mehlartiger Staub, sondern auch wohl eine kleinfetzige Ablösung der Epidermis zu bemerken ist. Ganz vereinzelt ist ein Fall, in welchem am 6. Tage der Krankheit, als der Ausschlag schon erblasst war, ein diffuses Erythem auf Unterarmen und Unterschenkeln bei 38,5 T. erschien und etwa 24 Stunden fortbestand.

Die Erscheinungen, welche ausser dem Fieber die Eruption und das kurze, etwa 24stündige Blüthestadium begleiten, weichen von denjenigen des Prodromalstadiums nicht wesentlich ab. Fälle von absoluter Euphorie, wobei die (bis 40,0) fiebernden Kinder sogar noch zum Spielen und Essen aufgelegt sind, kommen zwar bisweilen vor; in der Regel aber findet man Conjunctivitis und Blepharitis, mehr oder minder starke Lichtscheu, die ich nur selten fehlen sah, Schnupfen, Nasenbluten, häufigen kurzen, etwas rauhen Husten, Anorexie, grauweissen Belag der Zunge, deren Papillen an der Spitze bisweilen geröthet und etwas prominirend erscheinen, auch wohl anginöse Beschwerden, Schmerz beim Schlucken, Röthung und Schwellung der Rachentheile, besonders der Tonsillen. Oft ist auch das Zahnfleisch und die gesammte Mundschleimhaut stark geröthet, empfindlich, und hie und da mit florartigen Fetzen von abgestossenem Epithelium bedeckt. Manche Kinder leiden am ersten Tage der Eruption wiederholt an Uebelkeit und Erbrechen, mehr noch an Diarrhoe, welche sogar sehr profus sein und geringe blutige Beimischungen zeigen kann. Bei sehr intensivem Fieber liegen die kleinen Patienten oft in anhaltendem Halbschlummer, phantasiren zeitweise, besonders in der Nacht, und bekommen trockne, mit dünnen bräunlichen Borken bedeckte rissige Lippen. Ueber Hautjucken wird nicht selten geklagt. Ein 3jähriges Mädchen zeigte starkes Drängen zum Urinlassen und sehr sparsame und schmerzhaftes Harnentleerung, welche von einem Catarrh der äusseren Genitalschleimhaut abzuhängen schien. Bei der Untersuchung der Brustorgane, welche man namentlich bei verstärkten und beschleunigten Athembewegungen nie versäumen sollte, hört man gewöhnlich nur raubes Athemgeräusch und Schnurren, später mucöses Rasseln an der Rückenfläche, in manchen Fällen gar nichts Abnormes. Nur der durch einen Fingerdruck auf die Trachea hervorgerufene schmerzhaftes Hustenreiz verkündet uns den Catarrh der Luftröhre und der grossen Bronchien. Die Frequenz der Respiration (30—40) entspricht der hohen Temperatur und dem Pulse, welcher meistens auf 132—144 in der Minute steigt, darf also, wenn nicht Dyspnoe vorhanden ist und die Untersuchung etwas Bedenkliches ergiebt, nicht beunruhigen. Denn sowohl dies, wie alle anderen erwähnten Symptome, gehen mit

dem Abfall des Fiebers schnell zurück, und schon am 4. oder 5. Tage (vom Beginn der Eruption an gerechnet) können die meisten Kinder als Reconvallescenten betrachtet werden, wobei nur noch ein geringer catarrhalischer Husten und die nicht immer leicht nachzuweisende Abschuppung an die überstandene Krankheit erinnern. In durchaus nicht seltenen Fällen sehen Sie aber die Spuren des Exanthems in Form bläulich-rother, dem Fingerdruck nicht weichender, discreter oder selbst confluirender Flecken am ganzen Körper oder nur an einzelnen Theilen, z. B. am Bauch, weit über die gewöhnliche Zeit hinaus, selbst noch 2–3 Wochen lang fortbestehen. Es handelt sich dabei um kleine, durch die Intensität der Hyperämie bedingte Hautblutungen, vielleicht nur um einen Durchtritt von Blutkörperchen durch die Wände der überfüllten kleinen Gefässe (die sogenannten hämorrhagischen Masern), welche den milden Verlauf der Krankheit in keiner Weise beeinträchtigen und prognostisch ebenso wenig Bedeutung haben, wie die aus gleicher Ursache bisweilen zu beobachtenden kleinen Blutflecke am Gaumen und Pharynx. Mit einer eigentlichen „hämorrhagischen“ Diathese hat diese Form der Masern durchaus nichts zu schaffen, und der folgende Fall lehrt, dass gerade eine solche Diathese bestehen kann, ohne dass der Masernausschlag einen hämorrhagischen Charakter anzunehmen braucht:

Martha Sch., 3 Jahre alt, aufgenommen am 15. April 1873 mit Morbus maculosus. Am 15. Mai Beginn der Prodrome, am 18. Eruption der Masern. Vom 20. an Ablassung und Entfieberung. Am 22. Ausschlag spurlos verschwunden. Während des ganzen Verlaufs hatte sich nirgends eine Ecchymose gebildet. —

Dieser einfache, normale Verlauf der Morbillen kann durch die Steigerung gewisser begleitender Symptome oder durch neu hinzutretende Complicationen erhebliche Modificationen erleiden. In erster Reihe stehen hier die entzündlichen Affectionen der Respirationsorgane, welche bei den Masern etwa dieselbe Rolle spielen, wie die verschiedenen Formen der Pharyngitis beim Scharlach. Zunächst kann von der Schleimhaut des Larynx und der Trachea her Gefahr drohen. Schon bei sonst normalem Verlauf zeigt der Husten im Prodromal- und Eruptionsstadium nicht selten einen rauhen oder bellenden Klang, die Epiglottis und Stimmbänder sind geröthet und geschwollen, und bei Kindern, welche eine Tendenz zum Pseudocroup haben, pflegen die Masern mit einem solchen Anfall zu beginnen (S. 333). In anderen Fällen nimmt die Stimme und der Husten schon in den ersten Tagen der Krankheit einen heiseren Klang an; die Kinder klagen auch wohl über Schmerz im Halse, welcher beim Schlucken und beim Druck auf den Kehlkopf oder die Luftröhre zunimmt. Ich rathe Ihnen, diese Symptome immer recht

ernst zu nehmen, bei kräftigen Kindern ohne Aufschub ein paar Blutegel an das Manubrium sterni zu appliciren und andere antiphlogistische Mittel (S. 341) zu verordnen, weil aus dem Larynxcatarrh leicht eine heftigere Entzündung mit fibrinösem Exsudat, mit einem Wort Croup sich bilden kann. Dass man diese Steigerung trotz aller Vorsicht nicht immer verhüten kann, wird durch einen bereits früher (S. 344) mitgetheilten Fall veranschaulicht. Die Complication mit Croup kommt bei den Masern überhaupt nicht selten vor, und zwar ohne jede diphtherische Rachenaffection.

Paul K., 6jährig, aufgenommen am 22. März 1877 mit Masern und Catarrh. Am 24. entfiebert. In der Nacht zum 26. Heiserkeit, Morgens Croup. Tracheotomie. Entleerung mehrerer Fetzen. Scheinbarer Erfolg. Am folgenden Tage rascher Athem, Dyspnoe. Tod am 28. Section. Laryngo-tracheitis fibrinosa. Pharynx frei. Bronchitis purulenta in beiden Lungen.

Gustav K., 5jährig, aufgenommen am 11. Juni 1877 mit Masern. Am 17. Heiserkeit, croupöser Husten und Athem, kein Belag im Pharynx. Fieber 39.6. Ab. 40.4). Am folgenden Tage Tracheotomie mit Entleerung kleiner membranöser Fetzen. Fortdauer der Dyspnoe und des Fiebers (41.0). Tod am 19. Section. Laryngo-tracheitis fibrinosa, Bronchopneumonia duplex, Pleuritis dextra. Pharynx intact.

Carl R., 4jährig, aufgenommen am 8. December 1876 mit Masern, die vor 3 Tagen ausgebrochen sind. Seit heute Anfälle von Athemnoth. Die Untersuchung ergiebt alle Symptome des Croup, im Rachen keine Spur von Belag, nur mässige Röthung. Tracheotomie, und nach derselben Inhalationen von zerstäubtem Kalkwasser durch die Canüle. In den nächsten Tagen Erysipelas bullosum, welches von der Wunde ausgehend, fast bis zur rechten Mamma sich ausdehnt, bei mässigem Fieber und Verschwinden aller laryngealen Symptome. Vom 13. an Rückbildung des Erysipelas und des Fiebers. Vollständige Heilung. —

Noch häufiger als Larynx und Trachea werden die Bronchien und das Lungengewebe der Ausgangspunkt drohender Complicationen. Die Bronchitis und besonders die Bronchopneumonie, welche im Gefolge der Morbillen auftreten, weichen in ihren klinischen und anatomischen Erscheinungen von den früher geschilderten (S. 354) in keiner Weise ab. Wie die aus einem gewöhnlichem Catarrh sich herausbildende, befällt auch die morbillöse Bronchopneumonie mit Vorliebe die beiden Unterlappen, doch habe ich auch Fälle von grösserer Ausbreitung, bei welchen gleichzeitig der mittlere Lappen der rechten Lunge oder ein Oberlappen mehr oder weniger mit ergriffen war, nicht selten beobachtet. Seltener kommt hier die „fibrinöse“ Pneumonie vor, welche mit der confluirenden Form der Bronchopneumonie physikalisch leicht verwechselt wird. Fibrinöse Pleuritis zeigt sich über den entzündeten Lungenlappen häufig, während seröse, und besonders grössere purulente Exsudate in der Pleura seltener

vorkommen (S. 400). In einem Fall, bei einem 1½jähr. Kinde, sah ich durch das Bersten eines kleinen bronchopneumonischen Abscesses rechtseitigen Pyopneumothorax zu Stande kommen, wobei gleichzeitig starkes Emphysem die Haut der rechten Thoraxhälfte bis zum Halse hinauf befallen hatte. — Auf die Bronchopneumonie haben Sie während des ganzen Verlaufs der Masern Ihre Aufmerksamkeit zu richten. Wenn sie auch, wie ich bereits erwähnte, schon im Prodromal- und Eruptionsstadium der Krankheit auftreten, und dann bei grosser Extensität, zumal bei sinkender Herzkraft, eine cyanotische Verfärbung des Exanthems bedingen kann, so wird sie doch am häufigsten in der Zeit der Erblässung oder erst nach dem völligen Verschwinden des Exanthems beobachtet, und gerade hier liefert Ihnen der Thermometer das beste diagnostische Kriterium. Das Wiederaufflammen des Fiebers, nachdem bereits ein paar Tage eine normale Temperatur sich erhalten hatte, oder die Fortdauer des Fiebers nach der vollendeten Eruption oder gar Erblässung des Exanthems müssen Sie veranlassen, den Thorax sofort gründlich zu untersuchen, auch wenn der Athem oder Husten noch keinen bedrohlichen Character zeigen. Finden Sie auch nur die trocknen oder feuchten Rhonchi eines Bronchialcatarrhs, so genügen diese doch schon, Sie in der Prognose vorsichtig zu machen, weil bereits nach 24—36 Stunden Dyspnoe, stöhnende Expiration, Stertor und die anderen Symptome der Bronchopneumonie vollständig entwickelt sein können. Gerade die im Abnahmestadium auftretende Lungenentzündung ist erfahrungsgemäss die gefährlichste, und entschieden die häufigste Ursache aller in Folge dieser Infectionskrankheit stattfindenden Todesfälle. Je jünger die Kinder, um so bedenklicher pflegt der Verlauf der Bronchopneumonie zu sein, besonders im Säuglingsalter, wo ich ein paar Mal heftige, selbst 24 Stunden lang sich wiederholende epileptiforme Convulsionen als Einleitung derselben beobachtete. Aber auch bei älteren Kindern, zumal bei solchen, die schon vorher an chronischem Bronchialcatarrh oder gar an Lungentuberculose litten, darf die Prognose nur mit grosser Reserve gestellt werden.

Auch durch Complicationen von Seiten der Verdauungsschleimhaut kann das Fieber über die normale Zeit hinaus unterhalten werden. Bisweilen sah ich eine Angina tonsillaris noch in der zweiten Woche der Masern fortbestehen oder erst jetzt sich entwickeln, welche durch die, wenn auch nur ephemere, hohe Temperatur (bis zu 40,0), wie durch die graugelben Eiterpunkte auf den Mandeln die Befürchtung einer Diphtherie erregte. Auf der Zunge, mitunter auch auf anderen Theilen der Mundschleimhaut, bildet sich bisweilen, in einzelnen Epidemien häufiger als in anderen, eine der beim Scharlach (S. 663) beschriebenen ganz

ähnliche Form von Stomatitis, welche durch Schmerzen und Verhinderung des Essens sehr störend wirken kann:

Marie St., 1 $\frac{1}{4}$ Jahr alt, aufgenommen am 7. Mai 1876 im Abnahmestadium der Masern, welche noch als gelblich graue Pigmentflecke sichtbar sind. Leichter Bronchialcatarrh. T. 39,5. P. 160. R. 40. Schleimhaut der Lippen, Wangen und Zunge stark gewulstet, roth, bei Berührung leicht blutend, und streckenweis mit gelblich grauen Plaques bedeckt; starker Speichelfluss. In den folgenden Tagen Fortdauer dieser Symptome mit hohem Fieber (bis 40,3), grosser Unruhe, Schlaflosigkeit, Diarrhoe. Vom 10. an Besserung. Fieber remittirend, Mundschleimhaut unter dem Gebrauch einer Pinselung mit Zinc. sulphur. (S. 663) allmählig zur Norm zurückkehrend. Am 25. fieberfrei. Diarrhoe durch Bismuth. nitr. 0,2 2stündlich beseitigt. Heilung.

Eine weit häufigere Complication bildet Diarrhoe, welche schon in den ersten Tagen der Masern auftreten kann, in manchen Epidemien fast zu den constanten Symptomen gehört, und sich oft mit heftigen Bronchialcatarrhen oder mit Bronchopneumonie im Abnahmestadium combinirt. Diese Diarrhoe ist wegen ihrer nicht seltenen Intensität keineswegs unbedenklich. Die Ausleerungen werden leicht profus, erfolgen 12—20 mal täglich, oft begleitet von heftigen Koliken, und nehmen durch Tenesmus und blutige Beimischungen leicht einen dysenterischen Character an, welcher tödtlichen Collaps herbeiführen kann. In der That ergaben die Sectionen in solchen Fällen einen mehr oder weniger intensiven acuten Catarrh des Colon mit Schwellung oder selbst Ulceration der Follikel, auch wohl Anschwellung der Peyer'schen Plaques und der Mesenterialdrüsen. Obwohl nun viele Fälle bei mässiger Diarrhoe durchaus günstig verlaufen, ist doch die Tendenz der Masern zu Darmcatarrhen immer zu berücksichtigen, und erfordert besonders Vorsicht bei der Anwendung von Abführmitteln. Um eine vorhandene Obstructio alvi zu beseitigen, werden daher Klystiere oder milde Mittel (Pulv. liquir. comp., Ol. ricini) in kleinen Dosen zu verordnen sein.

Wie beim Scharlach kann auch im Gefolge der Masern Otitis media, Durchbruch des Trommelfells und foetide Otorrhoe eintreten, welche das Fieber längere Zeit unterhalten und auch nach dem Ablauf aller anderen Symptome Monate und Jahre lang zurückbleiben können. Ein nach den Masern fortbestehendes Fieber, ohne erkennbare Ursache, sollte daher immer eine genaue Untersuchung der Ohren veranlassen. Schwere Leiden des Gehörorgans, Taubheit, Caries des Felsenbeins lassen sich nicht selten auf eine früher überstandene und vernachlässigte Otitis morbillosa zurückführen, welche durchweg mit der scarlatinösen (S. 647) übereinstimmt. Die Frequenz der letzteren ist indess grösser, weil ihre eigentliche Ursache, die Pharyngitis, eben beim Scharlach eine constante

ist, bei den Morbillen aber seltener vorkommt, und daraus erklärt sich auch, dass die besonders in der zweiten Woche der Morbillen auftretenden submaxillaren Drüsenschwellungen und Abscesse an Häufigkeit hinter den scarlatinösen weit zurückstehen.

Unter den Infectionskrankheiten ist es vorzugsweise der Kouchhusten, welcher sich häufig, sowohl in ganzen Epidemien, wie im einzelnen Individuum mit den Masern combinirt (S. 432). Gewöhnlich besteht derselbe schon Wochen lang, und der Hinzutritt der Morbillen ist dann immer ein schlimmes Ereigniss, weil die beiden Krankheiten gemeinsame Tendenz zur Bronchopneumonie durch diese Combination wesentlich gesteigert wird. Wenn auch viele Fälle dieser Art günstig verlaufen, so ist doch die Prognose immer zweifelhaft, besonders dann, wenn bereits Bronchopneumonie in Folge der Pertussis sich ausgebildet hatte und nun noch die Masern hinzutreten. Unter diesen Umständen sah ich öfters das Exanthem entweder nur spärlich zum Vorschein kommen, einen Theil der Körperoberfläche ganz verschonen, oder sofort eine cyanotische Färbung annehmen, während die schon vorhandene Dyspnoe sich enorm steigerte, die pneumonischen Geräusche sich über die ganze hintere und selbst über die vordere Fläche des Thorax ausbreiteten, und der Puls immer kleiner und schneller wurde. Fast immer erfolgte schon nach 36—40 Stunden unter intensiver Cyanose der Tod durch Collaps. Dieser schnell tödtliche Verlauf durch ausgedehnte Bronchopneumonie und Herzparalyse ist überhaupt bei allen Kindern zu fürchten, welche schon längere Zeit an erschöpfenden Krankheiten, chronischer Pneumonie, Diarrhöen, Tuberculose u. s. w. leiden, und dazu noch die Masern bekommen. Diese werden dann eine im wahren Sinn terminale Krankheit, deren Fiebertverhältnisse von den normalen meistens wesentlich abweichen. In vielen Fällen dieser Art, welche ich in der Klinik beobachtete, kam es gar nicht mehr zu dem hohen Eruptionsfieber, vielmehr brachen sparsame Stippchen hervor, ohne dass die schon früher bestehende mässig erhöhte Temperatur (38—39°) eine Steigerung erfuhr, und selbst da, wo die primäre Krankheit, z. B. ein chronischer ulceröser Darmcatarrh, gänzlich fieberlos verlief, war der Ausbruch dieser terminalen Masern bei sehr heruntergekommenen Kindern nur von einer geringen Steigerung der Temperatur begleitet, die in den Morgenstunden sogar nahezu normal blieb:

Kind von 9 Monaten, durch chronische Diarrhoe sehr elend und erschöpft:

	M.	A.
17. Dec.	—	38,4. Catarrh.
18. „	37,5	36,6. R. 60.

	M.	A.	
19. Dec.	35,7	39,7.	Eruption der Masern.
20. "	37,9	39,9.	
21. "	36,9	39,2.	Collaps und Pneumonie.
22. "	38,3	38,8.	Tod.

Unter gewissen Umständen tritt auch Diphtherie, d. h. die ächte, nicht jene nekrotische Entzündung der Rachenorgane, welche wir beim Scharlach als eine gewöhnliche Erscheinung kennen lernten, als Complication der Masern auf. In der Privatpraxis habe ich kaum einen Fall dieser Complication beobachtet, wohl aber nicht selten in der Klinik, wo die völlige Abschliessung der verschiedenen Infectiouskrankheiten von einander bis zum Jahr 1885 nicht durchführbar war. Es ist begreiflich, dass nachdem erst ein oder zwei an Masern leidende Kinder von Diphtherie befallen waren, auch die in demselben Krankensaal liegenden anderen Masernkinder der Ansteckung leicht unterlagen, so dass man aus der Häufung der Fälle nicht etwa auf einen besonderen Charakter der Krankheit, eine Art von „Genius diphthericus“ schliessen darf. Mitunter kam es vor, dass Kinder, welche mit Rachendiphtherie aufgenommen waren, in der Klinik von den Masern befallen wurden, weit häufiger aber war das Umgekehrte der Fall. Gewöhnlich entwickelte sich die Diphtherie im Verlauf der zweiten Krankheitswoche, zuweilen von vorn herein auf der Conjunctiva, blieb aber nur selten auf den Pharynx beschränkt. Die meisten Fälle wurden durch die Verbreitung der Krankheit auf Kehlkopf und Bronchien tödtlich; nur ausnahmsweise hatte die Tracheotomie Erfolg. In einzelnen Fällen trat die Diphtherie und der daraus resultirende Croup allerdings schon in einer früheren Periode, z. B. am 4. Tage, einmal sogar mit dem Masernausschlag gleichzeitig auf, so dass schon am Tage der Eruption die Tracheotomie ausgeführt werden musste, und die Sectionen ergaben, dass es sich hier in der That um ächte Diphtherie, nicht bloss um einen rein entzündlichen Croup handelte. Da aber diese Kinder wegen Rachitis, Caries u. s. w. sich bereits Wochen lang in der Klinik befanden, so ist wohl anzunehmen, dass die diphtherische Infection hier bald nach der morbillösen erfolgt war, und dadurch ein fast simultanes Auftreten beider Krankheiten bedingt wurde.

Von mehrern Autoren [Klüpfel¹⁾, Steiner²⁾, Löschner³⁾] wer-

¹⁾ Hirsch-Virchow, Jahresbericht 1875. II. 517.

²⁾ Jahrbuch f. Kinderheilk. VII. 1874. S. 350.

³⁾ Ibid. VII. S. 43.

den Fälle mitgetheilt, in welchen eine Complication der Masern mit acutem Pemphigus stattfand. Einen solchen Fall hatte ich selbst zu beobachten Gelegenheit.

Mädchen von 4 Jahren. Octbr. 1881 Masern mit normalem Verlauf während der beiden ersten Tage, aber Fortbestand des Fiebers. Am 3. Tage Bildung von Blasen am ganzen Körper, von Haselnuss- bis Thalergrösse. Am 4. Tage beide Wangen von je einer einzigen Blase eingenommen, ebenso beide Handrücken. Inhalt der Blasen gelbliches Serum. Zwischen den Blasen, die vielfach dicht gedrängt standen, dunkles hämorrhagisches Masernexanthem, zum Theil confluirend. Die Blasen schossen theilweise auf diesen Eruptionsstellen, aber auch an masernfreien Hautpartien auf. Augenlider stark geschwollen, ebenso Lippen und Wangen, so dass der Mund nicht zu öffnen und zu untersuchen war. T. M. 37,8, Ab. 38,5. P. klein, drohender Collaps, wie nach ausgedehnten Verbrennungen, womit das Krankheitsbild überhaupt Aehnlichkeit hatte. Zwischen dem 6. und 7. Tage steigendes Fieber (40,5), Entwicklung einer Pneumonie des rechten Unterlappens. Tod am 8. Tage. Section nicht gestattet.

Ich habe früher¹⁾ die Gründe angegeben, welche mich zur Annahme einer Complication mit Pemphigus acutus in diesem und in den ähnlichen Fällen der Autoren bestimmten. In einzelnen derselben traten die Blasen zum Theil schon vor der Eruption der Masern auf, und bildeten auch nach dem Erblassen derselben noch Nachschübe, einmal bis zum 13. Tage. Bemerkenswerth ist noch, dass diese Complication ein paar Mal bei Geschwistern beobachtet wurde. Drei Fälle endeten durch Pneumonie tödtlich. In der That sind hier alle Gefahren vorhanden, denen ein mit ausgedehnter Verbrennung behaftetes Kind ausgesetzt ist, und zwar um so mehr, als die Masern an und für sich schon zu Lungen- und Darm-erkrankungen disponiren. Selbst vereinzelte oder wenigstens nur sparsame Blasen, die ich in mehreren Fällen zwischen den Masernflecken oder nach dem Erblassen derselben aufschossen sah, schienen mir eine schlimme Bedeutung zu haben; in der Regel waren sie mit einem blutigen Serum gefüllt, gingen in mehr oder weniger tief dringende, selbst brandige Geschwüre über, und verbanden sich mit anderen gefährlichen, unter Collaps zum Tode führenden Symptomen. Nicht unerwähnt darf es bleiben, dass die Masern sich in einzelnen Fällen mit Varicellen complicirten, deren Bläschen hie und da zu grösseren Blasen confluirten, und dadurch den Unerfahrenen zur Diagnose eines Pemphigus verleiten konnten. —

Am seltensten wurden Complicationen der Masern mit Affectionen des Nervensystems beobachtet. Bei kleinen Kindern in den ersten

¹⁾ Berliner klin. Wochenschr. 1882. No. 13.

beiden Lebensjahren traten zuweilen eclamptische Anfälle als Einleitung des Eruptionsfiebers auf. Aeltere Kinder klagen häufig über Kopfschmerzen, besonders in der Stirn, welche theils von Fieber, theils von dem fast immer vorhandenen Schnupfen abhängen. Die während der Eruption und Blüthe des Exanthems nicht seltene Somnolenz mit geschlossenen Augen darf nicht beunruhigen, da sie mit der Abnahme des Fiebers verschwindet. Ernstere nervöse Erscheinungen kommen, was auch Rilliet und Barthez hervorheben, nur selten vor. Bei einem Kinde, welches die Masern auf ganz normale Weise durchgemacht hatte, entstanden ohne Veranlassung am Ende der ersten Woche maniakalische, tobsüchtige Anfälle mit somnolenten Intervallen, welche nach einigen Tagen verschwanden. Auch bei einem 7jährigen Knaben kam es 14 Tage nach den Masern zu einem psychischen Erregungszustande, Zornwüthigkeit, Schlaflosigkeit, enormer Furchtsamkeit, so dass er die Dunkelheit, selbst die gaserleuchteten Strassen scheute. Diese Fälle reihen sich also der auch nach anderen fieberhaften Krankheiten bisweilen auftretenden transitorischen Manie, Verworrenheit oder Schwachsinnigkeit an (vergl. S. 598)¹⁾. Ernster gestaltete sich der folgende Fall:

Carl J., 3jährig, bekam Anfangs November 1876 die Masern, welche durchaus normal verliefen. In der Mitte der zweiten Woche nach der Eruption plötzlich Somnolenz, aus welcher das Kind nur schwer zu erwecken ist, starre Contraction der Nackenmuskeln (*Retroversio capitis*), mässiges Fieber, unregelmässiger Puls. Behandlung mit Blutegeln am Kopf, Eisblase, Calomel und starken Mercurialeinreibungen im Nacken. Schnelle Besserung. Der Kopf wird gerade gehalten, Sensorium normal, Puls regelmässig, aber noch Unmöglichkeit zu gehen. Ohne erkennbare Ursache nach einigen Tagen Recidiv. Am 1. December wieder starre Nackencontractur, linksseitiger Strabismus internus, bei Fieberlosigkeit und freiem Sensorium. Jodkali (2:120). Am 7. Kopf frei beweglich, Schielen geringer, Euphorie. Nach weiteren 8 Tagen völlige und dauernde Heilung.

Meine Befürchtung, dass es sich hier um eine im Gefolge der Masern sich entwickelnde Meningealtuberculose handeln könne, bestätigte sich glücklicherweise nicht, und man kann daher nur einen einfachen meningitischen Process von mässiger Intensität annehmen, wie er auch von anderen Autoren bisweilen im Gefolge der Masern beobachtet wurde²⁾.

¹⁾ Demme, 25. Jahresber. d. Jenner'schen Kinderspitals. 1887.

²⁾ Man vergesse aber nicht, dass auch ein zufälliges Zusammentreffen stattfinden kann, woran die Masern selbst nicht Schuld sind. Gewiss gehört ein Theil der von Thomas (v. Ziemssen's Handb. d. spec. Path. u. Ther. II. S. 91) zusammengestellten Fälle in diese Kategorie. Dagegen ist ein von Barlow (Med. chir. Transact. Vol. 70. London, 1887) mitgetheilter Fall von diffuser Myelitis, der schon am 11. Tage der Masern lethal endete, wohl direct auf diese zu beziehen.

Dass auch bei diesen, wie beim Scharlach, schwere cerebrale Zufälle, Somnolenz, Sopor, Delirien, Zittern, durch einen malignen Charakter der Krankheit, d. h. durch den deletären Einfluss des Virus auf Gehirn und Herz hervorgerufen werden können, ist sicher: aber diese Malignität wird eben bei den Masern selten beobachtet. Mir selbst sind bisher nur vereinzelte Fälle dieser „typhösen“ oder „adynamischen“ Morbillen vorgekommen, welche ähnlich der *Scarlatina maligna*, begleitet von Laryngitis, Bronchopneumonie, auch wohl von Hämorrhagien in der äusseren Haut, sowie aus verschiedenen anderen Theilen (Mund, Nase, Darmkanal, Nieren) verliefen und stets einen lethalen Ausgang nahmen. Das Krankheitsbild war in zwei Fällen dieser Art so beschaffen, dass man in Versuchung kommen konnte, eine Complication der Masern mit Abdominaltyphus anzunehmen, und die Verweigerung der Section liess diesen Zweifel aufgelöst.

Recidive in der Weise, wie ich sie beim Scharlach beschrieb, kommen auch bei den Masern vor, doch hatte ich selbst nur zweimal Gelegenheit, ein solches zu beobachten.

Kind von 2 Jahren, aufgenommen mit Condylomen am 24. Mai 1880. Heilung durch 13 Einreibungen von Ung. ciner. (1,0). Am 29. Juni Ausbruch von Masern, normaler Verlauf mit mässigem Catarrh und Durchfall. Am 11. Juli von neuem Fieber (39,6), welches am 12. fort dauert, am Abend des 13. auf 40,0 steigt und in eine zweite Eruption von Masern übergeht, welche nunmehr mit einer ziemlich intensiven Bronchopneumonie, besonders im rechten Unterlappen, verlaufen. Am 20. Entfieberung.

Knabe von 4 Jahren, Ende Januar 1885 mit Masern aufgenommen und am 12. Februar entlassen; wieder aufgenommen am 17. mit frischem, blühendem Masernexanthem; T. 40,2; Photophobie, Schnupfen, Catarrh. Normaler Verlauf.

Die Nachkrankheiten der Masern sind fast alle nichts weiter, als die einen chronischen Verlauf nehmenden Complicationen. So sehen wir häufig Blepharitis, Blennorrhoe der Conjunctiva, Keratitis, Otitis, viele Wochen und Monate lang sich hinziehen, während in anderen Fällen ulceröse Processe der Larynxschleimhaut, welche sogar zu Perforationen der Knorpel und Abscessen an der Vorderfläche des Halses führen können, chronische Bronchopneumonien und Diarrhöen als Nachkrankheiten zurückbleiben. Im letzteren Fall kann es schliesslich zu Darmgeschwüren kommen, welche bei günstigem Sitz im Rectum durch locale Mittel geheilt werden können. Die häufigste Nachkrankheit ist entschieden die chronische Bronchopneumonie, deren bedenkliche Symptome und Aehnlichkeit mit der Lungenphthise ich Ihnen früher (S. 362) geschildert habe. In der That sehen wir in einer Reihe von Fällen diese Nachkrankheit unter zunehmender Abmagerung und Hektik nach monate-

langem Verlauf tödtlich enden, und finden dann bei der Section entweder nur chronische Bronchopneumonie mit Dilatation der Bronchien und kleinen Lungenabscessen, welche durch die Zerstörung der Alveolenwände und Confluenz der eitergefüllten Lungenbläschen entstanden sind, oder häufiger käsige Degenerationen der Lunge und der Bronchialdrüsen. Die Ansicht, dass gerade die Masern eine besondere Tendenz haben, Tuberculose zu erzeugen, beruht, wie ich glaube, auf der Thatsache, dass diese Krankheit, ähnlich dem Keuchhusten, durch ihre häufige Complication mit Bronchopneumonie, sowie durch die Hyperplasien der Tracheal- und Bronchialdrüsen der bacillären Infection einen besonders günstigen Boden bereitet.

Zu den Nachkrankheiten der Masern gehören auch Affectionen der äusseren Haut, Abscesse, Eczem, Impetigo, Ecthyma, besonders aber Gangrän, die hier häufiger vorkommt, als nach dem Scharlachfieber. Fälle von Noma, Gangrän des Pharynx und der Lunge werden bei elenden Kindern in schlechten Lebensverhältnissen einige Wochen nach der Eruption nicht selten beobachtet. Mir selbst kam nur ein einziger Fall von wahren Noma in Folge der Masern vor, häufiger beobachtete ich Gangrän der Haut, besonders in Form des später zu beschreibenden Ecthyma cachecticum, des subcutanen Bindegewebes, des Ohr- und Nasenknorpels, worauf im Heilungsfall kleine Defecte dieser Theile zurückbleiben, des Zahnfleisches mit Ausfallen der betreffenden Zähne. Fast alle diese Fälle endeten mit dem Tode. Bei einem dreijährigen Kinde entstand in Folge eines am 8. Krankheitstage aufgetretenen Erysipelas faciei ein Abscess auf der Stirn, welcher bis auf den Knochen drang und durch brandige umfangreiche Zerstörung der Haut mit Blosslegung des Stirnbeins den Tod herbeiführte.

Bei einem 3jährigen Mädchen, welches noch an Adenitis und Phlegmone submaxillaris in Folge einer eben überstandenen Diphtherie litt, brachen am 14. Februar 1878 die Masern hervor, und unter ihrem Einfluss wurde die inzwischen in Eiterung übergegangene und geöffnete Phlegmone nach 10 Tagen brandig. T. immer 40,0—40,6. Gesicht stark ödematös, Zimmer durch gangränösen Geruch verpestet. Tod durch Collaps und doppelseitige Bronchopneumonie.

Bei drei anderen Kindern bildeten sich in der dritten Woche der Masern umschriebene Nekrosen der Haut, welche aus Blasenbildung (Rupia oder Ecthyma) hervorgingen, und runde, scharf umsäumte, wie mit einem Locheisen durchgestossene, mit schwärzlichem Detritus bedeckte Defecte von Groschen- bis Markstückgrösse am Hinterhaupt, in der Region der Schlüsselbeine, an der Hüfte und an anderen Hautstellen zur Folge hatten. In zwei Fällen erfolgte der Tod durch Collaps und Bronchopneumonie, nur in einem Heilung.

Kind von 2 Jahren, aufgenommen am 1. März 1877. Am 3. Eruption der Masern. Am 9. ist der linke Arm prall geschwollen, am Olecranon eine Blase mit

blutig serösem Inhalt vorhanden. In den nächsten Tagen Fortschreiten der Infiltration bis zum Schlüsselbein, Schulterblatt und Brustwarze. Eine am 11. gemachte Incision entleerte nur Blut und etwas gelbliches Serum. Am 12. neue Eruption von Blasen mit blutigem Inhalt auf dem Rumpf und linken Arm, welche platzen und speckig aussehende Ulcerationen hinterlassen. Am 19. ist die ganze Haut vom Ellenbogen bis zur Schulter unterminirt. Gegenöffnung am Rücken, Ausfluss von Eiter aus derselben. Bindegewebe in ganzer Ausdehnung nekrotisch, in abgestorbenen Fetzen herauszuziehen. Andauerndes Fieber und Collaps. Tod am 23. Section: Doppelseitige Bronchopneumonie. Nephritis parenchymatosa. Hepar adiposum.

Dieser Sectionsbefund (trübe Schwellung der Nierenrinde und mässige Fettleber) ist überhaupt bei den Masern, wie bei anderen Infectionskrankheiten kein seltener, ohne indess entsprechende klinische Erscheinungen hervorzurufen. Nur in verhältnissmässig seltenen Fällen kommt es auch hier, wie bereits (S. 609) erwähnt wurde, zu einer der scarlatinösen analogen Nephritis. Die Erfahrung lehrte mich aber, dass manche als morbillös betrachtete Nephritis nichts weiter war, als eine verkannte scarlatinöse, mochten nun die Angehörigen oder die Aerzte die falsche Diagnose gestellt haben. Mir selbst kamen bisher nur wenige Fälle von Masernnephritis vor, z. B. die folgenden, welche ich von Anfang an zu beobachten Gelegenheit hatte und deren Richtigkeit ich daher verbürgen kann:

Carl B., 7 Jahre alt. Ende Juni 1875 Masern mit ganz normalem Verlauf. Drei Wochen nach der Eruption Oedem des Gesichts, der Füsse und des Scrotum. Urin albuminös, sparsam, Epithelien und Cylinder enthaltend, nach einigen Tagen hämorrhagisch. Behandlung mit warmen Bädern, Kali acet., Wildunger Wasser. Am 28. Juli Oedem beinahe geschwunden. Urin immer noch bluthaltig. Ergotin 1,5:120. Vollständige Heilung nach 10 Tagen. Eisen gegen die zurückgebliebene Anämie.

Fritz R., 3jährig, aufgenommen am 24. April 1885 mit Coxitis, erkrankt am 13. Mai an Masern, deren Reconvalescenz durch einen Laryngotrachealcatarrh verzögert und durch febrile Störungen unterbrochen wird. Am 30., also in der Mitte der zweiten Woche, enthält der Urin reichliche Mengen von Eiweiss, Epithelialcylinder und Lymphzellen. Leichtes Oedema faciei. Schwitzbäder. Am 6. Juni Status idem, am 11. nur noch Spuren von Albumen und vereinzelte Cylinder und Epithelien, am 26. völlige Heilung.

In einem Fall, welcher bei einem 3jährigen Kinde ebenfalls drei Wochen nach der Maserneruption vorkam, und durch Oedema pulmonum tödtlich wurde, ergab die am 24. December 1874 in der Charité ausgeführte Section neben Lungenoedem und multipler Bronchopneumonie charakteristische Nephritis duplex; bei einem anderen Kinde wurde Nephritis haemorrhagica mit Vergrösserung beider Nieren, zahlreichen punktförmigen Blutungen in der sehr breiten graugelben Corticalis und fettiger Epithel-

entartung constatirt. Bemerkenswerth ist noch, dass in den Fällen von Masern, welche sich ein paar Wochen nach einer abgelaufenen oder noch bestehenden Nephritis scarlatinosa entwickelten, die Einwirkung auf diese letztere durchaus verschieden war. Jedenfalls war ein ungünstiger Einfluss nicht constant zu beobachten.

Purpura als Nachkrankheit der Masern (S. 672) konnte ich nur einmal bei einem 8jährigen Mädchen beobachten, welches mir am 9. November 1851 zugeführt wurde. Hier waren drei Wochen nach der Eruption, welche mit einer blutigen Diarrhoe verlaufen war, plötzlich Blutungen aus Mund, Nase, Ohren und Darm eingetreten, zahlreiche Petechien auf der Haut erschienen und die linke Conjunctiva palpebr. blutig unterlaufen. Dabei bestand völlige Euphorie. Ueber den weiteren Verlauf ist mir nichts bekannt geworden.

Während das Scharlachfieber in grossen volkreichen Städten nie erlischt, vielmehr während des ganzen Jahres sporadisch auftritt, und nur zeitweise, besonders in den Herbst- und ersten Wintermonaten epidemische Verbreitung erlangt, sehen wir die Masern bisweilen fast ganz von der Scene verschwinden, und dann plötzlich wieder als Epidemie auftauchen, welche, von einzelnen Stadtbezirken ausgehend, allmählig auch die benachbarten überzieht und viele Monate zu dauern pflegt. Dass ein Individuum, so gut wie von Scharlach, auch von den Masern zweimal befallen werden kann, steht fest; doch glaube ich, dass die Zahl dieser Fälle, besonders von den Laien, stark überschätzt wird¹⁾. So skeptisch ich nun in dieser Beziehung bin, muss ich doch einzelne Fälle, welche ich selbst erlebte, z. B. den folgenden gelten lassen:

Knabe von 13 Jahren, überstand im Jahre 1872 mit seinen 4 Geschwistern zusammen die Masern (unter meiner Behandlung). Im November 1876 zweite Morbillenerkrankung mit den charakteristischen Prodromen, dem heftigen am 3. Tage kritisirenden Fieber, Catarrh, Photophobie u. s. w. Exanthem im Gesicht und am Rumpf stark entwickelt, gering an den Extremitäten. Ansteckung in der Schule während einer Masernepidemie war nachweisbar.

Solche Fälle gehören aber zu den Ausnahmen. Die meisten, von denen man im Publicum sprechen hört, beruhen auf Verwechselung mit anderen ähnlichen Exanthemen, welche man deshalb unter dem Namen „falsche Masern“ (Morbilli spurii) beschreibt. Dabei muss man aber festhalten, dass dieser Name keineswegs einen bestimmten Krankheits-

¹⁾ Senator, Charité-Annalen. XIV. 334.

process bedeutet, dass vielmehr verschiedene Affectionen, welchen ein masernähnliches, kleinfleckiges, leicht papulöses Exanthem gemeinsam ist, in demselben zusammengefasst sind. Ich erinnere Sie nur an die häufigen Exantheme, welche als *Roseola vernalis*, *autumnalis*, *aestiva*, *infantilis*, beschrieben werden, Ausschläge, welche nicht immer rein maculös, sondern auch mit flachen centralen Erhebungen auftreten können und oft genug für Masern gehalten werden. Das diagnostische Kriterium der letzteren liegt, wenn ich von den abnorm verlaufenden cachektischen und terminalen Formen absehe, hauptsächlich in dem Verein der charakteristischen Fiebercurve mit dem Catarrh der respiratorischen und Rachenschleimhaut, eine Combination, welche jenen Erythemen und Roseolen durchaus fehlt.

Bei dieser Gelegenheit will ich auch auf die unter dem Namen Rötheln (*Rubeola*) seit langer Zeit beschriebene Affection, über deren Existenz noch immer lebhaftes Controversen geführt werden, mit einigen Worten eingehen. Während ein Theil der Aerzte die Rötheln als eine selbstständige epi- oder endemisch auftretende Infectionskrankheit betrachtet, welche mit kaum bemerkbarem, in der Regel nur einleitendem Fieber, bisweilen auch mit leichten catarrhalischen Erscheinungen, vorzugsweise aber mit einem aus kleinen rothen Stippchen bestehenden Ausschlag einhergeht, behaupten die Gegner, dass alle solche Fälle nichts weiter seien, als sehr leichte, fast afebrile Formen von Masern oder selbst von Scharlach. Meine eigene Erfahrung berechtigt mich nicht, in dieser Frage ein entscheidendes Urtheil abzugeben. Wenn ich auch bisweilen in einer Familie ein paar Kinder an einer den „Rötheln“ der Autoren entsprechenden Affection erkranken sah, und nicht selten Fälle beobachtete, welche mich in der Diagnose schwanken liessen, so war es mir doch bisher nicht vergönnt, grössere Epi- oder Endemien dieser Art zu beobachten, wie sie von Anderen beschrieben werden. So lange dies nicht der Fall ist, bin ich gezwungen mein Urtheil über die Selbstständigkeit der Rötheln zurückzuhalten, gestehe aber gern zu, dass Fälle, wie die von v. Genser¹⁾ mitgetheilten, in denen bei drei Geschwistern nach 7, resp. nach 3 und 4 Tagen auf Rötheln sofort Masern folgten, für die Selbstständigkeit der Rötheln von grosser Bedeutung sind. Im Allgemeinen sind die Aerzte jetzt geneigt, die letzteren als eine eigene Infectionskrankheit zu betrachten.

Die Empfänglichkeit für das Maserncontagium²⁾ ist in allen

¹⁾ Jahrb. f. Kinderheilk. XXVIII. S. 420.

²⁾ Die Natur dieses Contagiums kennen wir ebenso wenig, wie diejenige des

Lebensaltern vorhanden; am stärksten zwischen dem 2. und 6. Jahre, am geringsten bei Neugeborenen und Säuglingen, welche dann aber am meisten durch respiratorische Complicationen gefährdet sind. Andere bestehende Krankheiten, seien es nun acute oder chronische, verleihen keinen Schutz vor der Infection mit Masern: einzelne, wie die Varicellen und der Keuchhusten, scheinen sogar eine besondere Disposition zur Aufnahme des Maserncontagiums zu begründen. In welcher Periode die Krankheit am leichtesten ansteckt, lässt sich hier ebensowenig bestimmen, wie beim Scharlachfieber; doch ist es unzweifelhaft, dass schon das Stad. prodromorum und eruptionis zu inficiren vermag. Während die meisten Kinder schon beim ersten oder zweiten Contact mit einem masernkranken Individuum angesteckt werden, sehen wir einzelne Kinder einen drei- bis vierwöchentlichen Verkehr mit den an Masern erkrankten Geschwistern vertragen, bevor sie der Infection unterliegen. Eine absolute Immunität gegen die Ansteckung, wie ich sie mehrfach bei Scharlach gesehen, ist mir wenigstens bei den Masern noch niemals vorgekommen¹⁾. Ebenso wenig konnte ich selbst jemals einen sicheren Fall von Morbilli sine exanthemate beobachten. Der von den Laien und auch von vielen Aerzten festgehaltene Glaube an die geringe Gefährlichkeit der Masern ist allenfalls für die Privatpraxis, zumal in günstigen Lebensverhältnissen, gerechtfertigt. In den Hospitälern stellt sich die Sache ganz anders dar. Ich selbst sah in meiner Klinik während der Jahre 1882/83 von 147 Masernfällen 74, in der Epidemie von 1885/86 von 90 Fällen 36, in der von 1887/88 von 146 Fällen 49 sterben, meistens in Folge von Bronchopneumonie, Croup, Diphtherie²⁾ und Tuberculose. —

Ueber die Behandlung habe ich Ihnen nur wenig zu sagen, da der Krankheitsprocess als solcher nichts weiter erfordert, als Aufenthalt im Bett, eine Zimmerwärme von 15—16° (wärmer als beim Scharlach) bei leichter Bedeckung, und so lange das hohe Fieber dauert, eine aus Milch, Wassersuppen und kühlem Getränk bestehende Nahrung. Eine Verdunkelung des Zimmers sollte man nur in dem Maasse vornehmen, wie es den Kindern angenehm ist, nie vollständig, wie es leider noch vielfach Sitte oder vielmehr Unsitte ist. Eine Trennung der erkrankten Kinder von ihren Geschwistern halte ich nicht für durchaus nothwendig, so sehr

scarlatinösen Infectionsstoffes. Die von Babesin (Archiv f. Kinderheilk. III. S. 143) beschriebenen Bacterien bedürfen weiterer Bestätigung von sachverständiger Seite.

¹⁾ Damit soll aber das Vorkommen einer Immunität keineswegs in Abrede gestellt werden. Vergl. Biedert, Jahrb. f. Kinderheilk. XXIV. S. 94.

²⁾ Vergl. Pennel, Revue mens. Juin 1885. p. 279.

ich auch beim Scharlach für dieselbe eintrete. Die weit geringere Gefahr der Masern und die fast sichere Aussicht, dass die Kinder denselben auf die Dauer doch nicht entgehen werden, spricht meiner Ansicht nach gegen die Isolirung. Nur sehr junge, in den beiden ersten Lebensjahren stehende, oder kranke Kinder, besonders tuberculöse, würde ich durch gänzliche Absperrung vor der Infection zu schützen suchen. In einfachen Fällen bedarf man keiner Medicamento. Bei heftigem Hustenreiz kann man Infus. rad. ipecac. mit Aq. laurocerasi (F. 16) verordnen, allenfalls ein Blasenpflaster von der Länge eines Fingerglieds auf die Kehlgarbe appliciren. Mässige Diarrhoe, die während der ersten Woche nicht selten ist, kann unberücksichtigt bleiben; nur wenn die Ausleerungen reichlicher werden, etwa 4—6 mal oder noch häufiger täglich erfolgen, versuche man dieselben durch Infus. rad. ipecac. mit Opium (F. 29) oder durch Magister. Bismuthi (F. 30) zu beschränken. Aber auch bei ganz normalem Verlauf rathe ich Ihnen, die Kinder eine volle Woche im Bett zu halten, und im Sommer drei, im Winter vier Wochen lang das Zimmer hüten zu lassen.

Was die Behandlung der Complicationen betrifft, so kann ich Sie auf die früheren Mittheilungen über Croup, Bronchopneumonie und Diarrhoe verweisen. Gerade bei der Bronchopneumonia morbillosa, zumal wenn sie mit einem Sinken der Herzenergie einhergeht, mit kleinem Pulse, kühlen Extremitäten, Somnolenz, leichten Delirien, habe ich von der dreisten Anwendung warmer Bäder mit kalten Affusionen, des Camphers und der Benzoë, wiederholt vortreffliche, ganz unerwartete Erfolge gesehen. Wo die Pneumonie schon im Eruptionsstadium in dieser Weise auftrat, pflegte das Exanthem rasch eine cyanotische Färbung anzunehmen, die in Folge der Bäder wieder einer rosigen Farbe Platz machte. Der folgende Fall zeigt Ihnen den raschen Erfolg der localen Behandlung bei einem ulcerösen Process des Mastdarms, welcher nach den Masern zurückgeblieben war.

Marie S., 1½ Jahr alt, kam am 30. Januar 1877 in meine Poliklinik. Früher gesund. Zu Weihnachten Masern mit einer drei Wochen dauernden blutigen Diarrhoe. Seitdem 1—2 mal täglich ziemlich normaler breiiger Stuhlgang. Dazwischen aber mehrmals Tenesmus, Prolapsus ani und Entleerung von 1 bis 1½ Theelöffeln blutvermischten Eiters, mitunter auch von reinem Blut oder eiterigem Schleim. Mässige Abmagerung, Blässe, sonst Euphorie. Untersuchung des Rectum ohne Resultat. Diagnose: Geschwürsbildung im oberen Theil des Mastdarms. Therapie: Klysma von Argent. nitr. 0,1 auf 60,0. Nach 5 Klystieren Heilung, welche durch weitere Einspritzungen von Alaun (1 Theel. auf 1 Tassenkopf Wasser) befestigt wurde.

Bei Gangrän der Haut bedeckten wir die leidenden Partien mit Jodoform oder mit Charpie, welche mit Vinum camphor., mit 2procent. Carbol- oder mit Chlorzinklösung getränkt war, und gaben innerlich reichlich Wein und Decoct. cort. Chinae (F. 23).

Die hie und da geltend gemachte Ansicht, dass die Masern einen heilenden Einfluss auf gewisse chronische Krankheiten, zumal der Haut, ausüben können, vermag ich nach meinen Erfahrungen nicht zu theilen. Chronische Eczeme und Prurigo sah ich wenigstens auch nach Ablauf der Morbillen unverändert fortbestehen.

Die Versuche, durch Einimpfung von Blut, Thränen, Nasenschleim Masernkranker die Krankheit auf andere zu übertragen (Home, Katona, Mayr), um nach Art der Vaccine dadurch einen milderen Verlauf zu erzielen, sind unbefriedigend ausgefallen.

III. Die Windpocken.

Die Varicellen gehören zu den wenigen Krankheiten, welche dem Kindesalter fast ausschliesslich eigen sind. Mir wenigstens ist bisher kein einziger sicherer Fall bei einem Erwachsenen vorgekommen¹⁾.

Ueber die Ansteckungsfähigkeit der Windpocken kann kein Zweifel bestehen. Wenn auch die Inoculationsversuche mit dem Inhalt der Bläschen nur in einem kleinen Theil der Fälle Erfolg hatten (mir selbst ist die Inoculation ebenso wenig gelungen, wie Thomas, Hippus²⁾ u. A.), so ergibt doch die tägliche Praxis, das successive Befallenwerden aller Kinder einer Familie, und die endemische Verbreitung der Krankheit in Anstalten, welche ich selbst in meiner Klinik wiederholt beobachtet habe, den untrüglichsten Beweis. Aehnlich wie bei den Masern beträgt das Incubationsstadium 13—14 Tage, worauf das Exanthem, in der Regel ohne prodromale Erscheinungen zum Vorschein kommt. Ueber Kopfschmerz, Erbrechen und Hitze wurde nur ein paar Mal vor dem Ausbruch geklagt, hie und da auch Conjunctivitis oder Angina beobachtet, welche ich indess mehr für zufällige, als mit der Varicelle in Connex stehende Affectionen betrachtete. Nur bei einem 10 Monate alten Kinde, dessen Körper mit einem copiösen Varicellenausschlag bedeckt war, hatten während der Eruption neben heftigem Fieber 24 Stunden lang starke Krampfanfälle stattgefunden. In einzelnen Fällen

¹⁾ J. Seitz (Corresp.-Bl. f. Schweizer Aerzte. Jahrg. 18. 1888) beschreibt einige bei Erwachsenen beobachtete Fälle.

²⁾ Central-Zeitung f. Kinderkrankh. II. 1879. S. 192.

sah ich auch ein diffuses Erythem dem Ausbruch der Varicellen mehrere Stunden vorausgehen und noch am ersten Tage derselben fortbestehen.

Die Eruption erfolgt ohne bestimmte Reihenfolge an verschiedenen Körpertheilen gleichzeitig, in der Form von etwa linsengrossen, runden, rothen Flecken, in deren Centrum sich sofort ein stecknadelkopfgrosses Bläschen bildet. Diese erste Periode konnte ich indess nur ausnahmsweise beobachten, denn die Vergrösserung des Bläschens geschieht so rasch, dass man schon nach einer Stunde überall linsens- bis erbsengrosse, zuweilen auch groschengrosse, pemphigoide, mit durchsichtigem Serum gefüllte und von einem ganz schmalen rothen Rande umsäumte Bläschen antrifft. Nur ein paar Mal bestand das Exanthem, was auch Thomas beobachtete, aus rothen runden Flecken, die fast alle in ihrer Mitte ein miliäres Bläschen zeigten. Die Zahl der Bläschen, welche sich rasch hintereinander entwickeln, ist sehr verschieden; bald stehen sie vereinzelt, bald dicht aneinander gedrängt, besonders an Theilen, welche einer Reizung durch Druck oder Spannung der Haut ausgesetzt sind, z. B. auf dem Rücken, am Tuber ischii, wo ich eine handteller-grosse dichte Gruppe zosterähnlicher Bläschen beobachtete. Daher war auch bei einem Kinde, welches stets auf der linken Seite lag, diese bei weitem stärker als die rechte befallen, und bei einem Knaben, welcher einen kindskopfgrossen Congestionsabscess in der linken Schenkelbeuge hatte, war gerade die enorm gespannte Haut des Abscesses der Sitz einer dichten Varicelleneruption, welche am übrigen Körper nur spärlich auftrat. Am schönsten präsentirte sich das Exanthem bei einem Mohrenkinde, dessen schwarzbraune Haut wie mit durchsichtigen Perlen bestreut erschien. Sehr häufig bilden sich auch auf der Mundschleimhaut, am harten Gaumen, auf der Innenfläche der Lippen, auf der Zunge sparsame Varicellenbläschen, die aber wegen der raschen Epithelabstossung sofort als weissliche oder graugelbe runde Erosionen erscheinen. Selbst auf der Conjunctiva bulbi und der Genitalschleimhaut kleiner Mädchen kamen mir hin und wieder vereinzelte trübe Vesikeln mit umgebender Injection der Gefässe vor. In einem Fall bestand sogar ein förmlicher Kranz von Varicellenbläschen an der Innenfläche der grossen Labien.

Die noch immer von Vielen getheilte Ansicht, dass die Varicellen eine fieberlose Krankheit seien, fand ich nicht bestätigt: dieselbe rührt aus der Privatpraxis her, wo der Thermometer bei einer so unbedeutenden Affection gar nicht in Anwendung kommt. Wo dies aber geschieht, wird man fast immer während der Eruption, also am ersten Tage, bis-

weilen auch noch am zweiten, einen febrilen Zustand constatiren, welcher freilich in den meisten Fällen einen sehr mässigen Grad nicht überschreitet. In der Regel fand ich am ersten Tage 38,3 bis 38,8 (Abends), während schon der zweite Tag häufig fieberlos verlief oder nur Abends höhere Temperatur (38,5 oder noch mehr) zeigte. Nur selten zeigt das Fieber höhere Grade und längere Dauer:

Kind von 2 $\frac{1}{2}$ Jahren. Varicellenausbruch am 11. Mai 1875 mit hoher Temperatur (40,1; 168 P.). Rücken mit diffusum Erythem überzogen. Sehr reichliche Bläscheneruption, besonders auf Brust und Oberschenkeln. Den 12. Erythem noch sichtbar. T. 37,8; Ab. 39,4. P. 144. Den 13. Röthe verschwunden. T. normal. Beginnende Eintrocknung der Varicellen.

Bei einem anderen Kinde zeigte der Thermometer schon am Abend vor der Eruption 38,6, am Abend des zweiten Tages 39,0 und noch am dritten Tage 38,9. In einem dritten Fall, der wie der erste von Erythem begleitet war, betrug die Initialtemperatur 40,5, am zweiten Abend noch 38,3. Nur einmal sah ich bei einem Knaben, welcher wegen eines Maserneroups glücklich tracheotomirt war, die während der Reconvalescenz ausbrechenden Varicellen, nach einer prodromalen Einleitung von 38,6 (Abend vor der Eruption), mit einem febrilen Zustande, welcher volle 4 Tage dauerte, verlaufen, und zwar in einer Höhe, welche am Abend des zweiten und dritten Tages bis auf 40,2, 40,5, ja am vierten Abend bis auf 41,0 sich erhob. Dieser Knabe war überhaupt zu hohem Fieber derartig disponirt, dass er während einer unbedeutenden Gastrose drei Tage lang eine Abendtemperatur bis zu 40,0 und darüber darbot.

Die ungewöhnlich hohe Fiebertemperatur bei den Varicellen hängt nach meiner Beobachtung meistens mit einer weit verbreiteten und dicht stehenden Eruption zusammen, deren einzelne Efflorescenzen dann nicht selten durch eine erythematöse Röthe miteinander verbunden sind, und vom zweiten oder dritten Tage an zum Theil eine purulente Umwandlung erleiden. Häufiger bleibt die Form etwas trüber Bläschen erhalten, deren Eruption mit dem zweiten Tage beendet zu sein pflegt. Vom dritten Tage an beginnt die Eintrocknung derselben durch Verdunstung ihres Inhalts, die Bläschen sinken zusammen und verwandeln sich in entsprechend grosse braune oder schwärzliche dünne Borken, die ihren rothen Saum rasch verlieren, nach 8—14 Tagen abfallen und rothe Fleckchen, aber keine Narben hinterlassen. Letzteres geschieht nur dann, wenn die Kinder durch das heftige Jucken während der Eintrocknung zum Abkratzen der Efflorescenzen und Schorfe veranlasst werden, wobei dann einzelne in oberflächliche kleine Ulcerationen mit nachfolgender Narbenbildung übergehen, mitunter auch ecchymatöse Pusteln und Erytheme im Umkreise hervorgerufen werden. Die Eruption ist indess nicht immer mit dem zweiten Tage vollendet, vielmehr kam es nicht selten noch zu Nachschüben derselben mit ganz unregelmässiger Succession, so dass

z. B. zuerst der Rücken und die unteren Körpertheile, und erst am dritten Tage das Gesicht befallen wurde; zwischen den schon eingetrockneten schossen auch noch frische wasserhelle Bläschen auf, und man konnte dann an einem und demselben Körpertheil die verschiedenen Stadien des Exanthems gleichzeitig beobachten. Ich habe dies so häufig gesehen, dass ich die Behauptung von Thomas¹⁾, welcher sich gegen das Vorkommen solcher Nachschübe ausspricht, nicht theilen kann. Bei einem 13 Monate alten Kinde sah ich sogar diese neuen Eruptionen am Abend des 3. Tages von einer erheblichen Fiebersteigerung (39,3) begleitet.

Ich muss hier noch einmal auf die oben erwähnte purulente Füllung einzelner oder vieler Bläschen, welche man in einer Reihe von Fällen beobachtet, zurückkommen. Gerade diese Fälle sind es, welche den noch immer nicht zur Ruhe kommenden Streit über das Verhältniss der Windpocken zur Variolagruppe unterhalten. Meiner Meinung nach muss sich jeder unbefangene Beobachter entschieden auf die Seite der Dualisten, d. h. Derjenigen stellen, welche von einem solchen Verhältniss überhaupt nichts wissen wollen, vielmehr die Varicellen als eine ganz selbstständige Infectionskrankheit, die mit der Variola durchaus nichts zu schaffen hat, betrachten, und in diesem Sinn habe ich mich bereits früher²⁾ unter Anführung bestimmter Gründe ausgesprochen. Zunächst berufe ich mich auf die anatomische Verschiedenheit der Efflorescenzen, welche bei der Varicella sofort vesiculös erscheinen, während die Variola mit rothen Papeln beginnt, auf deren Spitzen später das Bläschen sich entwickelt; ferner auf die einfächerige Beschaffenheit der Varicellenbläschen, welche beim Einstich ihren Inhalt mit einem Mal entleeren und sofort collabiren, während die Variolabläschen multiloculär erscheinen, so dass beim Einstich immer nur der Inhalt des getroffenen Faches entleert wird. Dies alles ist aber nicht entscheidend, denn zwischen den normalen Varicellenbläschen findet sich häufig eine kleinere oder grössere Zahl solcher, welche mehrfächerig sind, eine centrale Delle zeigen und schliesslich eiterig trübe werden, sich also ganz wie Variola oder Variolois verhalten. Auch kommen nicht ganz selten Fälle vor, in denen die Varicellen abortiv, d. h. wenigstens theilweise als kleine rothe Papeln erscheinen, auf deren Spitze hie und da eine minimale Vesikel sich bildet. Die Hauptsache bleibt immer, dass die Windpocken absolut keinen Schutz vor der Variola gewähren, dass diese vielmehr schon wenige Wochen nach dem Ablauf der Varicellen auf-

¹⁾ Archiv f. Dermat. 1869. Heft 3.

²⁾ Berliner klin. Wochenschr. 1874. No. 18.

treten kann und umgekehrt; dass ferner Varicellen unmittelbar nach der gelungenen Vaccination ausbrechen, und die letzte wiederum kurz nach dem Ablauf, ja noch während des Bestehens der Windpocken mit Erfolg vorgenommen werden kann; dass bei kleinen Endemien der Varicellen, wie ich sie wiederholt in der Klinik gesehen habe, auch nicht ein einziger Fall die Charaktere der Variola und der Variolois darbot; dass endlich auch die äusserlich den Varioloïden ähnlichen Fälle von Windpocken bei anderen Individuen doch immer nur Varicellen erzeugen. Von zwei gut vaccinirten Geschwistern, die gleichzeitig an Varicellen litten, bot die ältere eine intensive, zum Theil gedellte und purulente, und von starkem Fieber begleitete Eruption dar, während der jüngere Bruder bei voller Euphorie nur sparsame wasserhelle Varicellenbläschen zeigte. In einer anderen Familie erkrankte ein 3jähriges mit Erfolg vaccinirtes Kind in heftigster Weise an Varicellen, welche so reichlich hervorbrachen, und zum Theil so deutliche Dellen und eiterigen Inhalt darboten, dass ich irreführt worden wäre, wenn ich nicht den ersten Ausbruch der durchsichtigen Vesikeln selbst beobachtet hätte. Nach 14 Tagen wurde der ältere Bruder von ganz leichten und unzweifelhaften Varicellen befallen. Eine Verbreitung der Krankheit auf die erwachsenen Mitglieder der Familie, die bei den Pocken gewiss einmal eingetreten sein würde, habe ich nie gesehen, und ebenso wenig wurde bei den in der Klinik beobachteten Endemien jemals eine Wärterin von Variola oder Variolois befallen. Dazu kommt, dass die mit der Flüssigkeit der Varicellenbläschen unternommenen Impfungen, wo sie überhaupt wirksam waren, immer nur Varicella, nie Variola erzeugten¹⁾. Gegen diese Thatfachen, welche sich täglich wiederholen, hilft alle Sophistik, mit welcher die Anhänger der Unität ihre Ansicht zu verfechten suchen²⁾, nichts, und bald werden auch die letzten Zweifler einsehen, dass sie es hier mit zwei grundverschiedenen Krankheiten zu thun haben.

Die Varicellen können schon ganz junge Kinder in den ersten Monaten befallen und werden hier nicht gefährlicher als später. Bis auf die neueste Zeit erschien mir die Krankheit überhaupt durchaus gefahrlos; erst die von mir nachgewiesene Nephritis varicellosa (S. 619), auf welche ich hier nicht zurückkomme, änderte diese Anschauung. Eine andere Complication oder Nachkrankheit kenne ich nicht³⁾. Wohl aber

¹⁾ Steiner, Wiener med. Wochenschr. No. 16. 1875. — d'Heilly et Thoinon, *Revue mens.* Dec. 1885.

²⁾ Kassowitz, *Jahrb. f. Kinderheilk.* 1873. Heft 2. — *Ibid.* Heft 4. S. 420.

³⁾ Semtschenko (*Jahrb. f. Kinderheilk.* XXV. S. 171) will in zwei Fällen eiterige Pleuritis, resp. eiterige Synovitis im Gefolge von Varicellen beobachtet haben.

können durch die Combination mit anderen Infectionskrankheiten (Scharlach, Masern, Diphtherie), welche auch mir bisweilen vorkam, bedenkliche Folgen entstehen. Gerade die Varicellen eignen sich, wie ich glaube, am besten, das gleichzeitige Vorkommen zweier acuter Exantheme zu beweisen, weil ihre charakteristische Bläschenform sich von den diffusen oder papulös-fleckigen Ausschlägen des Scharlachs und der Masern am prägnantesten abhebt. Zweimal beobachtete ich Varicellen bei Kindern, die mit Ichthyosis behaftet waren, einmal bei ausgebreiteter Psoriasis, und einmal complicirt mit Intermittens tertiana.

Von einer Behandlung ist hier kaum die Rede, doch lasse ich die Kinder auch in den leichtesten Fällen einige Tage das Bett und eine Woche lang das Zimmer hüten.

IV. Die Diphtherie.

Die progressive Steigerung dieser schon den arabischen Aerzten genau bekannten, später fast vergessenen und durch Bretonneau¹⁾ wieder an's Licht gezögerten Infectionskrankheit, sowohl in Bezug auf Frequenz, wie auf Malignität, ist leider unbestreitbar. Aus allen Ländern erschallt der Klageruf über diese Thatsache. Nach Kalischer²⁾ starben in Preussen seit dem Jahre 1875 im Durchschnitt jährlich über 40000 Kinder an Diphtherie, an Scharlach etwa 20000, an Masern 8—12000, am Keuchhusten 10—16000. In den grossen Städten lassen sich diese Fortschritte der Krankheit durch die wachsende Zahl und Schwere der in die Krankenhäuser kommenden Fälle leicht verfolgen³⁾. Ich erwähne nur noch, dass in Berlin nach den Veröffentlichungen des statistischen Amtes in den Jahren 1882 und 1883 unter 65521 Todesfällen 5066, und in den Jahren 1885, 1886 und 1887 unter 96200 Sterbefällen 4948 allein durch Diphtherie und Croup bedingt waren.

Ich lege der folgenden Schilderung 1045 in meiner Klinik beobachtete und journalisirte Fälle von Diphtherie zu Grunde, ausserdem noch viele andere aus meiner Privatpraxis herrührende, über welche ich nur kurze Notizen besitze. Ausgeschlossen blieben alle Fälle von zweifelhaften Anginen, sowie von sogenannter „Scharlachdiphtheritis“, welche ich aus den früher angegebenen Gründen von der ächten Diphtherie absolut trenne (S. 656). Unter jenen 1045 Kindern befinden sich fast

¹⁾ Des inflammations spéciales du tissu muqueux et en particulier de la diphthérie. Paris, 1826.

²⁾ Verhandl. der deutschen Gesellschaft für öffentliche Gesundheitspflege zu Berlin. 1883.

³⁾ Henoch, Charité-Annalen. X. 1885. S. 498.

eben so viele Mädchen wie Knaben. Vertreten sind alle Altersstufen, vom 6. Monat an bis zum 14. Jahre. Die grösste Frequenz fällt in das Alter zwischen 1 und 6 Jahren, worin alle Autoren übereinstimmen.

Kann auch in diesem Alter von einer Ansteckung in den Schulen noch nicht die Rede sein, so fehlt es an Stätten der Ansteckung doch keineswegs; die Spielschulen, der Verkehr der Kinder mit einander auf den Fluren, Treppen, in den Zimmern, besonders im Proletariat, bietet diese in Fülle dar. Dass trotzdem die Diphtherie nicht in dem Maasse ansteckend ist, wie vielfach angenommen wird, beweisen Experimente (Peter, Trousseau u. A.), in denen der Contact diphtherischer Producte mit den Schleimhäuten keine Infection zur Folge hatte¹⁾. In meiner Klinik wurde während eines Zeitraums von 17 Jahren niemals eine Wärterin, und nur einmal ein Assistenzarzt von Diphtherie befallen, obwohl die Krankheit massenhaft und in ihren schwersten Formen fast stetig vorkam. Andererseits fehlt es nicht an Beispielen von Aerzten und namhaften Klinikern, die als Opfer ihres Berufs der diphtherischen Infection unterlagen. Auch hier, wie bei anderen Infectionskrankheiten, wird man daher ohne Annahme einer Prädisposition, eines günstigen Keimbodens für den deletären Stoff, kaum auskommen²⁾. Sind auch Erwachsene der Infection minder ausgesetzt, als Kinder, so mahnen doch die erwähnten Fälle von Aerzten, die durch Patienten, von Müttern, die durch ihre Kinder angesteckt wurden, zur Vorsicht.

Ueber den Einfluss der Jahreszeiten konnte ich zu keinem sicheren Schluss kommen. Meine Fälle vertheilen sich fast gleichmässig über alle Monate. Wie das Scharlachfieber, verschwindet auch die Diphtherie in Berlin niemals vollständig; die Krankheit ist vielmehr bei uns leider endemisch geworden, zeigt aber von Zeit zu Zeit, in ganz unbestimmten Intervallen, eine epidemische Steigerung. Besonders häufig fanden wir kleine Endemien in einzelnen oder mehreren Häusern und Strassen, welche entweder auf eine gegenseitige Infection oder auf eine gemeinsame Ursache zurückzuführen sind. Eben dahin gehören auch die nicht selten vorkommenden verwüstenden En- und Epidemien in einzelnen benachbarten Dörfern. Ueber das Wesen des infectirenden Stoffes, welcher ohne Zweifel von einem Individuum auf das andere sei es durch die Luft, durch directen Contact oder infectirte Gegenstände (Instrumente, Betten, Wäsche u. s. w.) übertragbar ist, fehlte uns noch eine sichere Kenntniss. Dass

¹⁾ Monti, Ueber Croup und Diphtheritis. 2. Aufl. 1884. S. 145 ff.

²⁾ Für die Ansicht von Unruh (Festschr. zur Jubelfeier d. Kinderheilanstalt in Dresden. 1884), dass Tuberculose der Gelenke und Knochen eine besondere Disposition begründe, kann ich meine Erfahrungen nicht geltend machen.

es sich auch hier um ein Contagium pflanzlicher Art, um Bacterien handelt, ist wohl sicher. Die bisherigen Untersuchungen hatten indess noch kein unzweifelhaftes Ergebniss geliefert, und was man als „Diphtheriepilz“ beschrieb, schien vorzugsweise in die Klasse der septischen Zuständen zukommenden Fäulnissbacterien zu gehören. Ob die von Roux und Yersin¹⁾ erhaltenen Resultate, nach denen der von Klebs und Loeffler beschriebene Bacillus in der That der specifische sein soll, sich bestätigen würden, blieb abzuwarten. Auch die diese Ansicht bestätigenden Untersuchungen von Escherisch²⁾ sind nicht ganz einwandfrei. Wohl aber lassen die neuesten Forschungen Löffler's³⁾, und die von Brieger und C. Fränkel⁴⁾ erhaltenen Resultate es fast gewiss erscheinen, dass in der That der Klebs-Löffler'sche Bacillus, und zwar der von ihm producirte toxische Eiweisskörper, als der eigentliche Uebelthäter bei der Diphtherie zu betrachten ist. — Mit der Erörterung anderer nur dürftig begründeter Ursachen, welche überall geltend gemacht werden, wo es sich um Infectionskrankheiten handelt, der Kloakenluft, des verdorbenen Wassers oder einer inficirten Milch, will ich Sie nicht behelligen. Erwähnt sei aber, dass die Frau eines westpreussischen Gutsbesitzers mir mittheilte, drei ihrer Kinder seien in längeren Intervallen an Diphtherie, zum Theil tödtlich, erkrankt, und erst das Ausräumen einer unter den Fenstern des Kinderzimmers befindlichen Düngergrube habe diesen Erkrankungen für immer ein Ende gemacht. Die hie und da behaupteten Uebertragungen von Thieren (Hühnern) auf Menschen ist mehr als zweifelhaft. — Ganz unsicher sind auch unsere Kenntnisse von der Dauer der Incubationsperiode. Aus einzelnen in meiner Klinik gemachten Beobachtungen möchte ich zwar schliessen, dass dieselbe im Durchschnitt 7 Tage dauert, doch war ich nie sicher, ob nicht die Infection schon vor der Aufnahme stattgefunden hatte. —

In einer grossen Reihe von Fällen ist die Diagnose von vorn herein leicht, weil die Symptome sofort auf ein Leiden der Rachenorgane hindeuten. Aeltere Kinder klagen fast alle über den Hals, über Schmerz beim Schlucken, welche die Aufmerksamkeit der Eltern erregen. Der hinzugerufene Arzt findet die gesammte Rachenschleimhaut in verschiedenen Graden geröthet, die Mandeln angeschwollen und, zumal an ihren inneren, einander zugewandten Flächen, mit weissen oder grauweissen Flecken überzogen, welche nur schwer oder gar nicht mit einem

¹⁾ Annales de l'institut de Pasteur. Dec. 1888.

²⁾ Centralblatt f. Bacteriologie u. s. w. VII. 1890. No. 1.

³⁾ Deutsche med. Wochenschr. 1890. No. 5 u. 6.

⁴⁾ Berliner klin. Wochenschr. 1890. No. 10.

Pinzel oder Spatel entfernt werden können, wobei fast immer eine kleine Blutung aus der blossgelegten Schleimhaut erfolgt. Eine Rachendiphtherie ohne Beläge, in der Form einer einfachen Angina, kenne ich nicht. Mögen die Autoren, welche eine solche annehmen, und sowohl Paralysen wie Nephritis als ihre Folgen beobachtet haben wollen, nun Recht haben oder nicht, — ich selbst habe niemals so etwas gesehen oder bin wenigstens nicht sicher, dass nicht irgend in der Rachenhöhle ein versteckter Belag übersehen worden ist. — Nur ausnahmsweise fand ich die Mandeln frei von Auflagerung, wohl aber das Velum oder gar die hintere Pharynxwand, am seltensten die Schleimhaut des harten Gaumens mehr oder weniger mit Belägen bedeckt. Man hüte sich dabei, das aus der Nase über die hintere Pharynxwand herabfliessende Secret für einen wirklichen Belag derselben zu halten; ersteres lässt sich immer leicht abstreifen oder bei älteren Kindern durch Gurgeln entfernen. In der Regel fiebern die Kinder, doch erreicht die Temperatur im Durchschnitt kaum die hohen Grade, wie bei dem Initialfieber, welches die gewöhnliche Angina „follicularis“ einleitet (S. 470), schwankt vielmehr meistens zwischen 38 und 39°, mit abendlichen Steigerungen. Auch fehlt es nicht an Fällen, die wenigstens im Anfang ganz fieberlos verlaufen. Fast immer fühlen sich die Kinder ungewöhnlich matt und verstimmt, verlieren den Appetit, haben eine grau belegte Zunge, und klagen über Kopfschmerz. Meistens fühlt man schon in den ersten Tagen eine Anschwellung einer oder zweier unter dem Kieferwinkel gelegener Lymphdrüsen, welche indess ebensogut bei der einfachen catarrhalischen Angina vorhanden sein, wie bei der Diphtherie fehlen kann. Letzteres ist durchaus nicht so selten, wie ich früher annahm, und kam sogar in recht ernstesten Fällen vor, z. B. bei zwei Geschwistern, von welchen eins an Croup, das andere im Collaps zu Grunde ging.

Die Unterscheidung der beginnenden Diphtherie von der catarrhalischen Angina ist, wie ich bereits früher (S. 471) bemerkte, nicht immer leicht, bisweilen sogar in den ersten 24—48 Stunden geradezu unmöglich, so dass man gut thut, mit dem entscheidenden Urtheil zurückzuhalten, jedenfalls aber das verdächtige Kind von seinen Geschwistern zu isoliren. Die gelbliche Farbe und die rundliche Form der kleinen, circumscribten, über die rothe geschwollene Mandel zerstreuten Eiterpfröpfchen ist zwar für die betreffende Form der catarrhalischen Angina charakteristisch, auch der Beginn der Affection auf einer Seite und das successive Befallenwerden der anderen spricht für dieselbe. Dennoch kommen Fälle vor, in welchen die Diphtherie in ganz ähnlicher Weise einseitig und mit sehr kleinen Plaques beginnt, und sich erst am

nächsten Tage auf die andere Mandel ausdehnt. Die Unterscheidung wird noch schwerer, wenn bei der catarrhalischen Angina statt der erwähnten Eiterpföpfchen grauweiße, länglich gestreckte Fetzen auf den Mandeln sich bilden, welche den diphtherischen in der That täuschend ähnlich sind, sich aber von denselben dadurch unterscheiden, dass sie der Schleimhaut, wie ein croupöses Exsudat, locker aufliegen und aus reichlich abgestossenen, durch eine amorphe (fibrinöse) Masse verkitteten Epithelien bestehen. Die Ansicht, welche auch dieser Art von Auflagerung immer einen specifisch diphtherischen Charakter zuerkennt, kann ich nicht theilen, glaube vielmehr, dass sie nur das Product einer fibrinösen Entzündung der Schleimhaut sind, weil ich sie bisweilen gleichzeitig oder abwechselnd mit den gewöhnlichen gelblichen Pfröpfchen bei Kindern und Erwachsenen beobachtete, welche zur catarrhalischen Angina besonders disponirt waren, und weil ich sie auch mit Abscessbildung in der Mandel einhergehen sah (S. 472). Niemals aber nahm in diesen Fällen die Incisionswunde, auch wenn sie mitten durch das croupöse Exsudat hindurchging, einen diphtherischen Charakter an. Jedenfalls vermehren diese Dinge die Schwierigkeiten der Lage, und man wird sich dann ebenso sehr vor der übereilten Diagnose „Diphtherie“, wie vor einem absolut beruhigenden Urtheil zu hüten haben. Die microscopische Untersuchung der erwähnten abgestreiften Fetzen ergiebt bis jetzt kein sicheres Kriterium, weil Epithelien, amorphe Massen und Micrococcen sich in beiden Fällen finden, und der Befund der Klebs-Löffler'schen Bacillen, selbst wenn er ein absolut untrügliches Zeichen wäre, doch bei nicht ganz zuverlässiger Untersuchung, immer dem Verdacht einer Verwechselung mit anderen sehr ähnlichen Formen ausgesetzt ist. Am wichtigsten scheint mir der Befund von Eiweiss im Urin, dessen Fehlen jedoch noch nicht gegen Diphtherie entscheidet.

Bedenklicher gestaltet sich die Sache, wenn nicht bloss die Mandeln, sondern auch der Rand des Gaumensegels, die Uvula, die Winkel zwischen dieser und dem Velum, und die absteigenden Gaumenarcaden sich stellenweise mit den gefürchteten weissen Plaques bedecken. Selbst unter diesen Umständen können die Schlingbeschwerden fehlen oder nur sehr unbedeutend, das Fieber mässig, die allgemeine Euphorie nur wenig gestört sein. Oft genug sah ich Kinder mit recht ausgedehnten Belägen der Rachentheile zu Fuss in die Poliklinik kommen, welche entweder über gar nichts oder nur über „den Leib“ klagten, keine Lust zum Spielen hatten und nur deshalb der Klinik zugeführt wurden, weil die Eltern, durch die gleiche Erkrankung oder den Tod eines anderen Kindes beunruhigt, den Hals untersucht und dabei die Krankheit entdeckt hatten.

Ich kann diese Toleranz vieler Kinder für die beginnende Diphtherie nicht genug betonen, weil sie häufig die Ursache ist, dass die Krankheit vollständig übersehen wird, und ich lege es Ihnen dringend ans Herz, bei jedem Kinde, welches liebert oder sich nur in seinem Wesen verändert zeigt, auch wenn gar keine localen Zeichen vorhanden sind, den Rachen sorgfältig zu untersuchen. Meine Zuhörer waren öfters Zeugen davon, dass diese Untersuchung eine schon stark entwickelte Diphtherie ergab, von welcher weder die Eltern noch der Arzt eine Ahnung gehabt hatten. Die Krankheit bleibt dann latent, bis entweder der plötzliche Eintritt drohender Erscheinungen oder gewisse Nachkrankheiten, besonders Lähmungen, zeigen, dass man sich eine Vernachlässigung zu Schulden kommen liess. Während also selbst bei ausgebreiteter Rachendiphtherie sowohl die localen, wie die allgemeinen Symptome, wenigstens in den ersten Tagen, geringfügig sein können, bietet die in vielen Fällen bemerkbare Theilnahme der Nasenschleimhaut ein charakteristisches Symptom (*Coryza s. Rhinitis diphtherica*), welches jeden erfahrenen Arzt sofort beunruhigt, und welche ich bei der nicht specifischen Angina in dieser Weise noch nicht beobachtet habe. Die Kinder schnarchen ungewöhnlich während des Schlafes, athmen auch im wachen Zustande hörbar durch die Nase, aus welcher ein dünnes eiteriges Secret reichlich hervorquillt oder ausgepresst werden kann. Beim Schreien und anderen expiratorischen Acten kommt dieser Ausfluss besonders zum Vorschein, welcher allmählig die Naseneingänge und Oberlippe röthet und erodirt. Die Diphtherie der Nasenhöhle hat hier dieselbe ungünstige Bedeutung, wie der nekrotisirende Process beim Scharlachfieber (S. 657). Ich will zwar keineswegs behaupten, dass die *Coryza diphtherica* immer einen schlechten Ausgang der Krankheit verkündet, da ich nicht selten auch leichtere Fälle mit einem mässigen Grade derselben verlaufen sah; im Allgemeinen aber halte ich die Theilnahme der Nasenschleimhaut, besonders wenn dieselbe einen höheren Grad erreicht, für ein schlechtes Omen. Mit wenigen Ausnahmen sind beide Nasenhöhlen gleichzeitig befallen. Häufig ist der serös-eiterige Ausfluss aus der Nase mit Blut vermischt, und in Folge der Ablösung diphtherischer Schorfe, welche besonders beim Ausspritzen der Nase in grösserer oder geringerer Menge entleert werden, kommt es auch zu starken Blutungen aus der Nase, welche die schon vorhandene Schwäche noch steigern und deshalb immer besorgniserregend sind. Besonders bei kleinen Kindern, welche noch nicht sprechen können, halte ich die *Coryza* für ein äusserst wichtiges Symptom, weil sie oft zuerst den Verdacht einer Diphtherie erregte und mich zur Untersuchung des Pharynx veranlasste; ja selbst

bei einem 6jährigen Mädchen bestimmten mich nur die wiederholten Nasenblutungen und die Anschwellung der Nase dazu, den Hals zu besichtigen und dadurch die Diphtherie zu entdecken. Das durch die Schwellung der Nasenschleimhaut bedingte Schnarchen kann besonders während des Schlafes so laut werden, dass es mit dem stenotischen Geräusch des Croup Aehnlichkeit hat; man braucht aber dem Kinde nur den Mund zu öffnen, um dasselbe zu vermindern und dadurch der Verwechselung zu entgehen.

Die diphtherische Coryza entwickelt sich aber nicht immer vom Rachen her; sie kann vielmehr auch die Scene eröffnen und die Einleitung des ganzen Leidens bilden. Nur sehr selten bleibt dann die Diphtherie auf die zuerst befallene Nasenschleimhaut beschränkt, dehnt sich vielmehr meistens durch die Choanen über den Rachen aus. Man erfährt dabei oft, dass die Kinder schon 8—10 Tage an einem starken Schnupfen gelitten haben, welcher indess kaum beachtet wurde, bis die weitere Ausbreitung oder gar schon croupöse Symptome Besorgniss erregten. Leider lässt sich diese Form der diphtherischen Coryza im Beginn von einem gewöhnlichen starken Schnupfen nur dann sicher unterscheiden, wenn man, was bisweilen vorkommt, weissliche, bis gegen die Nasenlöcher herabreichende Exsudate deutlich sehen kann, während die rhinoscopische Untersuchung, zumal bei kleineren Kindern, fast unüberwindliche Schwierigkeiten darbietet. Man achte daher besonders auf etwa vorhandenes Fieber (ich sah eine solche Coryza mit 40,0° beginnen), Oedem der äusseren Nase, ungewöhnliches Schnarchen, serösblutigen Ausfluss aus der Nase, allgemeine Apathie und blasses, hinfalliges Aussehen — ein Complex von Erscheinungen, welcher für die diphtherische Natur des Schnupfens spricht. Gewissheit giebt allerdings immer erst das Herabsteigen der Krankheit in den Rachen, oder die Ausstossung membranöser Fetzen aus der Nase, welche ich wiederholt hier, wie beim Scharlach beobachtet habe. Ein Beispiel dieser Art theilte ich schon oben (S. 658) mit, und dasselbe beobachtete ich bei einem 3jährigen Kinde, welches gleichzeitig an Conjunctivitis und Otitis diphtherica litt, und bei welchem auch einige furunculöse Abscesse am Halse und auf der Brust sich mit diphtherischen Belägen überzogen; ferner bei einem 13jährigen Mädchen mit mässiger Rachen- und Nasendiphtherie, aus dessen Nase am 14. Tage der Krankheit ein ansehnlicher Membranfetzen herausgezogen wurde. Viel seltener als in der Nase beginnt die Diphtherie auf der Lippenschleimhaut in Gestalt grauweisser, den confluirenden Plaques der Stomatitis aphthosa (S. 459) ähnlicher Einlagerungen, auf welche ich erst 36 bis 48 Stunden später Rachendiphtherie folgen sah. In einem Fall dieser

Art ging die Diphtherie von den Lippen auf den Zungengrund über und wurde schon am folgenden Tage unter croupösen Symptomen lethal. Da ich diese Art der Entwicklung bisher nur in der Klinik beobachtet habe, so möchte ich eine hier erfolgte diphtherische Infection bereits vorhandener Erosionen oder Rhagaden der Lippen annehmen. Auch der Boden der Mundhöhle und das Zungenbändchen wurden in zwei Fällen, von denen der eine glücklich endete, diphtheritisch afficirt. Bei mehreren Kindern, die von der Augenabtheilung auf meine Station verlegt wurden, hatte eine *Conjunctivitis diphtherica*, in noch anderen ein diphtherischer Belag bereits länger bestehender Eczeme des Gesichts oder des Ohrs den Anfang gemacht, und wir sahen nun die weitere Entwicklung auf der Lippen- und Rachenschleimhaut unter unseren Augen vor sich gehen. Am seltensten sah ich die Affection an den Genitalien kleiner Mädchen beginnen und von hier aus den ganzen Organismus inficiren:

Clara D., 3 $\frac{1}{2}$ jährig, aufgenommen am 29. Juli 1878, gut genährt, scrophulös, mit doppelseitiger *Conjunctivitis phlyctenosa*, sehr blass. Seit einigen Tagen beide grosse Schamlippen stark geschwollen und geröthet; ihre innere Fläche erodirt und nässend, ebenso der Mons Veneris und die innere Fläche der Oberschenkel. Leistendrüsen geschwollen. Kein Fieber. Vom 3. August an Fieber, Ab. 39,3. Auf den Schamlippen bilden sich zahlreiche, scharf umschriebene, tief dringende Geschwüre von Linsen- bis Bohnengrösse, die zum Theil confluiren und sich mit grauweissen adhärennten Massen bedecken. Vom 7. an Diphtherie der Lippen mit Blutung, den 10. auch der Mundwinkel, der Kinnfalte und der rechtsseitigen *Conjunctiva*. Submaxillare Drüsenanschwellung. Steigende Temperatur; Ab. 40,4. Am 16. auch Diphtherie der Tonsillen, der Uvula und der linken *Conjunctiva*. Zerstörung beider Hornhäute und Perforation. Den 19. Tod im Collaps. Section fehlt.

Anna M., 1jährig, aufgenommen den 20. Juli 1878. Seit einer Woche Diphtherie der Genitalien, welche auf die Infection einer vorhandenen Intertrigo durch zwei an Rachendiphtherie erkrankte Geschwister zurückzuführen war. Gut genährtes Kind, sonst vollkommen gesund. Grosse Schamlippen stark geschwollen und geröthet, mit schmutzig grauem membranösem Belag, welcher sich bis zum Anus ausdehnt. Röthe bis über den Mons Veneris und die *Regio hypogastrica* verbreitet. T. 37,8—38,0. Diarrhoe. Tod den 22. an plötzlichem Collaps. Bei der Section alles normal, bis auf die Genitalien.

Marie O., 4jährig, aufgenommen am 1. October 1877. Beide Labien stark geschwollen, roth, mit grauweissem Belag, sehr empfindlich. Sonst gesund, kein Fieber. Fomentationen von Aq. plumb. 500,0 mit Acid. carbol. 5,0. Am folgenden Tage Uebergang der Diphtherie auf die Inguinalgegend mit ausgedehntem rothem Hof. Vom 4. an Reinigung der befallenen Theile, Abstossung der Schorfe; am 12. völlige Heilung unter dem Gebrauch einer Salbe von Argent. nitr. 0,2, Balsam. peruv. gtt. xx. Ungt. simpl. 20,0.

Mädchen von 1 $\frac{1}{2}$ Jahren. *Diphtheritis vulvae*. Tod nach 4 Tagen unter Collaps. Section. Die ganze Vulva bildet eine missfarbige stinkende Geschwürsfläche, Labien bis zum Mons Veneris mit Pseudomembranen bedeckt, rings herum diffuse Röthe.

Die angeführten Beispiele zeigen also, dass der diphtherische Infectionsstoff an verschiedenen Stellen (Nase, Lippen, Conjunctiva, Genitalien, äussere Haut) in den Organismus eindringen, und auch ohne den Rachen zu ergreifen, tödlich werden kann. Am häufigsten aber geschieht dies durch den Pharynx, wo der Infectionsstoff in den Falten der Tonsillarschleimhaut sich einzunisten und von hier aus tiefer einzudringen scheint. Bei einer sorgfältigen Untersuchung der Tonsillen sieht man in der That, dass die Exsudate sich keineswegs bloss auf der freien Fläche befinden, sondern in alle Falten und Lacunen Ausläufer hineinsenden, welche dieselben vollständig ausfüllen. Dass der Infectionsstoff ohne Effect den Rachen zu passiren und zuerst im Larynx seine Wirkungen zu entfalten vermag, wie die Gegner des rein entzündlichen Croup (S. 346) annehmen, halte ich zwar für möglich, aber nicht für erwiesen. —

Soviel von den verschiedenen Arten der Entwicklung unserer Krankheit. Ich kehre nunmehr zur Schilderung ihrer typischen Form, der Nasen- und Rachendiphtherie zurück. Den Schrecken, welchen diese Diagnose in der Familie verbreitet, werden Sie nur allzu häufig kennen lernen. Wie beim Scharlach, seien Sie auch hier sehr vorsichtig in der Prognose. Eine Beruhigung der Eltern um jeden Preis halte ich nicht für rätlich. Denken Sie immer daran, dass auch bei den anscheinend leichtesten Graden der Krankheit ganz un erwartet äusserst bedenkliche Erscheinungen eintreten können, auf deren Möglichkeit die Umgebung meiner Ansicht nach immer vorbereitet sein sollte. Ueber den Verlauf der Krankheit lässt sich von vorher ein gar kein Urtheil fällen; er ist unberechenbar, und wenn ich der besseren Schilderung wegen eine leichte, eine mittelschwere und eine schwere Form unterscheide, so bin ich doch selbst der erste, der das Ungenügende dieser Eintheilung zugiebt, weil die erste Form jeden Augenblick in die zweite und dritte übergehen kann.

1. Die leichte Form. Die Beläge beschränken sich hier auf die Mandeln und allenfalls auf den Rand des Velum und der Uvula. Sie haben eine weisse Farbe und erscheinen locker aufgelagert, ähnlich dem croupösen Exsudat. Die Nasenschleimhaut ist frei oder nur von einer leichten Coryza befallen, die submaxillaren Lymphdrüsen sind mässig geschwollen, kaum empfindlich. Fieber kann vollständig fehlen, und wo es vorhanden ist, hebt sich die Temperatur nur selten über 38.5 oder 39° und remittirt stark in den Morgenstunden. Die Pulsfrequenz schwankt je nach dem Alter zwischen 120 und 144, und die Qualität des Pulses bleibt eine gute, d. h. die einzelnen Schläge sind deutlich getrennt von einander und die Spannung der Arterienwand ist nicht ver-

mindert. Das Allgemeinbefinden braucht wenig oder gar nicht gestört zu sein. Viele Kinder verlieren kaum den Appetit, zeigen nur einen mässigen grauen Belag der Zunge, laufen im Zimmer herum oder sitzen spielend im Bett. Nach einer durchschnittlichen Dauer von 8 bis 12 Tagen, nachdem sich die Beläge allmählig von der Schleimhaut der Mandeln gelöst und stückweise abgestossen haben, pflegen auch die zurückgebliebenen oberflächlichen Substanzverluste, welche bei Berührungen leicht bluten, sich zu überhäuten, und bald findet man als einzigen Rest nur noch einen dunkelrothen Fleck an der erkrankten Stelle. Sie müssen indess immer darauf vorbereitet sein, nach der Abstossung des Belags entweder an derselben Stelle oder dicht daneben wieder neue Beläge auftreten zu sehen, wobei auch das geschwundene Fieber wiederkehren, und der ganze Process auf 2—3 Wochen verlängert werden kann. Nachschübe dieser Art nach Pausen von 2—3 Tagen sind mir keineswegs selten vorgekommen. Auch in dieser leichten Form kann der in seinem Aeussern normale, höchstens etwas spärliche Urin kleine Mengen Eiweiss enthalten, ohne dass dadurch die Prognose wesentlich getrübt wird. Herpes labialis kam mir nur ausnahmsweise vor, einmal bei einem 11jährigen Mädchen, wo die Bläschen in Excoriationen der Nasenlöcher mit diphtherischen Belägen übergingen, ohne dass der günstige Verlauf dadurch gestört wurde.

2. Die mittelschwere Form. Ausser den Mandeln finden Sie hier das Velum, die Uvula, auch wohl die hintere Pharynxwand mit grauweissen Plaques bedeckt, welche eine speckige Beschaffenheit zeigen, d. h. in das Gewebe der Schleimhaut tiefer infiltrirt erscheinen. Der Erfahrene ist im Stande, schon aus dieser äusseren Form der Localaffection prognostische Schlüsse zu ziehen, mögen auch die übrigen Symptome, zumal das Allgemeinbefinden, durchaus günstig erscheinen. In allen diesen Fällen hat man, wenn nicht den Tod, doch schwere Symptome zu befürchten. — Nicht selten wird, wie ich schon bemerkte, das aus den Choanen über die hintere Rachenwand fliessende schleimig-eiterige Secret für einen diphtheritischen Belag gehalten, kann aber durch Gurgeln oder Hinüberstreichen mit dem Pinsel leicht entfernt werden, während der eigentliche Belag gerade hier sehr fest zu haften pflegt. Die Nasenhöhle ist stärker ergriffen, der Ausfluss reichlicher, graugelblich, blutig, oft fötid, wie auch der Geruch aus dem Munde. Die Schwellung der Rachenheile und der Nasenschleimhaut ist bedeutend, das Schnarchen lauter, der Isthmus faucium mehr verengt, wobei die Schlingbeschwerden heftig, aber auch sehr gering sein, ja sogar ganz fehlen können. In einzelnen Fällen sah ich die Uvula bis zur Dicke eines Fingers ange-

schwollen und vollständig von einem weissgrauen Exsudat, wie mit einem Handschuhfinger, überzogen. Wenn das Fieber auch hier fehlen oder mässig bleiben kann (38—39,5), so kommen doch bisweilen in den ersten Tagen Temperaturen von 40 bis 41° mit heftigen Delirien und Somnolenz vor, die mitunter günstiger verlaufen, als die fieberlosen. Ferner ist aber das Allgemeinbefinden stark getrübt, die Lust zum Spielen verloren, die Apathie grösser, und Somnolenz bemerkbar, sobald die Kinder sich selbst überlassen werden. Der Appetit fehlt meistens, die Zunge ist dick graugelb belegt, selten hochroth, mit vortretenden Papillen an der Spitze. Erbrechen findet häufig in den ersten Tagen der Krankheit statt. Der Urin ist sparsam und enthält fast immer Eiweiss, Epithelien und blasse Cylinder. Auch hier ist dies Symptom, wenigstens meiner Erfahrung nach, für die Prognose ohne erhebliche Bedeutung, da ich sehr oft Kinder mit mässiger Albuminurie gesund werden, andere, deren Urin durchweg frei von Eiweiss blieb, zu Grunde gehen sah. Nicht selten kommt es auch zu einer besorgniserregenden Veränderung der Stimme; die Kinder werden mehr oder weniger heiser, selbst bis zur Aphonie, bekommen auch wohl einen rauhen heiseren Husten, welcher lebhaft an Croup Husten erinnert. Die Befürchtung, das dies Symptom das Herabsteigen des diphtheritischen Processes in den Larynx verkündet, ist unter diesen Umständen sehr natürlich. Man muss dann immer auf den Eintritt heftiger croupöser Erscheinungen und auf die Nothwendigkeit der Tracheotomie vorbereitet sein. Trotzdem sah ich in einer ziemlich grossen Zahl von Fällen diese anscheinend bedenklichen Symptome, nachdem sie viele Tage, einmal sogar 1½ Wochen lang lebhaft Besorgnisse erregt hatten, sich allmählig wieder zurückbilden und verschwinden, und es liegt daher nahe, in solchen Fällen nur einen Catarrh der Schleimhaut anzunehmen, welcher vom Pharynx aus sich bis über die Stimmbänder ausbreitete. Eine am 16. Juli 1878 gemachte Section lehrte mich aber, dass auch ernstere Veränderungen im Larynx unter diesen Umständen nicht auszuschliessen sind. Bei einem Kinde, welches im Gefolge der Rachendiphtherie die oben erwähnten laryngealen Erscheinungen 4—5 Tage lang, jedoch ohne Athemnoth, dargeboten, dann aber seine normale Stimme wieder bekommen hatte und kaum noch hustete, fand sich nach dem an Collaps plötzlich erfolgten Tode die Schleimhaut des Larynx und der Trachea hie und da mit einer dünnen, croupösen Auflagerung bedeckt, woraus sich ergibt, dass man nicht berechtigt ist, in allen Fällen, in welchen eine Rückbildung der Heiserkeit und des croupösen Hustenklangs erfolgt, immer nur an einen einfachen Catarrh zu denken. Leider ist die laryngoscopische Untersuchung, welche hier

am besten Aufschluss geben würde, nur bei den wenigsten Kindern mit sicherem Erfolg auszuführen, und man wird daher meistens in Zweifel darüber bleiben, ob man es nur mit einem Catarrh, oder mit einem croupösen Process zu thun hatte. Man vergleiche z. B. folgende Fälle:

Anna L., 3jährig, aufgenommen am 10. October 1878 mit Diphtherie des Pharynx, welche seit 5 Tagen bestand. Am 15. Rachentheile wieder fast normal, nur die Tonsillen noch roth und geschwollen. Kein Fieber. Am 18. plötzlich Heiserkeit, Athmen etwas erschwert, Inspiration stridulös, rauher Husten, T. Abends 38,9; P. 168. Während der nächsten Tage (vom 19.—23.) starkes Fieber mit Abendtemperaturen von 40,2—41,1; P. 144—160. Larynxsymptome fortbestehend, in der Nacht vom 22. zum 23. sogar Anfälle von Dyspnoe, welche schon an die Tracheotomie denken liessen. Danach Abnahme aller Symptome unter dem Gebrauch von Tartar. stibiatus. Vom 24. an Schwinden des Fiebers, am 29. Stimme klarer, normaler Athem. Entlassung am 2. November.

Anna Th., 5jährig, aufgenommen am 10. März 1873 mit Rachendiphtherie, welche auf der linken Tonsille einen tiefen ulcerösen Substanzverlust hinterlassen hatte. Dabei seit einigen Tagen Heiserkeit, stridulöse Inspiration, ohne Dyspnoe. Am nächsten Tage totale Aphonie. Die Anfälle einer gleichzeitig bestehenden Tussis convulsiva zeichnen sich dadurch aus, dass die glemenden Inspirationen, welche die Hustenstösse begleiten, einen rauhen croupähnlichen Charakter haben, so dass man schon daraus auf Theilnahme der Glottis schliessen konnte. Albuminurie in mässigem Grade, Fieber gering (37,8—38,6). Behandlung mit Inhalationen von Kalkwasserspray, innerlich Eisen. Am Abend des 13. Athem ruhig, ohne Nebengeräusch, am 14. Stimme beim lauten Intoniren klangvoller. Von nun an allmähliche Besserung.

Marie B., 3½ Jahre alt, Reconvalescentin von Bronchopneumonie. Am 1. Februar 1881 leichte Angina ohne Fieber. Den 5. Beläge auf beiden Tonsillen, Abds. T. 38,6. In den nächsten Tagen abendliches Fieber bis 40,1; starke graugelbe Beläge, die sich am 9. abstossen mit abnehmendem Fieber. Dagegen macht sich nun Heiserkeit, und am 10. croupöser Husten bemerkbar. R. 40, stridulös, mit mässiger Einziehung des Epigastrium. Am 11. Einziehung stärker, Anfälle von Dyspnoe. Wechselnder Zustand bis zum 2. April, an welchem Tage alle respiratorischen Symptome verschwunden und die Gefahr beseitigt erscheint. Behandlung bestand in Inhalationen von Kalkwasserspray und kleinen Dosen von Tartar. stibiatus.

Amalie R., 6jährig, aufgenommen mit Pharynxdiphtherie am 4. October 1883. Am 6. stenotische Inspiration, R. 34, T. 39—40. Den 8. erhebliche Zunahme der croupösen Symptome, Abends Einziehung der unteren Thoraxpartie, Croup Husten. Dauer bis zum 12. in mässigem Grade, dann Verschwinden aller croupösen Symptome bis zum 14., worauf dieselben am 14. und 17. von neuem eintraten, um schliesslich einem einfachen Bronchialcatarrh Platz zu machen.

In diesen Fällen konnte kein klares laryngoscopisches Bild wegen der Widersetzlichkeit der Kinder gewonnen werden. Da ich aber bei einem älteren Knaben, welcher den Mund sehr weit öffnen konnte, ohne Kehlkopfspiegel deutlich beobachtete, wie der freie Rand der Epiglottis sich allmählig mit einem weissen diphtherischen Belag überzog, und auch

hier nach der Abstossung desselben vollständig Heilung eintrat, so glaube ich mit Rücksicht auf den eben (S. 718) mitgetheilten Sectionsbefund annehmen zu dürfen, dass auch der diphtherische Process im Larynx, wenn er nur in gewissen Grenzen bleibt, sich häufiger zurückbildet, als man im Allgemeinen glaubt.

Die Dauer der mittelschweren Diphtherie beläuft sich im Durchschnitt auf 14 Tage, doch zieht sie sich nicht selten in Folge wiederholter Nachschübe und schwer heilender Ulcerationen auf 3—4 Wochen hinaus. Da nämlich das Exsudat hier tiefer in das Gewebe der Rachenschleimhaut infiltrirt ist, so geschieht auch die Lösung und die nekrotische Abstossung desselben langsamer, und es bleiben tiefere Ulcerationen der Mandeln und des Gaumensegels, zumal der Uvula, zurück, deren Vernarbung längere Zeit in Anspruch nimmt. Dieser Heilungsprocess kann zwar ganz ohne Fieber verlaufen, nicht selten aber dauert ein remittirendes Fieber Wochen lang fort und bedingt zunehmende Schwäche und Abmagerung. Auch können die obenerwähnten Nachschübe diphtherischer Producte (S. 717), wie ich beobachtete, noch am 20., 25. Tage der Krankheit oder noch später erfolgen¹⁾.

Mädchen von 9 Jahren, aufgenommen mit Diphtherie der Mandeln und der hinteren Rachenwand am 11. September 1882. Abstossung aller Schorfe, Recidiv am 19. auf beiden Mandeln, Dauer bis zum 8. October. Darauf Pause bis zum 18., an welchem Tage der Pharynx von neuem diphtherisch erkrankt, mit Schwellung der submaxillaren Lymphdrüsen. Am 26. October ist der Belag am stärksten, dabei creupöse Symptome (rauber Husten und Heiserkeit). Danach Heilung, Entlassung am 9. November nach einer Dauer von 2 Monaten.

Die submaxillaren Drüsenschwellungen bilden sich in der Regel mit der Heilung der Ulcerationen wieder zurück; viel seltener als beim Scharlach kam es hier zu einer Phlegmone und Abscessbildung, welche Incisionen nöthig machte. Verwüstende Eitersenkungen aber, die beim Scharlach nicht zu den Seltenheiten gehören, oder ausgedehnte, harte, zur Gangrän neigende Infiltrationen (Angina Ludwigi) beobachtete ich hier nur in vereinzelten Fällen.

Während der Heilungsperiode sieht man bisweilen nekrotische Fetzen, welche noch theilweise an der Schleimhaut haften, bei jeder In- und Expiration im Rachen flottiren, oder die Kinder expectoriren grössere abgestossene Stücke, welche mitunter einen vollständigen Abguss der

¹⁾ „Diphthérie prolongée“ von Cadet de Gassicourt, Revue mens. Janvier 1883. — Um neue Infectionen kann es sich in solchen Fällen nicht handeln, eher um eine locale Disposition der Schleimhaut zu exsudativen Processen, welche die Infection ungewöhnlich lange überdauert.

Uvula darstellten. Selbst ganze Stücke der infiltrirten und nekrotisirten Mandel können auf diese Weise abgestossen werden, und es kommt dann leicht zu mehr oder weniger reichlichen Blutungen aus der Rachen- und Nasenhöhle, welche den schon vorhandenen Schwächezustand bedenklich steigern. In einzelnen Fällen sah ich auch die ganze Uvula oder wenigstens einen Theil derselben durch Ulceration verloren gehen, und tiefe narbige Einkerbungen des freien Velumrandes zurückbleiben, bei mehreren Kindern aber vollständige erbsen- bis bohngrosse Perforationen des Velum auf einer oder beiden Seiten zu Stande kommen. Nur selten sah ich den Process durch die Tuba Eustachii auf das Mittelohr übergehen und hartnäckige Otorrhoe und Taubheit hinterlassen.

In Folge der grossen Schwäche und verminderten Energie des Herzens kann es noch in der Reconvalescenz zur Thrombose grösserer Venen kommen:

Alice M., 11jährig. Vor 5 Wochen Diphtherie, nach welcher enorme Schwäche mit kaum fühlbarem Pulse zurückblieb. Anfang Februar 1881 Gaumenlähmung, Galopprrhythmus des Herzens. Urin etwas albuminös. P. 140, äusserst klein. Vom 7. Februar an Oedem der ganzen linken unteren Extremität bis zur Inguinalfalte hinauf, mit grosser Empfindlichkeit gegen Berührung und Bewegung. Nach 10 Tagen Verschwinden aller krankhaften Erscheinungen unter einer tonisirenden Behandlung. —

3) Die schwere Form. Die Gefahr der Diphtherie wird vorzugsweise durch zwei Umstände bedingt, einmal durch ihre der Scarlatina ähnliche lähmende Wirkung auf das Herznervensystem, zweitens durch ihre Neigung, sich vom Rachen aus in die Luftwege fortzusetzen (diphtherischer Croup). Mit diesen beiden Gefahren haben Sie in jedem Fall von Diphtherie zu rechnen, mag nun die Krankheit in ihrer mildesten Form oder in der mittelschweren auftreten. Es ist durchaus nichts seltenes, dass schon nach einigen Tagen, oder erst im weiteren Verlauf der Krankheit, die bis dahin anscheinend gar keine Bedenken hatte, der Puls plötzlich sehr frequent und klein, seltener langsam und unregelmässig wird, und ein schnell tödtlicher Collaps eintritt, oder dass zu einer Zeit, in welcher die Rachenaffection schon in der Rückbildung war und alles eine baldige Heilung versprach, mit einem Mal croupöse Symptome sich geltend machen.

Zuweilen tritt die Diphtherie von vornherein in ihrer schwersten Form auf, und bekundet dies gewöhnlich durch ein mit grosser Intensität einsetzendes Initialfieber (40°) und eine ungewöhnliche Pulsfrequenz von 140—160 Schlägen. Grosse Apathie, Somnolenz, vollständige Anorexie,

oft auch Erbrechen, gehen damit Hand in Hand. Die unüberwindliche Anorexie zähle ich zu den bedenklichsten Symptomen. Die Kinder verweigerten alle und jede Nahrung und mussten, leider meistens ohne Erfolg, durch Klystiere (von Pepton, Bouillon oder Milch mit Eigelb oder Wein) ernährt werden, da eine Fütterung durch die Schlundsonde durch die Affection des Pharynx oft ausgeschlossen ist. Mit der letzteren, welche nicht immer die höchsten Grade darzubieten braucht, hie und da sogar überraschend geringfügig erscheint, verbindet sich hier immer intensive Coryza mit reichlichem, foetidem Secret, mit oedematöser Schwellung der äusseren Nase, oft auch der Augenlider, und starkem Schnarchen, wobei die Kinder mit offenem Munde athmen. Die Stimme ist näseld, oft schwer verständlich; viele sind überhaupt gar nicht zum Sprechen zu bewegen und verfallen, kaum erweckt, wieder in Gleichgültigkeit und Somnolenz. Aus dem Munde dringt ein äusserst foetider Geruch, und die hie und da vorhandene Salivation erschien mir immer als ein besonders ungünstiges Zeichen; die submaxillaren Lymphdrüsen sind stark geschwollen, aber nur selten beobachtete ich eine ausgedehnte an die Ludwig'sche Angina erinnernde bretharte Infiltration des ganzen submaxillaren Bindegewebes, in drei Fällen auch eine diffuse teigige Anschwellung der einen Parotidengegend bis zu den Augenlidern herauf, während andererseits eine submaxillare Adenitis bestand. Die schon früher erwähnten Blutungen aus der Nase und aus den geschwürigen Rachentheilen pflegen in der schweren Form besonders heftig aufzutreten, und durch zunehmende Erschöpfung den tödtlichen Ausgang zu beschleunigen. Wiederholt mussten wir wegen dieser Blutungen aus der Nase die Höhle der letzteren tamponiren oder Injectionen von Liquor ferri sesquichlor. in diese und die Rachenhöhle machen, ohne den drohenden Collaps verhüten zu können. Auch Petechien und grössere Purpurflecke kommen nicht selten auf verschiedenen Theilen, selbst auf der Conjunctiva bulbi zum Vorschein, und fast niemals ist der sparsame Urin frei von Eiweiss und nephritischen Elementen. Anschwellungen der Gelenke, welche von einzelnen Autoren erwähnt werden, habe ich selbst nur ausnahmsweise beobachtet bei einem 3½-jährigen Kinde, dessen rechtes Knie- und Fussgelenk während einiger Tage geschwollen war, wo ich aber nicht sicher bin, ob es sich um wirkliche Diphtherie oder um Scharlach handelte, und noch in einem Fall, der in der Reconvalescenz ein paar Tage fieberlose Anschwellungen der Kniegelenke darbot. Wohl aber wurden wiederholt die Augen befallen, wobei es schliesslich zum Durchbruch der Cornea und zur Nekrose der ganzen Vorderpartie des Bulbus kam, so dass die Linse freiliegend gefunden wurde.

In allen Schilderungen der Diphtherie ist viel von Exanthemen die Rede, welche im Verlauf der Krankheit, zumal in den schweren Fällen auftreten sollen, und entweder als diffuse Erytheme oder als mehr oder weniger reichliche Roseolen beschrieben werden. Obwohl ich auf diese Ausschläge immer sorgfältig achtete, gelang es mir doch nur in einer verhältnissmässig kleinen Reihe von Fällen, dieselben mit Sicherheit zu constatiren, und zwar nicht bloss in der schweren, sondern auch in der mittelschweren Form mit günstigem Ausgang. Bei einem 2jährigen Kinde, welches an Collaps zu Grunde ging, zeigte sich erst am Todestage auf dem Gesicht und den Nates eine confluirende Röthe, während auf Bauch und Rücken stechnadelkopfgrosse Papeln aufschossen. Sonst zeigten sich immer nur Roseolen oder Erytheme, sehr selten Papeln oder ein Erythema urticatum, welche ein paar Tage bestanden, ohne dass dabei eine Steigerung des Fiebers stattfand. Gerade darauf aber lege ich einen besonderen Werth, weil ich davon überzeugt bin, dass die grössere Zahl der Exantheme, welche man als diphtherische beschrieben hat, nichts weiter sind als Scharlach, dessen Eintritt dann immer mit einer charakteristischen Steigerung der Temperatur verbunden ist¹⁾. Bei drei Kindern sah ich während des Verlaufs der Diphtherie unter Fiebersteigerung (bis 40,0) Varicellen ausbrechen, neue Beispiele für das gleichzeitige Bestehen zweier Infectionskrankheiten (S. 634). Alle drei Fälle endeten glücklich.

Unter allen Symptomen der schweren Form ist aber keins so zu fürchten, wie die schon erwähnte Tendenz zur Herzlähmung, welche sich durch einen progressiven Collaps ankündigt. Der Puls wird immer schneller (160 und mehr) und schwächer, oft auch unregelmässig und ungleich; die Hände, Füsse und Wangen kühl, die Haut und die sichtbaren Schleimhäute etwas cyanotisch, bisweilen auch icterisch, wobei aber das Fieber nicht immer sinkt, vielmehr, wie ich wiederholt beobachtete, bis zuletzt sehr hoch (40,8) bleiben oder erst am Todestage die höchste Temperatur erreichen kann. Doch fehlt es auch keineswegs an Fällen dieser Art, welche ohne jede Temperatursteigerung bis zum Ende verlaufen, zumal wenn Larynx und Lungen frei bleiben. Einige Kinder bekommen in diesem Zustande starkes Erbrechen, andere deliriren, die meisten liegen ganz schlaff in einem soporösen Zustande mit fahlgelblichem Antlitz, starren oder halbgeöffneten Augen, und sind nur schwer oder gar nicht mehr zu erwecken. Doch kamen mir auch solche

¹⁾ Damit stimmen die Beobachtungen von Cadet de Gassicourt überein. Unter 932 Diphtheriefällen waren nur 37 Fälle von Erythemen begleitet.

vor, die mit kalten Extremitäten und fadenförmigem Pulse bei vollem Bewusstsein noch aufrecht sassen und mit erloschener Stimme den Eltern zusprachen. Während der Puls gänzlich unter dem Finger schwindet, wird auch der Herzstoss immer schwächer, nicht selten unregelmässig, der zweite Herzton immer undeutlicher. Die Zahl der Respirationen sinkt bisweilen auf 20 in der Minute, es müsste denn durch eine Complication mit Bronchopneumonie die normale Zahl mehr oder weniger überschritten werden. In diesem Zustande ist es kaum mehr möglich, sich einen ausreichenden Einblick in die Rachenhöhle zu verschaffen, doch verkündet öfters ein ungewöhnlich foetider, selbst gangränöser Geruch aus dem Munde, dass es sich um wirkliche Gangrän des Pharynx handelt. Gelingt unter diesen Umständen noch die Untersuchung, so sieht man eine oder beide Tonsillen, einen Theil des Velum, selbst die hintere Pharynxwand in eine schwärzliche, blutende, zottige Masse zerfallen, welche einen nomaähnlichen Gestank verbreitet (septische Form). Häufig entwickelt sich als Schluss des Drama noch Bronchopneumonie, welche indess während des Lebens kaum zu erkennen ist. Der Husten kann nämlich vollständig fehlen oder wird übersehen, und nur die frequente oberflächliche Respiration deutet auf ein Leiden der Respirationsorgane, deren genaue physikalische Untersuchung aber bei dem elenden Allgemeinzustande der Patienten kaum mehr auszuführen, überdies auch für die Praxis ganz bedeutungslos ist. In zwei Fällen, von denen der eine tracheotomirt war, trat schliesslich noch Genickstarre mit Biegung des Rumpfes nach vorn ein, wofür die Section keine Erklärung gab.

Diese Art von schwerer Diphtherie endet, so weit meine Erfahrung reicht, fast durchweg lethal, oft schon stürmisch nach wenigen Tagen, höchstens nach einer Woche; nur da, wo diese Form sich aus der zweiten (mittelschweren) entwickelt, können zwei bis drei Wochen vergehen, ehe der Tod eintritt. Ich rechne indess nur diejenigen Fälle hierher, in welchen der tödtliche Collaps noch auf der Höhe der Krankheit eintritt, nicht jene später zu beschreibenden, die erst nach vollendeter Heilung der Localaffection ganz unerwartet durch Herzlähmung tödten. Ein günstiger Ausgang der schweren Form ist mir wenigstens nur zweimal vorgekommen, einmal bei einem Kinde, welches bei einer Temperatur von 40,0, einem elenden kleinen Pulse von 144, lebhaften Delirien, Kräfteverfall, doch nur eine geringe Localaffection des Rachens darbot, das andere Mal bei einem Mädchen, welches bei sehr intensiver Rachendiphtherie grosse Apathie, völlige Anorexie, vielfache Petechien, Aphonie, Croup Husten und einen äusserst

kleinen, sehr frequenten Puls zeigte. In beiden Fällen erfolgte zu meiner grossen Ueberraschung allmälige Genesung unter einer kräftigen excitirenden Therapie. Man sollte daher auch hier nicht völlig zweifeln. —

Nicht ganz so ungünstig ist die Ausbreitung der Diphtherie vom Rachen aus über Epiglottis, Larynx und Trachea in der Form des Croup. Selbst bei unzweifelhafter Verbreitung bis in die mittleren Bronchien habe ich noch Heilung beobachtet. Auch in den leichtesten Fällen der Krankheit sind Sie vor diesem Uebergang niemals sicher; die Erfahrung lehrt sogar, dass die leichte und mittelschwere Form mehr zum Croup disponirt, als die oben beschriebene schwere, in welcher die allgemeinen infectiösen Symptome prävaliren. Trotzdem sind mir auch Fälle von höchstgradiger septischer Diphtherie, welche mit Croup endeten, wiederholt vorgekommen. Der Zeitpunkt, in welchem der Uebergang der Diphtherie auf den Kehlkopf und die Luftröhre erfolgt, lässt sich nicht genau bestimmen; im Durchschnitt pflegen 4—6 Tage, oft aber auch eine und selbst $1\frac{1}{2}$ Wochen zu vergehen, ehe die Larynxsymptome bemerkbar werden. Bisweilen ist die Localaffection im Rachen schon gänzlich geheilt, so dass man jede Gefahr vorüber wähnte, und die plötzlich eintretenden Crouperscheinungen nun eine um so schmerzlichere Enttäuschung bereiten. Bei einem 6jährigen Knaben sah ich erst 14 Tage nach dem Beginn der Diphtherie, von welcher nur ein paar leichte Ulcera zurückgeblieben waren, Croup eintreten, welcher durch die Tracheotomie glücklich geheilt wurde; auch Cadet de Gassicourt sah sich in 3 Fällen von prolongirter Diphtherie noch am 18., 23., ja am 43. Tage zur Operation genöthigt. In einzelnen Fällen wurden die S. 718 erwähnten croupösen Symptome 1—2 Wochen lang mit wechselnder Intensität, ja mit völligen Intermissionen beobachtet, und wir glaubten schon an eine gänzliche Zurückbildung, bis es schliesslich dennoch zum Croup und zur Tracheotomie kam. Andererseits fehlt es nicht an Fällen, wo der Croup schon am zweiten Tage der Krankheit, oder gar noch früher als erstes Symptom der Diphtherie sich entwickelt haben soll, doch glaube ich, dass dann wohl immer die diphtherische Affection der Rachen- oder Nasenhöhle übersehen worden ist. Mir kam öfters Croup bei Kindern vor, welche nach Aussage der Angehörigen vor 24 oder 36 Stunden noch vollkommen gesund gewesen sein sollten, und dennoch ergab die Untersuchung eine diphtherische Erkrankung der Nase und des Pharynx. Aber selbst dann, wenn man den letzteren anscheinend normal findet, ist dies noch kein Beweis für seine Integrität, welche nur durch die Section festgestellt werden

kann. Oft wird nämlich der Arzt durch den versteckten Sitz der Diphtherie irre geführt; bei der häufig sehr schwierigen Untersuchung des Pharynx findet er nur Röthung und Anschwellung der Rachentheile mit starker Schleimsecretion, und glaubt nun, falls eine Stenose des Larynx vorliegt, es mit einem primären entzündlichen Croup zu thun zu haben. Dennoch ergibt die Section einen diphtherischen Process, der indess auf solche Theile beschränkt ist, welche der Inspection während des Lebens bei den meisten Kindern unzugänglich sind, insbesondere die Fossa pyriformis zu beiden Seiten des Zungengrundes und der Epiglottis, oder gar die hintere Fläche des Velum, während die vordere intact ist.

Am häufigsten wird die dem Croup vorausgehende Rachendiphtherie in denjenigen Fällen übersehen, wo letztere sich terminal im Gefolge schwerer Krankheiten entwickelt, besonders bei Kindern mit vorgeschrittener Tuberculose, chronischer Pneumonie, schwerem Typhus, Meningitis tuberculosa, Enterophthisis u. s. w. Ich selbst verhehle nicht, unter diesen Umständen wiederholt von dem plötzlichen Auftreten eines Croup überrascht worden zu sein, welcher erst den Anlass gab, die Rachenhöhle genau zu untersuchen. Ebenso ergaben die Sectionen bei solchen Kindern nicht selten Diphtherie des Pharynx, welche sich während des Lebens durch gar keine Symptome, oder höchstens durch Foetor oris oder Coryza verdächtig gemacht hatte. Um diesen Ueberraschungen zu entgehen, bliebe nur übrig, sämmtliche in der Klinik befindliche Kinder mindestens einmal täglich einer Racheninspection zu unterwerfen, was indess leichter anzuordnen, als auszuführen ist. Glücklicher Weise hat das Uebersehen dieser terminalen Diphtherie bei dem ohnehin hoffnungslosen Zustande der Patienten keine vitale Bedeutung.

Am seltensten kam es vor, dass die Diphtherie des Pharynx erst nach dem Auftreten des Croup sichtbar wurde, und ich möchte auch dann viel eher annehmen, dass sie schon längere Zeit an verborgenen Stellen bestanden und erst allmählig sich auf andere dem Blick zugängliche Partien verbreitet hat, als dass es sich um eine Diphtheria ascendens im wahren Sinn des Wortes gehandelt habe. Dahin gehört z. B. der folgende Fall:

Carl O., 4jährig, aufgenommen in die Klinik mit hochgradigem Croup am 26. Januar 1878. Pharynx geröthet, viel Schleim in demselben, aber keine Beläge sichtbar. Tracheotomie mit gutem Erfolg. Vom 31. an Fieber mit abendlichen Exacerbationen von 39,5—40,5. Pharyngitis zunehmend, aber erst am 4. Februar grauer Belag beider Mandeln. Von nun an Sinken des Fiebers und allmähliche Heilung.

Ueber die Erscheinungen des diphtherischen Croup habe ich Ihnen wenig zu sagen, da sie mit denen der primären Laryngitis pseudomembranosa übereinstimmen (S. 339). Heiserkeit, geräuschvolles Athmen, und rauher, von sägeartiger Inspiration unterbrochener Husten machen auch hier den Anfang; nur selten fand ich die Stimme noch klar, während schon croupöses Einathmen vorhanden war. Sehr verschieden gestalten sich die Verhältnisse des Fiebers. Häufig steigt die Temperatur mit dem Eintritt des Croup, während sie in anderen Fällen auch bei voller Entwicklung desselben nahezu normal bleibt (37,9 bis 38,3). Ja in einzelnen Fällen constatirte ich noch kurz vor der Tracheotomie 36,9 bis 37,4, ohne dass die begleitenden Erscheinungen die Annahme eines Collapses rechtfertigten. Sehr vermehrt, zwischen 140 und 180 schwankend, ist immer die Frequenz des Pulses, während seine Fülle und Spannung rasch abnehmen, und der Rhythmus nicht selten unregelmässig wird. Bei einem 7jährigen Knaben wurde der zuvor schon unregelmässige Puls bald nach der Tracheotomie aussetzend, und nahm einige Tage später bei sinkender Frequenz (56—80) die Charaktere des von Traube beschriebenen Pulsus alternans (bigeminus) an. Nach zwei ziemlich rasch auf einander folgenden Schlägen trat immer eine Pause ein, auf welche wieder zwei Schläge, dann eine Pause u. s. w. folgten, wobei aber der zweite Pulsschlag constant niedriger und schwächer als der erste erschien. Die Respiration hatte keinen Einfluss auf diese Erscheinung, welche nur drei Tage dauerte, dann unter allmähigem Schwinden des zweiten Schlags sich verlor und in lethalen Collaps überging. Die bei der Section gefundene ausgedehnte Fettentartung der Herzmusculatur kann nicht als Ursache jenes Phänomens betrachtet werden, da diese bei Diphtherie mit oder ohne Croup keineswegs selten ist, ohne dass während des Lebens Pulsus bigeminus beobachtet wurde. Ich sah z. B. bei einem zehn-jährigen Knaben, welcher im diphtherischen Collaps zu Grunde ging und dessen Section eine umfängliche fettige Degeneration des Herzens ergab, den Puls schliesslich sehr unregelmässig werden und dabei von 132 auf 72 herabgehen, aber von einem Pulsus bigeminus oder alternans war dabei nicht die Rede. Den ersteren konnte ich übrigens noch in einem zweiten Fall beobachten, der ohne Croup, aber mit besorgniserregenden Schwächezuständen verlief und schliesslich lethal endete.

Die Expectoration grösserer Membranfetzen oder röhriger Gebilde durch Husten und Würgen ist beim diphtherischen Croup in prognostischer Hinsicht nicht besser zu beurtheilen, als beim primären (S. 348). Ich sah ein Kind schon am dritten Tage einen vollständigen Abguss der Trachea, einen 12jährigen Knaben eine kleine Schale voll Cylinder ex-

pectoriren, welche in ihrem Lumen der Luftröhre und den Hauptbronchien entsprachen, in anderen Fällen feinere, aus den mittleren Bronchien stammende röhrlige Gerinnsel ausgeworfen werden — fast alle diese Fälle endeten tödtlich, wenn auch hie und da eine kurze Erleichterung Hoffnungen erweckt hatte. Denn fast noch häufiger als beim primären entwickelt sich beim diphtherischen Croup Bronchitis und Bronchopneumonie, welche sich, wie schon (S. 351) bemerkt wurde, vorzugsweise durch die bedeutende Steigerung der Respirationsfrequenz und des Fiebers kundgeben, während die physikalischen Symptome, abgesehen von einer nicht immer zu constatirenden Dämpfung des Percussionsschalls, in der Regel durch die lauten laryngealen Geräusche verdeckt oder wenigstens sehr undeutlich gemacht werden. Der Auswurf feiner oder gar dendritisch verzweigter Gerinnsel deutet mit Sicherheit auf das Vorhandensein einer bis in die entfernteren Luftröhrenäste hinabgestiegenen Bronchitis crouposa¹⁾. Sowohl diese, wie besonders die in einzelnen Fällen von mir beobachtete putride Bronchitis und circumscripte, in kleinen Herden auftretende Gangrän der Lunge, glaube ich von der Aspiration diphtherischer oder gangränöser Gewebsreste vom Rachen her ableiten zu müssen, welche nicht nur entzündungserregend, sondern auch direct insicirend auf die kleinen Bronchien und das umgebende Parenchym einwirken können. Eine Diagnose dieser putriden Bronchitis, oder gar des circumscribten Lungenbrandes, konnte aber in den mir vorgekommenen Fällen nicht gestellt werden, weil überhaupt gar kein Auswurf vorhanden war, und der foetide Geruch des Athems sich schon durch die Rachendiphtherie allein erklären liess.

Die Verbreitung der Diphtherie in die Luftwege verschlechtert die Prognose in allen Fällen bedeutend. Während von 573 klinischen Fällen von Rachendiphtherie 258 an Collaps oder an Bronchopneumonie und anderen Complicationen zu Grunde gingen²⁾, verloren wir von 466

¹⁾ Einige Autoren (Gerhardt, Riegel) stützen die Diagnose der croupösen Bronchitis auf eine eigenthümliche Dyspnoe (Fehlen der inspiratorischen Einziehung und der Athmungsverschiebung des Larynx, schwaches Athmen in den oberen Lungentheilen). Ich weiss nicht, ob diese Symptome constant sind, aber ich fand sie wenigstens in einem Fall, bei einem 13jährigen Mädchen, welches unter heftiger Dyspnoe cylindrische, zum Theil dichotomisch verzweigte Gerinnsel von 3—4 Ctm. Länge in solchen Massen auswarf, dass sie im Lauf von 36 Stunden ein paar Weingläser füllten. (T. 39—40, R. 44.).

²⁾ Die Mortalität wechselt je nach dem Charakter der Epidemie. In der 4. Aufl. dieses Werkes (S. 726) sprach ich von 226 Todesfällen unter 463 Fällen von Rachendiphtherie ohne Croup. Seitdem hatte ich unter 110 Kranken nur 32 Todesfälle. Da die Therapie ziemlich dieselbe geblieben war, kann diese Differenz wohl nur von einer geringeren Intensität der Diphtherie abhängen.

Fällen, welche in Croup übergingen 409. Nur 57 wurden geheilt, und zwar mit Ausnahme von dreien sämmtlich durch die Tracheotomie, ein enorm ungünstiges Mortalitätsverhältniss, auf dessen Ursachen ich bald zurückkommen werde. Trotz aller Gefahren, welche schon in der diphtherischen Infection an und für sich liegen, fordert also der Ausgang in Croup doch die meisten Opfer. Derselbe fügt noch eine neue Gefahr zu der bereits bestehenden hinzu, denn die Tendenz zum lethalen Collaps dauert auch nach der Verbreitung der Krankheit in die Luftwege fort, und so mancher Fall, dessen Erstickungsgefahr auf operativem Wege beseitigt war, und in welchem die Athmung schon längere Zeit ohne Canüle von Statten ging — endet trotzdem ganz unerwartet durch Collaps tödtlich.

Die Sectionen der auf der Höhe der Krankheit Gestorbenen ergaben häufig viel ausgebreitetere und tiefer dringende Veränderungen, als die ungenügende und mühsame Inspection während des Lebens erwarten liess. Schmutzig-graue, in's Braune oder Grünliche spielende fetzige Beläge überziehen in verschiedener Ausdehnung die hintere Rachenwand, den weichen, seltener auch den harten Gaumen, die Tonsillen, den hinteren Theil des Zungenrückens und der Nasenschleimhaut, lassen sich auch bei sorgfältiger Präparation mitunter bis in die Thränenwege und die Tuba Eustachi verfolgen. Meistens ist das Exsudat in die oberflächlichste Schicht der Schleimhaut dergestalt infiltrirt, dass es nicht hautartig abgezogen, sondern nur durch Abkratzen mit dem Scalpel entfernt werden kann, wobei dann ebenso, wie nach der spontanen Abstossung, Substanzverluste zurückbleiben. Diese Infiltration zeigt sich auch häufig in der Schleimhaut der Epiglottis und, wenn es zum Croup gekommen war, noch in der oberen Larynxhälfte bis zu den Stimmbändern herab, während weiter abwärts sowohl im Kehlkopf, wie in der Luftröhre und den Bronchien, das Exsudat der Schleimhaut nur locker aufgelagert ist, so dass man dasselbe mit der Pincette abziehen oder mit einem Wasserstrahl abspülen kann, worauf die blossgelegte Schleimhaut mehr oder weniger geröthet, aber sonst intact erscheint. Dies vielleicht von den Verschiedenheiten des Epithels (Pflaster- oder Cylinder-epithel) abhängende Verhalten des Exsudats ist indess nicht constant; vielmehr konnten wir wiederholt die Beläge des Pharynx und der Mandeln als eine mehr oder weniger dicke Membran ziemlich leicht abziehen, wobei sich nur an den geschwellenen Follikeln etwas stärkere Adhärenz zeigte. Andererseits beobachtete ich in mehreren Fällen eine im anatomischen Sinn diphtheritische, d. h. infiltrirte gelbliche Exsudation auf der Schleimhaut der Trachea und selbst der Bronchien, welche sich

nur durch Abkratzen mit dem Messer unter Zurücklassung von Substanzverlusten entfernen liess. Sie ersehen aus dieser Thatsache, dass bei der Diphtherie beide Exsudatformen, die infiltrierte und die auf die freie Schleimhautfläche abgelagerte, nicht nur nebeneinander auftreten können, sondern dass auch die Art des Epithels für die Form des Exsudats keineswegs immer ausschlaggebend ist.

Die Schleimhaut des Pharynx und der oberen Luftwege erscheint nach Entfernung des Belags in verschiedenen Graden geröthet, cyanotisch, oedematös; die Tonsillen sind oft durch Infiltration mit Exsudat stark geschwollen, hie und da von kleinen, frischen oder käsigen Eiterherden durchsetzt. Seltener beobachtete ich Abscesse im retropharyngealen Bindegewebe. Wirklicher Brand der Rachentheile mit missfarbigem grünlich braunem Zerfall und gangränösem Foetor kam ebenfalls nur selten vor, viel häufiger mehr oder minder ausgebreitete, besonders die Mandeln betreffende, oberflächliche oder tief dringende, mit einem missfarbigen Detritus bedeckte Ulcerationen, welche, aus der Abstossung der infiltrierten und nekrotisirten Schleimhautpartien entstanden, beträchtliche Verwüstungen der Mandeln, des Velum, der Uvula und, wie ich schon (S. 721) erwähnte auch Perforationen des Velum auf einer oder beiden Seiten zur Folge haben können. In vielen Fällen erstreckt sich der diphtherische Process auch auf den Anfangstheil des Oesophagus, dessen Schleimhaut infiltrirt, hämorrhagisch, oder mit seichten, vielfach gewundenen Ulcerationen bedeckt erschien. Nur selten zeigten sich ähnliche Veränderungen auch auf der Schleimhaut des Magens, besonders in der Regio pylorica, und zwar in Gestalt einer blutigen Infiltration und eines darüberliegenden missfarbigen Belags. In einem Fall ragte der derbe weissliche, der gerötheten und geschwollenen Magenschleimhaut lose anhaftende Fibrinabguss noch 4 Ctm. weit ins Duodenum hinein. Hyperplasie der submaxillaren Lymphdrüsen ist fast constant, seltener blutig seröse Infiltration oder Phlegmone des umgebenden Bindegewebes, am seltensten brandige Zerstörung desselben. Nur in zwei Fällen fanden wir eine wirkliche Parotitis purulenta mit Vereiterung des umgebenden Bindegewebes. — In den Fällen, wo der Process sich in die Luftwege verbreitet hatte¹⁾, zeigen sich die schon beim Croup beschriebenen Veränderungen, Infiltration und Ulceration der Epiglottis und der Ligam. aryepiglottica, Oedem derselben, Degeneration der Larynxmuskeln, selten Nekrose der Knorpel, Belag und ober-

¹⁾ In „septischen“ Fällen können während des Lebens die Symptome der Larynxaffection bis auf Aphonie fehlen, und dennoch findet man bei der Section Pseudomembranen im Kehlkopf, selbst in der Trachea.

flächliche Verschwärung der Stimmbänder, membranöse, fetzige und röhrlige Exsudate im Larynx, in der Trachea und den Bronchien, deren Schleimhaut verschiedenartig geröthet, geschwollen, auch hämorrhagisch gefleckt erscheint, während das Lumen von eiterigem Schleim erfüllt ist. Sowohl die Ausbreitung der Exsudate, wie ihre Dicke ist sehr verschieden. Während sie in vielen Fällen nur fetzenartig als dünne Beläge der Trachea aufliegen, bilden sie in anderen dicke grauweise Cylinder, welche die Luftröhre auskleiden, bis tief in die Bronchialaeste hinabreichen und einen vollständigen Abguss derselben darstellen, oft aber auch nur hie und da in den Bronchien auftreten und dann durch freie, mit Schleim gefüllte Zwischenräume von einander getrennt sind. In mehreren Fällen fanden wir nur eine Lunge von dieser Bronchitis crouposa befallen, während die andere einfach catarrhalische Processe darbot. Dass auch eine wirklich diphtherische Infiltration der Tracheal- und Bronchialschleimhaut vorkommen kann, wurde bereits erwähnt. Bronchopneumonie in verschiedener Ausdehnung ist fast constant, oft begleitet von vielfachen Atelektasen des Lungenparenchyms, von adhäsiver Pleuritis, Oedema pulmonum und Emphysem der Ränder und Oberlappen. Bronchitis putrida und kleine gangränöse Herde im Parenchym fand ich nur in vereinzelten Fällen. Tracheal- und Bronchialdrüsen sind fast immer geschwollen, auch wohl hämorrhagisch infiltrirt. Das Herzfleisch erscheint sehr häufig schlaff, röthlich-grau, trübe und unter dem Microscop fettig degenerirt, besonders der linke Ventrikel und seine Papillarmuskeln, während das Endocardium, abgesehn von kleinen Ecchymosen, niemals erhebliche Veränderungen zeigte. Insbesondere fehlte die von Bouchut und Labadie-Lagrave als fast constant angegebene Endocarditis in unseren Fällen durchweg. Kleine Ecchymosen fanden sich fast immer in den verschiedensten Theilen, im Peri- und Endocardium, im Herzfleisch, in der Pleura, dem Omentum, Mesenterium, Mediastinum und der Haut. Die Leber war gewöhnlich schlaff, röthlich-gelb, fettig entartet, die Milz oft, aber nicht immer, hyperplastisch; die Nieren waren fast immer im Zustande der „parenchymatösen“ Nephritis, die Mesenterialdrüsen und Peyer'schen Plaques, selbst die solitären Darmfollikel, bisweilen mässig angeschwollen. In mehreren Fällen fanden wir neben Diphtherie noch starken Soorbelag im Rachen und Oesophagus, einmal auch Soor auf der Magenschleimhaut. —

Die Bestrebungen, diese gröberen Befunde durch das Microscop zu ergänzen und einen Einblick in das Wesen der Krankheit zu gewinnen, haben bis jetzt zu keinem sicheren Resultat geführt. Nicht einmal über die Entwicklung und die Bestandtheile der diphtherischen Beläge und

Infiltrationen herrscht Einstimmigkeit. Der gewöhnlichen Auffassung derselben als einer fibrinösen Exsudation mit profuser Kernwucherung in den oberflächlichen Schleimhautschichten steht eine andere gegenüber, welche eine eigenthümliche Degeneration der Epithelien als die Hauptursache betrachtet. Dazu kommt noch die parasitäre Theorie, welche ihre Bacterienhaufen nicht nur im Pharynx, sondern weit über diesen hinaus in den Nierenkanälchen und in vielen anderen Körpertheilen findet, ohne sichere Beweise dafür zu liefern, dass diese Bacterien nun auch wirklich die specifischen Infectionselemente, nicht nur die Träger eines allgemeinen septischen Processes sind. Von wirklich pathogener Bedeutung scheinen nach den neusten vielfach übereinstimmenden Untersuchungen, wie schon bemerkt wurde, nur die Klebs-Löffler'schen Bacillen zu sein, die aber nur im Rachen, allenfalls auch im Larynx vorkommen sollen. Der frühere Befund von Bacterien in den Nierenkanälchen und selbst im Harn diphtherischer Patienten ist durch die negativen Resultate anderer Untersuchungen (Fischel¹⁾, Weigert, Fürbringer²⁾ mehr als zweifelhaft geworden.

In Bezug auf die Deutung der Nephritis diphtherica (S. 608) müssen wir uns daher vorläufig mit der Einwirkung eines diphtherischen Virus auf die Nieren zufrieden geben. Ein wichtiger Unterschied dieser Nephritis von der scarlatinösen liegt darin, dass sie sich fast immer im Blüthestadium der Diphtherie, etwa vom 4. Tage an, durch eine mehr oder minder reichliche Albuminurie und durch nephritische Elemente in dem meistens sparsamer werdenden Urin documentirt, und dass die hämorrhagische Färbung desselben, die bei der Nephritis scarlatinosa so häufig ist, hier zu den Ausnahmen gehört. Albuminurie ist bei Diphtheriekranken überaus häufig, etwa in der Hälfte aller Fälle vorhanden. Opalisirende Trübungen und geringe Niederschläge von Eiweiss finden sich oft genug in durchaus gutartig verlaufenden Fällen; nur wo der Niederschlag ein Drittel oder mehr der im Reagensgläschen enthaltenen Urinsäule einnimmt, und zahlreiche nephritische Elemente durch das Microscop nachgewiesen werden, glaube ich eine ungünstigere Prognose stellen zu dürfen, weil ich dies fast immer nur in schweren Fällen beobachtet habe. Doch kommen auch von dieser Regel Ausnahmen vor. Immerhin pflegen sich diese Fälle, selbst nach Ablauf der Diphtherie, noch Wochenlang hinauszuziehen und die ohne-

¹⁾ Zeitschr. f. klin. Med. VII. Heft 5.

²⁾ Virchow's Archiv. Bd. 91. — Ueber die anatomischen Verhältnisse vergl. noch Brault, Journ. de l'anat. et de la physiol. 6. 1880; Fischel, l. c. und Heubner, Jahrb. f. Kinderheilk. Bd. 30.

hin langsame Reconvalescenz zu verzögern. Auffallend ist auch unter diesen Umständen der Unterschied von der scarlatinösen Form. Denn während bei dieser mindestens in der Hälfte aller Fälle hydropische Erscheinungen verschiedenen Grades vorkommen, sind diese nach den übereinstimmenden Erfahrungen der Autoren bei der diphtherischen Nephritis selten; ich selbst beobachtete Oedem des Gesichts, der Füße, des Scrotum nur in 8 Fällen, während urämische Erscheinungen mir fast niemals vorkamen. Andere wollen dieselben wiederholt gesehen haben (z. B. Hagenbach unter 406 Fällen von Diphtherie 6mal, aber nur einmal mit lethalem Ausgang), und ich selbst kann den Fall eines 3jährigen Kindes dafür anführen, welches am 13. April 1884 an Diphtherie erkrankte, am 19. Albuminurie, Erbrechen und Verfall, am 25. Oedem des Gesichts darbot und am 26. unter heftigen Convulsionen starb. Die Section ergab starke parenchymatöse Nephritis und Oedema cerebri.

Wiederholt beobachtete ich, dass die Albuminurie mit dem Ablauf der Diphtherie schwand, und der Urin eine Woche und länger eiweissfrei blieb, bis plötzlich die Affection wieder eintrat und dann den Eindruck einer wirklichen Nachkrankheit, wie beim Scharlach, machte. Um eine solche, die jedenfalls sehr selten ist, anzunehmen, dazu gehört die Ueberzeugung, dass während der ganzen Dauer der Diphtherie der Urin stets eiweissfrei gewesen ist. In zwei Fällen war dies sicher constatirt. Ein 8 $\frac{1}{2}$ jähriges Kind bekam Nephritis erst am 15. Tage nach Abstossung aller Pseudomembranen, mit ungewöhnlich starker Albuminurie, die indess nur eine Woche dauerte und allmählig schwand, während ein 6jähriges Mädchen, welches tracheotomirt war, erst am 24. Tage Albuminurie zeigte und unter Schwitzbädern bald genas. —

Mit der Heilung der Diphtherie und der von ihr abhängigen Nierenaffection ist der glückliche Ausgang leider nicht verbürgt. Wie ein Damoklesschwert schwebt über dem Reconvalесcenten die Gefahr eines plötzlichen, durch Herzschwäche bedingten Todes, welcher dann die schon in Sicherheit gewiegten Angehörigen um so schmerzlicher trifft.

Clara R., 9jährig, im November 1873 an einer mittelschweren Diphtherie des Pharynx leidend, wurde nach etwa 10 Tagen vollständig wieder hergestellt. Das Kind hatte wieder guten Appetit, sah blühend aus, sass spielend im Bett und jede Gefahr schien vorüber. Am 12. Tage nach der vollendeten Abstossung der nekrotischen Theile fand ich das Kind bei einem zufälligen Besuch im Bett sitzend und spielend, von gutem Aussehen, aber zu meiner Ueberraschung mit einem Puls von 144 Schlägen, welcher auffallend klein war. Meine den Eltern mitgetheilten Befürchtungen waren nur zu sehr gerechtfertigt; denn trotz aller angewandten Analeptica nahm die Pulsfrequenz anhaltend zu, die Kräfte sanken schnell, die Extremitäten wurden kühl,

der Puls unfühlbar, die Respiration aussetzend, und schon am folgenden Tage erfolgte der Tod.

Aehnliche Fälle habe ich leider sehr oft beobachtet, und ich halte es daher für die Pflicht des Arztes, auch in den scheinbar gutartigen Fällen von Diphtherie die Prognose nicht absolut günstig zu stellen, ehe nicht 4 bis 6 Wochen nach der Heilung verflossen sind. Ja in einem Fall sah ich den plötzlichen syncopalen Tod erst am Ende der 7. Woche eintreten. Dasselbe gilt von den Fällen, in welchen die Tracheotomie gemacht werden musste. Auch hier kann eine Zeit lang alles nach Wunsch gehen, und erst, wenn die Heilung der Trachealwunde bereits im Gang ist, erfolgt mit einem Mal ein tödtlicher Collaps. Die Erscheinungen desselben sind nicht immer die gleichen. Bisweilen eröffnet wiederholtes Erbrechen, seltener heftige Cardialgie, die Scene und der Puls wird langsam, schwach und unregelmässig; häufiger wird er sehr frequent und klein, während die extremen Körpertheile erkalten, die Haut etwas cyanotisch, und die Herztöne, besonders der zweite, immer schwächer werden, auch wohl den „galopirenden“ Rhythmus zeigen. Die Respiration ist dabei nicht immer dyspnoëtisch, erreicht aber eine sehr hohe Frequenz (50—70), und die Kinder verfallen unter Stöhnen und Wimmern in einen apathischen, schliesslich soporösen Zustand, dessen Dauer ich von einigen Stunden bis zu drei Tagen schwanken sah. Der Ausgang war in diesen Fällen durchweg ein tödtlicher, bisweilen sogar in wenigen Minuten, wenn es auch hie und da gelang, durch starke Analeptica die Herzkraft ein paar Tage über dem Wasser zu erhalten:

Otto T., 6jährig, aufgenommen mit Diphtherie am 15. September 1877. Langwieriger Verlauf. Erst am 8. October ist der Pharynx frei und das Fieber verschwunden. Geringe Albuminurie, die vom 13. an nur noch temporär auftritt. Allgemeine Euphorie. Am 19., also mindestens 4 Wochen nach dem Eintritt der Diphtherie, plötzlich Collapssymptome; P. 152, sehr klein, kühle Extremitäten, grosse Apathie und Schwäche. Von nun an wird stündlich ein grosser Esslöffel Sherry oder Tokayer Wein gegeben, und dies Verfahren drei Tage lang bis zu einem Zustande leichter Trunkenheit (Röthe der Wangen, muntere Delirien, fortwährendes Schwatzen) fortgesetzt, wobei der Puls sich wieder hob und die Hände warm wurden. Dennoch gewann der Collaps schliesslich die Oberhand, und unter den früheren Erscheinungen, zu denen sich am Schluss noch das Cheyne-Stoke'sche Phänomen gesellte, erfolgte der Tod.

Dass es sich in diesen Fällen wesentlich um eine Herzlähmung handelt, unterliegt keinem Zweifel. Wenn auch die Sectionen oft eine mehr oder weniger ausgedehnte körnige und fettige Degeneration des Herzmuskels. oder myocarditische Veränderungen, Kernwucherung zwischen

den Muskelfasern und interstitielle Bindegewebsbildung in einzelnen Fällen ergeben¹⁾, so müssen wir uns doch fragen, ob man diese Veränderungen in der That als die Ursache des tödtlichen Collapses betrachten soll, ob nicht vielmehr eine diphtherische Paralyse der Herznerven, zumal des Vagus, diesen Ausgang verschuldet. So viel steht fest, dass wir in mehreren Fällen dieser Art den bei weitem grössten Theil der Herzmusculatur völlig intact, mit normaler Querstreifung gefunden haben. Auch die von mancher Seite als Ursache bezeichneten grossen Blutgerinnungen in den Herzhöhlen oder im Stamm der Lungenarterie können fehlen. Dass hier das Nervensystem eine wichtige Rolle spielt, scheint mir daraus hervorzugehen, dass gerade im Verlauf diphtherischer Lähmungen, und seien es auch nur gewöhnliche Gaumenlähmungen, nicht selten solche cardialen Erscheinungen auftreten und den Tod fast plötzlich durch Syncope herbeiführen. Im April 1879 sah ich einen achtjährigen Knaben etwa 14 Tage nach überstandener Diphtherie vollständig ataktisch werden und dann plötzlich unter starker Dyspnoe, Stertor und Schwinden des Pulses nach wenigen Stunden zu Grunde gehen. Seltener erfolgt dieser Ausgang erst nach tagelanger Dauer der drohenden Symptome:

Otto M., 9jährig, am 3. October 1876 von mir zuerst untersucht. Vor fünf Wochen hatte er eine mittelschwere Diphtherie überstanden, auf welche Gaumenlähmung folgte. Diese war schon beinahe geheilt, und der Knabe seit einer Woche wieder ausgegangen, als vor einigen Tagen plötzlich Ataxie und Parese beider unteren Extremitäten eintrat. Stehen und Gehen absolut unmöglich, während im Sitzen und Liegen die Beine leidlich, aber ungeschickt bewegt werden. Auch die Kraft der Arme ist schwächer, als im Normalzustande. Gleichzeitig enorme Frequenz (150 und mehr) und grosse Unregelmässigkeit des Pulses, welche mich sofort eine drohende Vaguslähmung befürchten liess. Untersuchung des Herzens sonst normal. Auch der linke N. abducens paretisch, so dass das Auge nicht nach aussen bewegt werden konnte. Unter dem Gebrauch eines Chinadecocts und täglicher Strychnininjectionen (0,002) besserte sich die Motilität langsam, während der Puls unverändert blieb, die Unregelmässigkeit und Ungleichheit der einzelnen Schläge vielmehr noch zunahm. Gleichzeitig wurde derselbe immer kleiner und schneller, und unter wiederholtem Vomitus trat am 7. Tage nach dem ersten Auftreten der drohenden Erscheinungen Collaps ein, welchem der Knabe bei vollem Bewusstsein rasch erlag. Section nicht gestattet. —

Ein von Dubrisay²⁾ mitgetheilte Fall dieser Art beweist, dass unter diesen Umständen nach viel längerer Dauer der bedrohlichen Sym-

¹⁾ Leyden, Deutsche med. Wochenschr. 1882. 7. — Unruh, Jahrb. f. Kinderheilk. XX. S. 1.

²⁾ Central-Zeitung für Kinderheilk. I. S. 72.

ptome noch Heilung eintreten kann, und ich selbst habe einige Fälle, von denen bei der Behandlung die Rede sein wird, beobachtet, in welchen die drohendsten Symptome sich eine Woche und länger wiederholten, und dennoch Genesung erfolgte. Mit der längeren Dauer wächst zwar die Aussicht auf einen glücklichen Ausgang, doch sei man auch unter diesen Umständen vorsichtig in der Prognose. In einem solchen Fall, der sich tagelang mit wechselnder Intensität hinzog, sah ich schliesslich in Folge der Schwäche des linken Ventrikels Thromben in demselben und Embolie beider Cruralarterien zu Stande kommen, welche schon *intra vitam* diagnosticirt und durch die Section bestätigt wurde. —

Die „diphtherische Lähmung“ ist eine so häufige Nachkrankheit der Diphtherie, dass man in jedem Fall auf dieselbe gefasst sein muss. Ich selbst sah die Lähmung immer nur in Folge der Rachendiphtherie auftreten; Andere wollen sie auch nach Diphtherie der Haut, z. B. der Finger, beobachtet haben. Die Ansichten über die Bedingungen dieser Paralyse, die schon dadurch merkwürdig ist, dass die Beeinträchtigung des Nervensystems durch den Infectionsstoff sich meistens erst zu einer Zeit geltend macht, in welcher die Kranken die Infection selbst längst überwunden zu haben scheinen, waren sehr getheilt. Erst in neuester Zeit haben sorgfältige Untersuchungen ergeben, dass es sich hier vorzugsweise um einen neuritischen Process in den peripherischen Nerven handelt, wobei aber analoge Veränderungen auch im Rückenmark vorhanden sein können. Déjérine¹⁾ fand in den vorderen Wurzeln der Spinalnerven, wie auch in vielen peripherischen Nerven Fettkörnchenbildung und Schwinden der Achsencylinder, ausserdem Atrophie der Ganglienzellen in den Vorderhörnern und Vermehrung des interstitiellen Bindegewebes, also eine „parenchymatöse Neuritis und Myelitis“, und P. Meyer²⁾ sah in einem Fall von sehr verbreiteter diphtherischer Lähmung fast in allen peripherischen Nerven deutliche Zeichen einer parenchymatösen Neuritis (Zerklüftung des Markes, Kernwucherung in der Schwann'schen Scheide, Umwandlung in Körnchenzellen, Knötchenbildung durch Oedem und Schwellung des Bindegewebes). Dieselben Veränderungen fanden sich in den Wurzeln der Spinalnerven und in vielen Spinalganglien, während im Rückenmark selbst viele Ganglienzellen ihre Fortsätze ganz oder zum Theil eingebüsst hatten. Diese Befunde, sowie einige schon 1862 von

¹⁾ Jahrb. f. Kinderheilk. 1878. XIII. S. 132. — Arch. de physiol. normale et pathol. 1878.

²⁾ Virchow's Archiv, Bd. 85. Heft 2.

Charcot und Vulpian, und 1867 von Buhl gemachte Beobachtungen fordern zu fortgesetzter Untersuchung des peripherischen Nervensystems bei der diphtherischen Lähmung auf. Auch in einem Fall von diphtherischer Herzlähmung mit plötzlichem Tode fand Gombault¹⁾ zwar den Vagus, die Medulla oblongata und die Herzmusculatur durchaus intact, aber, gleichwie in zwei anderen analogen Fällen, die vorderen Wurzeln der Spinalnerven wenigstens theilweise in ähnlicher Weise verändert, wie es von Déjérine beschrieben wurde. Insbesondere dürfte an der neuritischen Natur der Gaumenlähmung kaum zu zweifeln sein.

Die diphtherische Lähmung, welche gerade nach den leichteren Fällen der Krankheit am häufigsten aufzutreten pflegt, kündigt sich in der Regel 2—3 Wochen nach Ablauf der Krankheit durch Paralyse des Gaumens an. Seltener tritt dieselbe früher auf, so in einem meiner Fälle schon am 5. Krankheitstage, worauf wenige Tage später der Tod durch Herzlähmung folgte. In vielen Fällen bleibt Paralyse des Gaumens das einzige Lähmungssymptom. Die Kinder bekommen eine nasale, mehr oder weniger unverständliche Sprache, ein Theil des Getränks, welches sie geniessen, wird sofort aus der Nase wieder ausgestossen, und erregt zuweilen Niesen. Bei der Untersuchung des Pharynx bemerkt man, dass das Gaumensegel sowohl beim Inspiriren, wie beim Phoniren beinahe oder gänzlich unbeweglich ist und schlaff herabhängt, so dass es nicht im Stande ist, beim Trinken die Rachen- von der Nasenhöhle abzuschliessen, und das Getränk daher durch die Choanen in die Nase gelangt. In manchen Fällen ist das Velum nur halbseitig gelähmt, so dass es beim Phoniren schief verzogen wird. Zuweilen fand ich dasselbe auch unempfindlich gegen Berührungen, z. B. mit einem Pinsel, die weder gefühlt wurden, noch eine Reflexbewegung hervorriefen. Diese Gaumenlähmung kann, wie ich wiederholt beobachtete, besonders in den niederen Ständen, das erste Zeichen sein, welches eine vorausgegangene, aber von den Eltern ganz übersehene und spontan geheilte Rachen-diphtherie verräth. Ich halte dies Uebersehen für viel wahrscheinlicher, als die Annahme, es könne sich in solchen Fällen um eine primäre diphtherische Lähmung, d. h. um eine erste Aeusserung der diphtherischen Infection, gehandelt haben, in derselben Weise, wie man hie und da auch geneigt ist, eine primäre diphtherische Nephritis ohne vorausgegangene Rachenaffection anzunehmen²⁾, was ich für ganz willkürlich

¹⁾ Cadet de Gassicourt, l. c. III. 349.

²⁾ Guidi, Revue mens. Mars 1886. p. 142.

halte. Sehr häufig gesellen sich Störungen des Sehvermögens, besonders Unfähigkeit, deutlich zu lesen oder die Gegenstände in gewohnter Entfernung scharf zu erkennen, Flimmern und Nebel vor den Augen, Diplopie, hinzu, Erscheinungen, welche durch Accommodationsstörung in Folge von Paralyse des *Musc. tensor chorioideae* hervorgebracht werden. Die Bewegungen der Pupille sind dabei oft schwerfällig oder auch ganz normal. Besonders pflegt das Sehen in der Nähe gestört zu sein, so dass z. B. einer meiner kleinen Patienten beim Schreiben nicht mehr wusste, ob er noch immer auf derselben Zeile schrieb. Längeres Lesen und besonders das Lesen feiner Schrift wird häufig unmöglich. Die meisten dieser Kinder sind in Folge der überstandenen Krankheit anämisch, zeigen auch wohl noch Eiweiss im Urin. Da hier ohne Zuthun der Kunst sehr oft im Verlauf weniger Wochen allmälige Heilung eintritt, so darf man den Werth der empfohlenen therapeutischen Methoden nicht überschätzen.

In einer anderen Reihe von Fällen gewinnt die Paralyse grössere Ausdehnung, wobei aber die Gaumen- und die Accommodationslähmungen doch fast immer den Anfang bilden, viel seltener entweder ganz fehlen oder bereits geheilt sind, wenn andere Körpertheile von der Lähmung befallen werden. Parese der Nackenmuskeln, wodurch der Kopf vornüber sank und nur mühsam ohne Nachhülfe aufgerichtet werden konnte, kam mir ziemlich oft vor, selbst in Fällen, wo ausser der Gaumen- und Augenmuskellähmung keine andere paralytische Erscheinung bestand. Zunächst macht sich dann Ataxie und Kraftlosigkeit der unteren Extremitäten bemerkbar, welche das Stehen und Gehen unmöglich macht oder wenigstens sehr erschwert, so dass die Knaben ihre Beine nach Art der Tabetischen „schleudern“, und besonders beim Umdrehen leicht hinfallen. Auch Schwanken des Körpers beim Schliessen der Augen kann, wie schon Trousseau beobachtete, vorhanden sein. Nur selten steigern sich Parese und Ataxie zu vollständiger Lähmung, an welcher auch die oberen Extremitäten Theil nehmen können. Ich selbst habe complete Paralysen der Extremitäten oder einzelner Hirnnerven (*Facialis*, *Oculomotorius*, *Abducens*), von denen hie und da die Rede ist¹⁾, nur ausnahmsweise gesehen. Dreimal beobachtete ich *Aphonia paralytica*, welche durch den faradischen Strom geheilt wurde, häufiger Lähmungserscheinungen der respiratorischen Muskeln, wobei die Athmung sehr oberflächlich, dyspnoëtisch und frequent (50–60 R.)

¹⁾ Eine fast vollständige doppelseitige Ophthalmoplegie beschreibt Uthoff, Jahrb. f. Kinderheilk. XXII. S. 327.

war, ein bestehender Husten gänzlich kraftlos und unfähig wurde, die angesammelten Schleimmassen aus den Bronchien zu entleeren. Da jeder stärkere Bronchialcatarrh unter diesen Umständen durch Suffocation lethal werden kann, so ist die Paralyse der Athemmuskeln als eine sehr bedenkliche Form der diphtherischen Lähmung zu betrachten, welche in Bezug auf Gefährlichkeit nur durch die zuvor beschriebene Herzparalyse überboten wird. Die durch Gaumenlähmung bedingte Dysphagie wird nur selten so hochgradig, um durch Erschöpfung das Leben ernstlich zu gefährden, vielmehr werden feste Speisen meistens noch geschluckt. Lähmungen der Sphincteren habe ich nur im letzten Stadium der Krankheit, erhebliche Störungen der Sensibilität aber, sei es nun Anästhesie, Analgesie, Kältegefühl oder gar Hyperästhesie niemals deutlich beobachtet. Da aber gerade die Beurtheilung dieser Zustände im kindlichen Alter besonderen Schwierigkeiten unterliegt und bei kleinen Kindern sogar meistens ganz unmöglich ist, so will ich nicht in Abrede stellen, dass die an Erwachsenen gemachten Beobachtungen dieser Art ihre Richtigkeit haben. Hervorzuheben ist noch, dass die elektrische Erregbarkeit und die Ernährung der gelähmten Muskeln in meinen Fällen selbst bei längerem Bestehen der Paralyse ungestört blieben, während Andere Abschwächung der elektrischen Erregbarkeit oder Entartungsreaction beobachtet haben. Fast constant aber war in allen Fällen, auch in denen, wo nur Gaumenlähmung stattfand, der Mangel der Sehnenreflexe, insbesondere der patellaren, welche sich in der Regel erst nach Monaten wieder herstellten¹⁾. Nur selten sah ich den Patellarreflex in normaler oder sogar verstärkter Weise fortbestehen, letzteres bei einem 12jährigen Knaben, der im Anfang der 5. Krankheitswoche eine Gaumen- und Accommodationslähmung bekam.

Ob die diphtherische Lähmung in hemipлектischer Form auftreten kann, ist noch zweifelhaft. Die Autoren sind über diesen Punkt verschiedener Meinung. Ich selbst habe bis jetzt keinen Fall gesehen, den ich mit Sicherheit als eine Hemiplegia diphtherica betrachten konnte. Bei einem 8jährigen Mädchen beobachtete ich zwar unter allmählig zunehmenden Collapssymptomen eine plötzlich auftretende Lähmung der ganzen linken Körperhälfte, aber die Section wies als Ursache derselben Embolie der rechten Arteria foss. Sylvii nach, welche von

¹⁾ Nach Bernhardt (Virchow's Archiv. Bd. 99) soll der Patellarreflex nach Diphtherie überhaupt oft verschwinden, auch wenn keine paralytischen Symptome vorhanden sind, und zwar soll sich dieser Mangel bisweilen erst 6—8 Wochen nach Ablauf der Krankheit bemerkbar machen und Monate lang fort dauern können.

marantischen Thromben im linken Herzen ausgegangen war, und ich bin daher wohl im Recht, wenn ich einen zweiten ähnlichen, aber geheilten Fall, auf den ich später zurückkommen werde, in derselben Weise deute.

Behandlung. Noch heut muss ich wiederholen, was ich schon 1874¹⁾ aussprach: „Nach meinen Erfahrungen leisten alle bisher empfohlenen Mittel (und ausser den Schwefelpräparaten glaube ich sie fast alle versucht zu haben) absolut nichts in den schweren Fällen der Krankheit, und darauf kommt es doch allein an, da die leichteren auch ohne Zuthun der Kunst heilen“. Ich glaube, dass alle erfahrenen Aerzte darin mit mir übereinstimmen. Die enorme Zahl der Mittel, von denen theilweise wahre Wunderdinge berichtet werden, das Ausposaunen von Methoden, bei deren Anwendung fast kein Kranker mehr gestorben sein soll, erklärt sich eben daraus, dass diese gerühmten Dinge sich in leichten, allenfalls auch mittelschweren Fällen, oder gar bei den so häufig mit Diphtherie verwechselten catarrhalischen und croupösen (S. 472) Anginen bewährten. An den wirklich schweren Fällen prallen sie erfolglos ab. Sie werden mir daher erlassen, die vielen in der Literatur aufgeführten Mittel, von denen ich nie einen Erfolg gesehen habe, hier zu wiederholen. Obwohl meine Pflicht als Vorstand einer pädiatrischen Klinik mich nöthigt, mit neu empfohlenen Mitteln Versuche anzustellen, gestehe ich doch offen, dass die unzähligen Misserfolge mich dieser Pflicht nur zögernd und mit grossem Misstrauen nachkommen lassen. Alte halbvergessene Methoden werden von jüngeren Aerzten immer wieder laut angepriesen, und besonders das Bestreben, die schuldigen Bacterien zu vernichten, fördert immer neue „antiseptische“ Mittel zu Tage, welche bei näherer Prüfung doch höchstens einen günstigen localen Einfluss, oft aber auch nicht einmal diesen, auszuüben im Stande sind. Und wie könnte es auch anders sein in einer Krankheit, bei welcher die Infection des ganzen Organismus die Hauptrolle spielt, und die locale Rachenaffection, wenigstens zu der Zeit, wo wir sie in der Regel zur Behandlung bekommen, schon nebensächlich geworden ist. Daher kommt es, dass von allen diesen Wundermitteln nach wenigen Monaten kaum mehr die Rede ist. Ich verdenke es gewiss keinem Arzt, wenn er den Muth nicht verliert, nach einem Specificum gegen die furchtbare Krankheit zu suchen; nur ist zu verlangen, dass die Empfehlung eines solchen mit sorgfältigster Kritik der Beobachtung geschieht, noch mehr aber, dass das empfohlene Mittel nicht schädliche Nebenwirkungen entfaltet. Die neueste Zeit bot uns ein solches Beispiel in

¹⁾ Charité-Annalen. Bd. I. S. 589.

dem mit unverantwortlichem Leichtsinne angepriesenen Pilocarpin, von dessen bedenklicher Wirkung in dieser an und für sich schon zum Collaps tendirenden Krankheit ich mich wiederholt überzeugen konnte.

Von allen infectiösen Krankheiten ist es nur das Malariafieber, gegen welches wir ein Specificum kennen. Bei Scharlach, Masern, Pocken, Typhus, Cholera, Pest u. s. w. hat man sich längst resignirt, ein solches zu finden, und die Hoffnung, gerade in Bezug auf Diphtherie glücklicher zu sein, muss deshalb wohl erheblich herabgestimmt werden. Bis jetzt hat sich noch jede Hoffnung als eine trügerische erwiesen¹⁾. Vor allem wollen wir uns nicht selbst betrügen. Wenn ich Ihnen also dasjenige Verfahren empfehle, welches ich nach vielfachen Versuchen beibehalten habe, so geschieht dies nur aus dem Grunde, weil ich es wenigstens für rationell halte, und mehr als die Hälfte aller Fälle, und zum Theil recht ernste, dabei genesen sah. Aber ich sage ausdrücklich „post hoc“, nicht „propter hoc“. Oertlich wende ich Gurgelungen und bei kleineren Kindern fleissige Ausspritzungen der Rachen- und Nasenhöhle mit verdünnter oder reiner Aqua calcis, mit einer Lösung von Kali chloricum (10 : 500), Alumen aceticum (25 : 500), Borsäure (3 bis 4 pCt.), Essigsäure (4 : 100) und bei starkem Foetor mit Kali hypermanganicum (etwa $\frac{1}{4}$ pCt.) an. Am bequemsten ist die Anwendung dieser Mittel in zerstäubter Form, weil man die dünne Spitze des Spray-Apparats auch bei widerspenstigen Kindern leicht durch die Zähne zwingen und dann alle Theile der Rachenhöhle gleichmässig bespülen kann²⁾. Je häufiger dies Verfahren in Anwendung kommt, um so besser; im Allgemeinen sind ein- bis zweistündige Intervalle zu empfehlen. Von einer specifischen, die präsumirten „Krankheitserreger“ vernichtenden Wirkung dieser Ausspülungen ist dabei gewiss keine Rede; der Zweck des Verfahrens ist eben nur die möglichst vollständige Ausspülung der zersetzten Stoffe, die Beseitigung des Foetor und die allmälige Lockerung und Lösung festhaftender Exsudate. Bepinselungen der kranken Theile, mit welcher Flüssigkeit es auch sei, halte ich für nicht zweckmässig, weil sie die Kinder fast immer stark aufregen und bei Widersetzlichkeit nur mit Gewalt durchzuführen sind, wobei die Schleimhaut leicht verletzt werden kann. Diese Verletzungen sollten wegen der fast unver-

¹⁾ Vergl. Lunin, Petersb. med. Wochenschr. 1885. No. 6.

²⁾ Nach Harnack (Berliner klin. Wochenschr. No. 18. 1888) soll Kalkwasser nur als Pinselung oder Ausspritzung angewendet werden, weil es in zerstäubter Form sofort in kohlensauren Kalk umgewandelt wird, und dabei seine lösende Wirkung auf das Nucin der Pseudomembranen verliert.

meidlichen diphtherischen Infection aller Läsionen der Schleimhaut um jeden Preis vermieden werden, und ich begreife daher am wenigsten den Rath Letzerich's, die Beläge mit den Fingernägeln abzukratzen, denn gerade dies Verfahren müsste den „Bakterien“ erst recht die Thore des Organismus öffnen. Aus demselben Grunde habe ich auch alle Aetzungen des Pharynx, ohne welche man früher nicht auszukommen glaubte, längst aufgegeben, und ich wundere mich nur, dass immer wieder neue Empfehlungen dieser verurtheilten Methode auftauchen. Die locale Zerstörung der Bakterien, wenn überhaupt möglich, kann doch nur im Augenblick der Infection nützen, nicht aber zu einer Zeit, wo bereits die Beläge entwickelt sind und die Bakterien oder ihre Producte schon längst in die Lymph- und Blutbahnen eingedrungen sind¹⁾. Während des letzten Jahres wendeten wir häufig Pinselungen mit Acid. aceticum (10:100), und mit Ol. menthae und Glycerin an, ohne jedoch mit dieser Methode bessere Resultate in schweren Fällen zu erzielen, als mit anderen localen Applicationen. — Bei lebhafter entzündlicher Röthe und Schwellung der Rachentheile lasse ich einen Eisbeutel um den Hals appliciren und häufig kleine Eisstückchen schlucken, um die Entzündung zu mässigen. Zum inneren Gebrauch empfehle ich von Anfang an ein Decoct. Chinae (5 bis 10:120) mit Aq. chlori (10,0 bis 15,0), daneben nahrhafte Diät (Milch, Fleischbrühe und Wein), welche freilich durch die vollständige Anorexie vieler Kinder oft geradezu unmöglich wird. Bei unbesiegbarem Widerwillen muss man zu ernährenden Klystieren (Fleischsolution, Pepton, Bouillon mit Ei und Wein) seine Zuflucht nehmen.

Diese Therapie, welche die Indication der Reinlichkeit, der Antiphlogose und der Tonisirung gleichmässig zu erfüllen sucht, hat wenigstens die Gefährlosigkeit für sich. Entschieden widerrathen muss ich Ihnen, alle Methoden, welche die schon vorhandene Tendenz zum Collaps noch steigern, besonders grosse Dosen des Kali chloricum (kleine Dosen sind zwar unschädlich, aber ganz nutzlos), welche ausserdem noch gefährliche Intoxication zur Folge haben können, ebenso grosse Dosen von

¹⁾ Die Empfehlung der Galvanokaustik (Bloebaum, Deutsche med. Zeitung. 1885. No. 88. 1886. No. 39) veranlasste mich zunächst zu einem Versuch mit dem Paquelin'schen Thermokauter. In der sehr schwer zu unterhaltenden Chloroformnarkose wurde die speckig infiltrirte Pharynxschleimhaut von Herrn Stabsarzt Dr. Bungeroth kräftig kauterisirt. Der Verlauf war glücklich, nur bildete sich eine Phlegmone submaxillaris, welche die Incision erforderte. Weitere Versuche habe ich bis jetzt nicht angestellt, weil ich einige vollkommen analoge Fälle bei ganz einfacher tonisirender Behandlung ebenso rasch heilen sah.

Chinin und salicylsaurem Natron. Gänzlich erfolglos blieben in meinen Händen das Natron subsulphurosum, das vielgerühmte „bakterienmordende“ Natron benzoicum, welches wir sowohl innerlich, wie als Streupulver, in mindestens 25 schweren Fällen versuchten, das Brom, dessen Inhalation das Weiterkriechen des Processes nicht verhinderte, das Chinolin und endlich das Oleum terebinthinae, welches wir mit Wein vermischt (einen Kaffeelöffel voll) den widerstrebenden Kindern beibrachten¹⁾. Auch Carbolsäure habe ich sowohl innerlich, wie als subcutane Injection neben dem Zungenbein (0,03 bis 0,05 pro dosi) wiederholt ohne jeden Erfolg versucht und führe Ihnen zum Beweise ihrer Unwirksamkeit noch den Fall eines 9jährigen Knaben mit Fractur des Oberarms an, welchem nach der Resection des Humerus am 19. Juli 1873 ein Carbolverband angelegt wurde. Der Urin wurde schwärzlich, aber trotz dieses deutlichen Zeichens der Resorption bekam der Knabe am 18. August Diphtherie mit consecutiver Gaumenlähmung. Ebenso erfolglos zeigte sich der Gebrauch des Arsenik und der subcutanen Injectionen von Sublimat (0,015 pro die), welche ich in einigen schweren Fällen versuchte²⁾. Auch örtlich (0,02 : 100) wirkte Sublimat nicht schlechter und nicht besser, als die anderen zur Desinfection des Rachens von mir angewendeten Mittel; überdies halte ich den fortgesetzten Gebrauch desselben für nicht unbedenklich, wenn auch die ein- bis dreistündlich wiederholten Inhalationen einer 0,5 bis 2procent. zerstäubten Sublimatlösung keine ernstere Intoxicationerscheinung bedingt haben sollen³⁾. Auch von den in letzter Zeit versuchten Einstäubungen einer durch Acidum muriaticum gesäuerten Sublimatlösung sahen wir in schweren Fällen keinen Erfolg, ebenso wenig von Gurgelungen und Pinselungen einer Lösung von Jodtribomid. Ueber die locale Anwendung des Jodoform⁴⁾ fehlt mir eigene Erfahrung, dagegen habe ich Pinselungen des Rachens mit Papayotin (auch mit Pepsin) in vielen Fällen versucht und sie nur da local wirksam gefunden, wo die Auflagerung locker, mehr croupös war, während sie in allen ernsteren, speckig infiltrirten Fällen nichts leistete⁵⁾. Man weiss

¹⁾ Sigel, Archiv f. Kinderheilk. VI. 46. — Bungereoth, Charité-Annalen. XI. 1886. S. 587.

²⁾ Kaulich, Prager med. Wochenschr. 1882. No. 19, 20.

³⁾ Stumpf, Münchener med. Wochenschr. 1887. 12.

⁴⁾ Korach, Deutsche med. Wochenschr. 1882. No. 36. — Frühwald (Wien. med. Wochenschr. 7. 1883) sah davon keinen Erfolg.

⁵⁾ Kohts u. Asch, Zeitschr. f. klin. Med. Bd. V.

aber, dass gerade in der ersten Reihe von Fällen die Abstossung auch spontan sehr gut vor sich zu gehen pflegt, und ich sehe daher keinen Grund, die Kinder mit diesen Pinselungen zu quälen. —

Waffenlos stehen wir dem diphtherischen Collaps gegenüber, wenn er sich von vorn herein oder wenigstens auf der Höhe der Krankheit geltend macht. Die bewährtesten Excitantia: Campher, Moschus, grosse Dosen von Wein, selbst bis zur Trunkenheit gegeben (S. 734), Strychnin, und die Application des elektrischen Stroms auf den Vagus — alles prallte an dem übermächtigen Gegner ab. Zu der Zeit, als ich noch gewohnt war, Eisen, zumal den Liqueur ferri sesquichlorati oder die Tinctura nervina Bestusch., in allen Fällen von Diphtherie von Anfang an zu geben, war dieser traurige Ausgang nicht seltener, als jetzt, wo ich von diesem fruchtlosen Mittel längst zurückgekommen bin. Nur ausnahmsweise sah ich zu meiner eigenen Ueberraschung einen glücklichen Ausgang, weiss aber nicht, ob ich denselben der Naturheilkraft oder den angewendeten Mitteln zuschreiben soll, unter denen ich das Strychnin (in der bald anzugebenden Weise) noch am meisten empfehlen möchte.

Ebenso wenig giebt es ein Mittel, um der Ausbreitung der Diphtherie in die Respirationswege Schranken zu setzen. Wir sind leider auf das Abwarten angewiesen, und kommen erst mit dem Eintritt der croupösen Symptome in die Lage, an eine Aenderung der bisher befolgten Therapie zu denken. Von der Anwendung antiphlogistischer Mittel, welche beim primären Croup (S. 350) in Betracht kommen, haben wir hier gänzlich abzusehen; sie sind nicht nur nutzlos, sondern können auch durch ihre schwächende Wirkung gefährlich werden; dasselbe gilt von den Brechmitteln, von denen ich nie einen dauernden Erfolg, oft genug eine beunruhigende collabirende Wirkung beobachtet habe. Ein paar Mal glaubte ich zwar durch energische Mercurialeinreibungen (1,0 Ung. einer. 2stündlich) Heilung erzielt zu haben, und fand mich dadurch bewogen, die Schmierkur in einer grösseren Zahl von Fällen zu versuchen. Diese Versuche fielen aber so unglücklich aus, dass ich jene vereinzeltten Erfolge nur als glückliche Zufälle betrachten konnte, und die Mercurialkuren vollständig aufgab. Ich kann mich dabei auf den Fall eines 1¹/₂jährigen Knaben berufen, welcher in der Klinik wegen Syphilis mit einer Schmierkur behandelt wurde und sogar leichten Ptyalismus bekam, trotzdem aber am Schluss dieser Kur von Rachendiphtherie befallen wurde. Dass auch der diphtherische Croup hie und da spontan, also auch bei der Anwendung sehr verschiedener Mittel heilen kann, bestreite ich keineswegs, und habe schon oben (S. 711) darüber gesprochen.

Jedenfalls aber sind diese Heilungen, zumal wenn die croupösen Erscheinungen einen hohen Grad erreicht hatten, Ausnahmen. Unter 466 Croupfällen sah ich nur 3 auf diese Weise günstig enden, während 52, welche sich nicht zur Tracheotomie eigneten, ohne Operation zu Grunde gingen, und 411 tracheotomirt werden mussten¹⁾. Die Operation ist nach meiner Ueberzeugung das einzige Mittel, von welchem man sich noch Hülfe versprechen darf, und ich rathe Ihnen daher, dieselbe in allen Fällen vorzunehmen, welche sich nicht bereits in Agone befinden oder sehr schwere Infectionssymptome darbieten. Das zarte Alter der Kinder darf nicht abschrecken. Sind auch die Aussichten für die Tracheotomie nach dem vollendeten dritten Jahre weit günstiger als zuvor, so fehlt es doch nicht an Beispielen des Gelingens bei Kindern im zweiten, ja selbst im ersten Lebensjahre. Auch in meiner Klinik gelang es wiederholt, Kinder von 2, selbst von 1½ Jahren durch die Tracheotomie zu retten. Von grosser Wichtigkeit ist es, die Operation nicht zu spät auszuführen, wenn bereits Cyanose, Kühle der Extremitäten, äusserste Orthopnoe vorhanden sind. Obwohl man auch unter diesen Umständen nicht von der Operation abstehen soll, ist es doch immer gerathen, sofort zu operiren, wenn die localen Zeichen der Larynxstenose (anhaltender Stridor beim Athmen, croupöser Husten, Einziehung des Jugulum und der unteren Rippen) eingetreten sind. Man hat dabei nichts zu verlieren, aber alles zu gewinnen. Selbst eine nachweisbare Pneumonie giebt meiner Ansicht nach keine Contraindication, da trotz derselben die Operation wiederholt erfolgreich war. Nur die Verbindung "hochgradiger infectiöser Symptome mit den croupösen, also Somnolenz, Sopor, septisches Fieber, Purpura, elender Puls, Sinken der Temperatur, colossale harte Anschwellung der submaxillaren Region, geben für mich eine Contraindication gegen die Tracheotomie.

Man darf nie vergessen, dass die Operation nur die Larynxstenose compensirt und die Respiration wieder möglich macht, auf die Diphtherie selbst aber keinen Einfluss ausübt. Diese kann zwar nach der Operation stillstehen und heilen, ebenso gut aber bis in die Bronchien hinabkriechen, Bronchitis fibrinosa und Bronchopneumonie hervorrufen oder durch Collaps tödten, und daraus erklärt sich denn auch die grosse Mortalität der operirten Fälle. Unter 411 in der Klinik Tracheotomirten brachten wir kaum 15 pCt. durch, wobei freilich die früheren sehr ungünstigen Localverhältnisse, welche die Operirten nicht selten neuen

¹⁾ Die von Amerika aus empfohlene Intubation des Larynx habe ich noch nicht untersucht (s. Anmerkung S. 352).

Infectionen, zumal mit Scharlach, aussetzten, und eine ausreichende Ventilation in hohem Grade erschwerten¹⁾, ebenso sehr in Betracht zu ziehen sind, als der Umstand, dass wir Kinder jeden Alters und in jedem Stadium der Krankheit operirten, dass der grösste Theil derselben den ärmsten Volksklassen angehörte, viele auch tuberculös waren. Weit günstiger gestaltete sich das Verhältniss in der Privatpraxis²⁾. Ich muss hier noch einmal hervorheben, dass unsere Statistik sich nur auf den diphtherischen Croup bezieht, und dass die Tracheotomien, welche bei Kindern mit einfachem entzündlichem Croup unternommen wurden, ein bei weitem günstigeres Resultat lieferten (S. 351). Mit Hinzurechnung dieser Fälle würden wir auch in der Klinik eine Heilungsziffer von über 30 pCt. bekommen. Die bekannte Thatsache, dass zu manchen Zeiten die Operation auffallend gute Erfolge hatte, während zu anderen Zeiten fast alle operirten Kinder starben, wurde auch von uns wiederholt beobachtet³⁾.

Die Hauptursache der Mortalität nach der Tracheotomie ist, wie unsere Sectionen ergaben, die zum Theil croupöse Bronchitis und die Bronchopneumonie, welche nicht etwa als Folge der Operation betrachtet werden darf, vielmehr auch in den nicht croupösen Fällen von Diphtherie oft genug vorkommt, und auch durch Tamponade der Trachea mit Jodoformwatte oder Pressschwamm nicht zu verhüten ist. Grosse Frequenz und Oberflächlichkeit der Athemzüge ist daher schon vor der Operation immer ein böses Zeichen, weil sie uns die Theilnahme der Bronchien und Lungen verkündet, und aus demselben Grunde ist der Auswurf röhriger oder gar verzweigter Membranen durch die Canüle nach der Tracheotomie ein schlechtes Symptom. Die Fälle, in welchen auch nach dem Auswurf oder der Extraction zusammenhängender, dichotomisch verzweigter, selbst einen verästelten Baum darstellender Pseudomembranen dennoch Heilung erfolgte, wie ich selbst zu beobachten Ge-

¹⁾ Meine Hoffnung, dass die neu errichteten, nach allen Regeln der Hygiene erbauten Isolirpavillons auch auf die Resultate der Tracheotomie einen günstigen Einfluss ausüben würden, hat sich in der That bewährt. Die relativ glänzenden Erfolge in anderen Anstalten sind, wie ich glaube, vorzugsweise auf diese localen Verhältnisse und auf das gute Krankenmaterial zurückzuführen (vergl. z. B. die Dissertation von Jenny: „Zur Tracheotomie bei Diphtherie und Croup im Kindesalter“, Leipzig, 1881, welcher eine Heilungsziffer von 42 pCt. angiebt).

²⁾ Dies kommt auch bei den ungewöhnlich günstigen Operationsresultaten Ranke's in Betracht, dessen Objecte sämmtlich der poliklinischen und Privatpraxis angehörten. Jahrb. f. Kinderheilk. XXIV. S. 225.

³⁾ Rosenthal, Die Tracheotomien auf der Kinderabtheilung. Charité-Annalen, X. 1885.

legenheit hatte, gehörten zu den Ausnahmen. Die bronchitischen und pneumonischen Complicationen lassen nach der Operation kaum eine Milderung des Zustandes aufkommen; wenn auch die Symptome der Larynxstenose schwinden, so nimmt doch die Respiration an Frequenz noch zu (60—70 in der Minute), die Temperatur verharret auf 39 bis 40° und darüber, und der Tod pflegt schon nach 24 bis 48 Stunden einzutreten.

In den meisten Fällen bringt aber die Operation eine so auffallend günstige Veränderung hervor, dass Unerfahrene, zumal Laien, sich den besten Hoffnungen hingeben. Leider werden dieselben sehr häufig nach wenigen Tagen herb enttäuscht. Der bisher ruhige Athem wird frequent und dyspnoëtisch, das Fieber steigt von Neuem, und die Untersuchung ergibt, dass die gefürchtete Complication von Seiten der Bronchien und Lungen dennoch eingetreten ist. Diese Gefahr ist durch kein Mittel mit Sicherheit zu verhüten. Wie vielfach empfohlen wird, füllten auch wir in vielen Fällen das Zimmer mit einem durch Dampfspray erzeugten Nebel von Wasserdampf¹⁾, oder liessen fleissig Inhalationen von zerstäubter Kochsalzlösung oder Aq. calcis durch die Canüle machen, und dennoch verloren wir eine grosse Zahl dieser Kinder durch croupöse Bronchitis und Pneumonie. Aber auch andere Gefahren können nach der Operation das Leben bedrohen, zunächst die diphtherische Infiltration der Incisionswunde, welche mitunter ausgedehnte nekrotisirende Zerstörungen der vorderen Halspartie herbeiführt, ferner ein Erysipelas serpens, welches wir ein paar Mal mit starker Blasenbildung bis zum Kinn und Epigastrium sich ausbreiten, und unter heftigem Fieber und Collaps tödtlich enden sahen. Auch Blutungen aus der diphtherisch gewordenen Wunde, der durchschnittenen Schilddrüse, der durch die Canüle ulcerirten Trachea, selbst aus der usurirten Arteria anonyma können gefährlich und lethal werden²⁾. Zu den sehr störenden, aber nicht seltenen Ereignissen gehört auch das Ausfliessen der Getränke aus der Canüle, oder wenn diese schon herausgenommen ist, aus der Trachealwunde, während feste Nahrungsmittel besser geschluckt werden, aber doch leicht in die Athemwege gerathen und heftigen Husten erregen. Die Ursache dieses Symptoms, welches die Ernährung des Operirten wesentlich erschwert, kennen wir nicht sicher. Um eine Unfähigkeit der Epiglottis, den Larynx während der Deglutition zu schliessen, kann es sich kaum handeln, da Menschen mit ansehnlichen Defecten des Keh-

¹⁾ Jacobasch, Berliner klin. Wochenschr. 1882. No. 22.

²⁾ Zimmerlin, Jahrb. f. Kinderheilk. XIX. 1882, S. 39.

dockels diesen Uebelstand nicht darzubieten brauchen. Eher scheint ein Offenstehen der Glottis in Folge von Lähmung die Ursache derselben zu sein. Durch die Einführung einer Obturationscanüle oder eines Trachealtampons kann man hier günstig einwirken, aber auch durch ausschliesslich feste Nahrung (Eier, geschabtes Fleisch), durch Anwendung ernährender Klystiere oder durch Ernährung mittelst der Schlundsonde gelang es uns nicht selten, die Kinder zu erhalten, da diese Störung der Deglutition nur einige Tage, höchstens eine Woche anzuhalten pflegt. Dass die Gefahr einer Schluckpneumonie in diesen Fällen nahe liegt, ist begreiflich, doch lehrt der folgende Fall, dass selbst bei einer Combination so erschwerender Umstände der Ausgang noch ein günstiger sein kann:

Anna K., 6jährig, am 28. Januar 1874 mit diphtherischem Croup aufgenommen. Tracheotomie am 29. mit Entleerung mehrerer pseudomembranöser Fetzen. Während der folgenden Wochen (bis zum 7. Tage) Ausfliessen aller Getränke aus der Trachealwunde mit zunehmendem Kräfteverfall (Klystiere von Milch, Eigelb und Bouillon, später Leube'sche Fleischklystiere). Am 7. Februar schluckte sie zuerst ein weich gekochtes Ei, vom 18. an wieder alle Flüssigkeiten. (Seit einer Woche täglich 2mal 2 Tropfen Liq. ferri sesquichlor. in einem Theelöffel fein geschabten Rindfleisches). Von Anfang an bestand Albuminurie mit Cylindern im Harn, welche 3 Wochen lang bis zum 19. Februar dauerte. Die Trachealwunde wurde diphtherisch, und ein schon bestehender Bronchialcatarrh complicirte sich am 16. Tage nach der Operation mit Bronchopneumonie im linken Oberlappen (Temp. bis 38,8). Vom 18. Februar an Schwinden des Fiebers, am 2. März klangvolle Stimme. Geheilt entlassen.

In 6 Fällen traten etwa 12 bis 48 Stunden nach der Tracheotomie epileptiforme Convulsionen ein, welche tödtlich endeten. Ob dieselben als Initialsymptom einer Pneumonie, oder als Erscheinungen der Inanition, oder als urämisches Symptom aufzufassen waren, will ich nicht entscheiden; jedenfalls fand sich in der Schädelhöhle kein erklärender Befund.

Bei günstigem Verlauf konnte die Canüle in der Regel schon am 6. Tage nach der Operation entfernt werden, was natürlich immer erst probeweise unter ärztlicher Beobachtung geschah. Durch bedeutende Wulstung der Schleimhaut, zumal über den Aryknorpeln, welche das Lumen des Kehlkopfes beeinträchtigt, kann indess die Herausnahme der Canüle verzögert werden. So konnten wir z. B. bei einem Knaben, welcher am 7. Januar 1877 operirt war, erst am 31. die Röhre entfernen, weil bis dahin jeder Versuch dazu sofort Orthopnoe erzeugte, und die Untersuchung mit dem Spiegel immer noch bedeutende Schwellung der Mucosa ergab. Unter diesen Umständen hat man zu bedenken, dass

eine ungewöhnlich lange in der Trachea liegende Canüle, mag sie auch noch so gut gearbeitet sein, durch ihren Druck die Schleimhaut reizen, sogar ein Decubitalgeschwür derselben, welches in der Regel etwa 2 bis 2½ Ctm. unterhalb der Wunde sich befindet, erhebliche Blutungen und schliesslich polypöse Wucherungen zur Folge haben kann. Ist es aber erst zu diesen gekommen, so kann von einem Herausnehmen der Canüle nicht mehr die Rede sein, und die Kinder laufen Jahr und Tag mit derselben herum, bis es gelingt, durch den Thermokauter oder durch Aetzung die Wucherungen der Schleimhaut und damit die Gefahr der Stenose zu beseitigen. Zu diesem Zweck kann sogar eine Wiederholung der Tracheotomie erforderlich werden. Zu dicke und besonders sehr scharfrandige Canülen sind natürlich am schädlichsten, besonders wenn dieselben nicht regelmässig herausgenommen und gereinigt werden¹⁾.

Ich werde mich immer eines 4jährigen Knaben erinnern, welcher bereits vor 4 Wochen in der Stadt operirt worden war, und dessen Canüle nach Aussage des Vaters seitdem anhaltend in der Wunde gelegen hatte. Als nun am 6. März 1878 die Canüle, welche viel zu dick für den vorliegenden Fall erschien, in der Klinik mit vieler Mühe herausgenommen wurde, entleerte sich eine Menge von blutigem Eiter aus der Trachea und dem umgebenden Bindegewebe. Nach zwei Stunden machte der Eintritt von Orthopnoe das Einlegen einer neuen dünneren Canüle nothwendig, welche aber am folgenden Tage für immer entfernt werden konnte. —

Schliesslich möchte ich noch darauf zurückkommen, dass, wie alle Verwundeten (S. 675), so auch die tracheotomirten Kinder, welche sich in meiner Klinik befanden, eine besondere Tendenz zur Infection mit Scharlach zeigten, welches öfter schon 24 Stunden oder ein paar Tage nach der Operation ausbrach und mitunter günstig, häufiger aber tödtlich verlief. Eins dieser Kinder, ein 6jähriger Knabe, welcher am 10. März 1877 tracheotomirt worden und dabei viele membranöse Fetzen entleert hatte, machte innerhalb der nächsten Wochen ausser dem Scharlach noch Bronchopneumonie und Nephritis durch, entleerte aber während dieser ganzen Zeit mitunter täglich immer noch Fetzen von Pseudomembranen aus der Wunde. In einem anderen Fall wurden noch in der fünften Woche nach der Operation Membranfetzen aus der Canüle, die man deshalb nicht zu entfernen wagte, ausgeworfen. Fälle dieser Art,

¹⁾ Im Ganzen bleiben nach der Operation nur selten üble Folgen zurück. Neukomm (Ueber spätere Folgezustände nach der Tracheotomie. Zürich, 1885) fand von 79 Kindern, die er 1 bis 3 Jahre nach derselben untersuchte, 58 ganz normal; nur 8 boten Störungen dar, die man von der Operation selbst herleiten durfte. Jenny (l. c. S. 32) beobachtete nur in 2 pCt. der geheilt entlassenen Kinder stärkere functionelle Störungen (Dyspnoe, Heiserkeit) als Residuen der Operation.

Mädchen von 9 $\frac{1}{2}$ Jahren, erkrankt am 21. November 1885 an Diphtherie, am 25. wegen Croup tracheotomirt (Entleerung einer 2 $\frac{1}{2}$ Ctm. langen Pseudomembran). Starke Albuminurie. Am 1. December Gaumenlähmung; am 2. Entfernung der Canüle, den 7. grosse Schwäche, P. 52, unregelmässig, klein, Anfälle von Ohnmachten, cadaveröse Blässe; Besserung nach Campherinjectionen, P. 104. Respiration vom 10. an kurz, oberflächlich, mühsam, 52, wiederholtes Erbrechen. Albuminurie und Dysphagie fortdauernd, letztere absolut, so dass das Kind mit der Schlundsonde mehrmals täglich ernährt wurde. Den 18. R. 68, dyspnoetisch, leichtes Trachealrasseln, Untersuchung sonst normal. P. 120, klein. Lähmung der Nackenmuskeln, Aphonie und Ataxie der unteren Extremitäten. Therapie: 3 Mal täglich Injection von Campher, und 1 Mal täglich von Strychnin 0,002, später 0,003. Vom 22. an Besserung der Respiration, die bis zum 31. auf die normale Zahl herabgeht; Albuminurie verschwunden. Vom 1. Januar 1886 an wird noch die „Galvanisirung des Phrenicus“ hinzugefügt, die Strychnininjectionen aber täglich fortgesetzt. Während alle Symptome sich bessern, schiebt sich vom 2. bis 12. eine Hemiparese der linken Gesichts- und Körperhälfte dazwischen, welche ich als eine embolische (S. 739) betrachten zu müssen glaubte. Mitte Februar völlige Heilung.

Sie sehen also, dass man selbst in schweren Fällen, wie die beiden letzten, bei drohender Athmungs- und Herzlähmung, nicht verzweifeln, sondern consequent bei der Anwendung von Strychnin und Excitantien (Campher, Wein) beharren soll. Unter diesen Umständen rathe ich auch zur gleichzeitigen Anwendung der Electricität, deren verdienter Ruf durch die Empfehlung der Strychnineinspritzungen in keiner Weise geschmälert werden soll. Bei vollständiger paralytischer Dysphagie ist das Eingiessen von Milch, Eigelb und Bouillon durch die Schlundsonde, wie es im letzten Fall geschah, den ernährenden Klystieren vorzuziehen. Nicht dringend genug kann körperliche Ruhe bei der diphtherischen Lähmung empfohlen werden. Jede Muskelanstrengung vermag durch Ueberreizung des geschwächten Herzmuskels bedenkliche Zufälle herbeizuführen. Man halte deshalb die Kinder, zumal solche, deren Paralyse über das Gaumengebiet hinausgreift, so lange als möglich im Bett. Aus diesem Grunde sind auch Bäder nur mit grosser Vorsicht zu gebrauchen. Vermeidet man aber bei denselben möglichst active Bewegungen des Patienten, so dürften besonders kohlensaure Eisenbäder (Pyrmont, Schwalbach, Cudowa) mit Erfolg zu verordnen sein¹⁾.

V. Der Typhus abdominalis.

Der folgenden Schilderung lege ich ein Material von 330 Fällen, von denen 280 auf meiner klinischen Abtheilung und 50 in der Privat-

¹⁾ Scholz, Ueber schwere diphtherit. Lähmungen. Berlin, 1887.

Ausstossen der Getränke durch die Nase, Accommodationsstörungen, Parese der unteren Extremitäten. Innerlich Eisen. Dabei Injectionen von Strychnin (0,002 täglich. Am 31. nach 11 Einspritzungen fast völlige Heilung.

Clara Z., 4jährig, am 16. Juni 1875 vorgestellt. Vor 3 Wochen Diphtherie. Seit etwa 10 Tagen Sprache nâselnd, Flüssigkeiten aus der Nase wieder ausgestossen, Gaumensegel unbeweglich und anästhetisch, Uvula sehr schlaff. Parese der Beine. Strychnin 0,001 täglich im Nacken injicirt. Schon am 22. nach 4 Injectionen Trinken leichter. Dosis auf 0,002 gesteigert. Am 30. nach 10 Injectionen Heilung.

Anna W., 7jährig, am 3. April 1876 vorgestellt. Vor 5 Wochen Diphtherie. Seit 3 Wochen Gaumenlähmung und Sehschwäche. Eisen und Strychnineinspritzungen. Schon am 5. Sprache etwas besser; am 7. leichte Bewegungen des Gaumensegels; am 10. Sprache und Trinken besser. Am 22. alles normal. Eisen als Nachkur.

Kind W., 3½ Jahre alt, im October 1876 untersucht. Vor 4 Wochen Diphtherie; in Folge davon Gaumenlähmung, grosse Schwäche und Blässe. Seit 3 Tagen plötzlich Parese der Beine, so dass das Kind nur schwer mit Unterstützung gehen konnte. Leichte Albuminurie. Eisen und Strychnininjectionen (0,001) täglich. Nach 14 Einspritzungen völlige Heilung.

Adolf D., 4jährig, am 8. October 1877 in der Poliklinik vorgestellt. Vor 3 Wochen Diphtherie, seit 14 Tagen sehr erhebliche Gaumenlähmung (Sprache kaum verständlich) und Parese der unteren Extremitäten mit ataktischem Schwanken. Sonst gesund. Nach 5 Strychnininjectionen (0,002) Sprache schon viel deutlicher, Trinken fast normal, Velum etwas beweglich, Gang besser, nur noch grosse Unsicherheit beim Umdrehen. Am 30. fast alle Erscheinungen verschwunden. Aus der Kur fortgeblieben.

Elise S., 4jährig, am 17. December 1877 in die Klinik aufgenommen. Vor 6 Wochen Diphtherie und Croup. Mit Erfolg tracheotomirt. Seit 3 Wochen Gaumen- und jetzt auch Lähmung der unteren Extremitäten. Erstere schon beinahe geheilt. Beine ganz schlaff, absolut unbeweglich, auch die Arme schwach, so dass jeder Lagewechsel nur mit fremder Hülfe möglich ist. Sensibilität normal. Strychnin 0,002 täglich injicirt. Vom 21. an, also schon nach 5 Tagen, Flexion im Kniegelenk möglich; am 23. konnte das Kind mit Unterstützung etwas gehen. Nach weiteren 14 Tagen völlige Heilung.

Gustav K., 8jährig, aufgenommen am 3. October 1882 mit halbseitiger diphtherischer Gaumenlähmung. Gleichzeitig bestand reichlicher, kraftloser Husten, Dyspnoe, diffuser doppelseitiger Bronchialcatarrh, Dämpfung und klingendes Rasseln im unteren Theil der linken Rückenfläche. Temp. Ab. 38,5. Diagnose: Bronchopneumonie, drohende Lähmung der respiratorischen Muskeln, Gaumenparalyse. Therapie: Täglich Injection von 0,002 Strychnin, später 0,004. Innerlich Campher 0,2 3stündlich, reichlich Wein und kräftige Diät; ernährende Klystiere von Wein, Eigelb und Bouillon wegen des erschwerten Schluckens. In den nächsten Tagen bessere Expectoration, sonst Status idem. Vom 10. October an Besserung, Fieber verschwindet, am 1. November Aussetzen des Strychnin. Am 22. November geheilt entlassen.

Mädchen von 6 Jahren. Diphther. Paralyse des Gaumens, Aphonie. Lähmung der Extens. digit. comm. beider Hände mit Flexionsstellung der Finger, Ataxie und Zittern der Beine. Patellarreflex fehlend. Unter Strychnininjectionen nach 14 Tagen Heilung.

Krankheiten.

gestorben am 21. November 1885 an Herz-
lähmung einer $2\frac{1}{2}$ Ctm. langen,
November Gaumenlähmung; am 12.
P. 52, unregelmässig, kein
Besserung nach Campher,
oberflächlich, mühsam, 52, wieder
fortdauernd, letztere absolut, so dass
täglich ernährt wurde. Den 18. März
Versuchung sonst normal. P. 120.
Tremor und Ataxie der unteren Extremitäten
Campher, und 1 Mal täglich von Strychnin
Besserung der Respiration, die bis zum 1. März
verschwunden. Vom 1. Januar
hinzugefügt, die Strychnin-
Symptome sich bessern, schiebt sich
Gesichts- und Körperhälfte dazwischen, was
zu müssen glaubte. Mitte März.

ist in schweren Fällen, wie die tiefste
Herzlähmung, nicht verzweifelt
Verordnung von Strychnin und Exzitanten
Unter diesen Umständen rathe ich an
Elektricität, deren verdienter
Injektionen in keiner Weise
stärker paralytischer Dysphagie
Bouillon durch die Schlund-
stah. den ernährenden Klystern
körperliche Ruhe bei der
werden. Jede Muskelanstrengung
schwachen Herzmuskels bedenkl.
stalt die Kinder, zumal solche
ausgreift, so lange als möglich
Fädel nur mit grosser Vorsicht
denselben möglichst activ
besonders kohlensaure Eisenbäler
zu verordnen sein¹⁾.

Extrakt.

Material von 330 Fällen.
Anzahl und 50 in der Privat-

Berlin, 1887.

praxis beobachtet wurden, zu Grunde. Dazu kommt noch eine Reihe anderer Fälle, von denen ich nur Notizen, aber keine vollständigen Krankenjournalen besitze.

Schon aus diesen Zahlen ersehen Sie, dass die frühere Ansicht von der Seltenheit des Ileotyphus bei Kindern auf einem Irrthum beruhte. Rilliet¹⁾ und Taupin²⁾ haben das Verdienst, durch ihre Arbeiten diesen Irrthum zerstreut zu haben. Der grösste Theil der Fälle, welche die älteren Autoren unter dem Namen „Febris meseraïca“ oder „Febris gastrica remittens“ beschrieben, gehört der leichten, dem Kindesalter vorzugsweise eigenen Form des Ileotyphus an. Die exactere anatomische Untersuchung und besonders die Anwendung des Thermometers haben darüber keinen Zweifel gelassen.

Allerdings bietet die pathologische Anatomie des Abdominaltyphus bei Kindern im Grossen und Ganzen nicht die prägnanten Erscheinungen dar, wie bei Erwachsenen. Sind auch die „parenchymatösen“ Veränderungen der inneren Organe (des Myocardium, der Leber, Nieren u. s. w.) und die Hyperplasien der Mesenterialdrüsen bei Beiden dieselben, so zeigen sich doch gerade im Darmkanal gewisse Differenzen. Schon Rilliet machte auf die mildere Form, insbesondere auf die Seltenheit und Kleinheit der Darmgeschwüre aufmerksam, die er von dem Vorwiegen der sogenannten „Plaques molles“, d. h. durch Wucherung lymphatischer Zellen in den Follikeln bedingter Anschwellungen der Peyer'schen Drüsenhaufen ableitete, während die harten Plaques, bei welchen die markige Infiltration nicht bloss das ganze Drüsengewebe, sondern auch die unterliegende Schleimhaut durchsetzt, nur selten vorkommen sollten. Gerade die letzteren aber gehen in Folge einer tief greifenden Gewebnekrose gern in umfangreiche Ulcerationen über, während die ersteren durch Verfettung der neugebildeten Zellen schliesslich zur Resorption gelangen. Ueber diese Ansicht, welche auch von anderen französischen Autoren (Barrier, Bouchut) getheilt wird, kann der Einzelne sich nur schwer ein bestimmtes Urtheil bilden, weil bei der im Allgemeinen gutartigen Natur des Kindertyphus die Gelegenheit zu Sectionen sich nicht gerade häufig darbietet, die Zusammenstellung fremder Beobachtungen aber keine zuverlässigen Resultate giebt. Wenn z. B. Gerhardt unter 43 zusammengestellten Sectionen 29 Fälle von Geschwüren findet, so fehlt doch gerade die wichtige Angabe über die Art

¹⁾ De la fièvre typhoïde chez enfants. Thèse. 1840.

²⁾ Journal des connais. méd. chir. Nov., Déc. 1839; Jan. 1840.

und Ausdehnung derselben. Von meinen 330 Fällen kamen nur 23 zur Section:

1) 4jähriges Mädchen. Dauer der Krankheit 11 Tage. Die Peyer'schen Plaques gehen weit hinauf in den oberen Theil des Ileum, allerdings in sehr geringer Grösse. Die im unteren Theil befindlichen sämmtlich stark geschwollen, wenig blutreich, aber ausgezeichnet markig. Minder geschwollen sind die Solitärfoellikel. Mesenterialdrüsen besonders am Ileocöcalstrang sehr gross, einzelne wie Haselnüsse und darüber, stark geröthet, markig.

2) 3jähriges Mädchen. Dauer etwa 3 Wochen. Zahlreiche Typhusgeschwüre im Ileum, die dazwischenliegende Schleimhaut in einem der Dysenterie ähnlichen Zustande. Mesenterialdrüsen stark markig tumescirt.

3) 7jähriger Knabe. Dauer unbekannt, aber kurz. Massenhafte Entwicklung der Peyer'schen Plaques und aller Solitärfoellikel, welche stark prominirend die Ileumschleimhaut bedeckten. Keine Ulcera. Mesenterialdrüsen bedeutend geschwollen.

4) 3jähriger Knabe. Heilung nach 8—10tägiger Dauer. 3 Wochen später Tod an diphtherischem Croup. Peyer'sche Plaques und Mesenterialdrüsen, besonders am Ileocöcalstrang, geschwollen; keine Geschwürsnarben.

5) 10jähriges Mädchen. Dauer 4 Wochen. Recidiv. Sparsame Ulcera ilei in sanatione. Solitärfoellikel und Mesenterialdrüsen schwarz pigmentirt.

6) 10jähriger Knabe. Dauer 13 Tage, Peyer'sche und Solitärfoellikel sehr stark hyperplastisch, letztere auch im Colon. Ebenso die Mesenterialdrüsen. Keine Geschwüre.

7) 4jähriges Mädchen. Dauer 4 Wochen. Peyer'sche Plaques und Solitärfoellikel im Ileum stark geschwollen. Unmittelbar vor der Klappe hirsekorngrösse blässgraue und gelbliche mortificirte Foellikel. Mesenterialdrüsen markig mit eingesprengten weissgelblichen nekrotischen Herden. Keine Geschwüre.

8) 13jähriges Mädchen. Dauer 16 Tage. 10 Ctm. oberhalb der Klappe 2markige Peyer'sche Plaques mit centralem Ulcus und fest anhaftendem gelbem Schorf. Dann wieder dicht vor der Klappe eine Reihe confluirender diffus markiger Schwellungen mit Ulcerations- und Schorfbildung. Ein einzelnes fast reines Ulcus im Anfang des Colon. Mesenterialdrüsen markig geschwollen.

Fall 9 und 10 betreffen Kinder, welche an einem schweren Typhus in der 3. und 4. Woche zu Grunde gegangen waren. In beiden Fällen zeigten sich nur markige Schwellungen und theilweise netzförmige Beschaffenheit der Peyer'schen Drüsen, aber keine Ulcerationen.

11) 9jähriger Knabe. Dauer etwa 28 Tage. Peyer'sche und Solitärfoellikel noch mässig geschwollen; keine Geschwüre.

12) 4jähriges Mädchen. Tod im Recidiv. Dauer der Krankheit etwa 22 Tage. Netzförmige Beschaffenheit vieler Plaques; keine Geschwüre.

13) 8jähriger Knabe. Tod im Beginn der 3. Woche. Kleine oberflächliche Ulcerationen auf einzelnen Plaques.

14) 2½jähriges Mädchen. Tod im Recidiv. Dauer im Ganzen etwa 7 Wochen, des Recidivs 7 Tage. Plaques zart, nicht ulcerirt; erst kurz vor der Klappe 2 linsengrosse, gereinigte, bis auf die Muscularis dringende Defecte mit schmalen schieferigem Saum.

15) 6jähriges Mädchen. Dauer mindestens 3 Wochen. Plaques markig geschwollen mit partieller Schorfbildung und einzelnen gereinigten Stellen. Einzelne Follikel linsengross und ulcerirt. Im Colon ascendens einzelne typhoide Ulcera.

16) 4jähriger Knabe. Dauer 17 Tage. Plaques stark geschwollen, partiell verschorft und ulcerirt, besonders nach der Klappe zu. Im Colon viele nekrotische Follikel.

17) 5jähriger Knabe. Dauer 21 Tage. Plaques markig geschwollen, theils rein, theils verschorft. An der Klappe Schleimhaut fast total markig mit umfanglichen Ulcerationen; letztere auch im Colon ascendens, rundlich, glatt, mit markigen Rändern.

18) 4jähriger Knabe. Dauer mindestens 3 Wochen. Darmfollikel vergrössert. Plaques sehr wenig geschwollen, spärliche Ulcera an der Klappe.

19) 4jähriges Mädchen. Dauer 14 Tage. Plaques und Follikel markig geschwollen. Keine Ulcera.

20) 10jähriger Knabe. Dauer 14 Tage. Ulcera ilei et coli.

21) 8jähriger Knabe. Dauer 3 Wochen. Ulcera typhosa permagna ilei.

22) u. 23) Kinder von 11 und 12 Jahren. Spärliche Ulcera an der Klappe.

Unter diesen 23 Fällen finden wir also 13 mit Geschwürsbildung im Darm, und zwar nach einer Krankheitsdauer, welche zwischen 14 Tagen und 7 Wochen schwankte. Nur in Fall 2, 17 und 21 waren die Ulcerationen und der Zustand der dazwischen liegenden Schleimhaut so beschaffen, wie man es oft bei Erwachsenen sieht. Die übrigen 10 Fälle zeigten nur markige Schwellungen oder netzförmige Beschaffenheit der Drüsen ohne Geschwürsbildung, und zwar nicht allein diejenigen, welche erst kürzere Zeit (bis zu 13 Tagen) gedauert hatten, sondern auch mehrere (Fall 7, 9, 10, 11 und 12), bei denen der Typhus sich 3 bis 4 Wochen hingezogen hatte. Die grössere Seltenheit der Geschwüre beim Kindertyphus wird also auch durch meine Beobachtungen bestätigt, und da, wo Geschwüre vorhanden waren, erschienen sie meistens weniger zahlreich, flacher und kleiner (z. B. nur im Centrum der Plaques entwickelt), als es gewöhnlich bei Erwachsenen der Fall ist. Mit dieser Thatsache hängt auch die Seltenheit von Darmperforationen und profusen Darmblutungen beim Kindertyphus zusammen.

Die markigen Schwellungen der Darmdrüsen finden sich zwar schon beim Neotyphus kleiner Kinder in den beiden ersten Lebensjahren, verlieren aber hier einen grossen Theil ihrer Bedeutung, weil die Peyer'schen Plaques und die Solitärfollikel in diesem Alter bei Darmcatarrhen und bei verschiedenen Infectionskrankheiten in ähnlicher Weise anschwellen, ja sogar die Merkmale von Entzündung und Ulceration darbieten können, ohne dass im Leben typhöse Symptome beobachtet wurden. Andererseits können diese Symptome in charakteristischer Weise vorhanden gewesen

sein, und doch lässt die Section die erwarteten Anschwellungen der Darmdrüsen vermissen, ergiebt vielmehr entweder gar keine nennenswerthen Veränderungen, oder nur entzündliche Erscheinungen in der Schleimhaut des Dünn- oder Dickdarms (Rilliet und Barthez's Entérite typhoïde). In meiner Arbeit über Kindertyphus¹⁾ theilte ich ein paar solcher Fälle mit, welche in der Klinik fast gleichzeitig bei Kindern von 6—7 Monaten vorkamen. Hier waren Diarrhoe, Milztumor, Bronchialcatarrh, Otitis, Somnolenz, und vor allem die charakteristische Fiebercurve vorhanden, und dennoch zeigte der eine zur Section gekommene Fall nur eine Peyer'sche Plaque von areolärer Beschaffenheit, unbedeutende Schwellung einzelner Mesenterialdrüsen, durchweg gesunde Schleimhaut und normale Milz, dabei Bronchopneumonie des linken Unterlappens und serösen Erguss zwischen Dura und Pia mater. In diesen Fällen, welche auch von anderen Autoren (Barrier, Bouchut) und sogar bei Erwachsenen²⁾ beobachtet wurden, waren die klinischen Symptome des Typhus so ausgeprägt, dass der Mangel der gewohnten anatomischen Erscheinungen dagegen zurücktreten muss. Man darf daher annehmen, dass die letzteren entweder nur sehr schwach entwickelt zu sein brauchen oder auch wohl ganz fehlen können, ohne dass man berechtigt ist, der Krankheit ihren typhösen Charakter abzusprechen.

Uebrigens werden Kinder im ersten und zweiten Lebensjahr vom Ileotyphus weit seltener befallen, als ältere. Von 280 klinischen Fällen kamen nur 8 auf dies Alter, während die grösste Frequenz (154) zwischen dem vollendeten 5. und 10. Jahre lag, 56 das Alter zwischen dem 3. und 5. Jahre, und 62 das 11. bis 14. Lebensjahr betrafen³⁾. Das Verhältniss der Geschlechter war nahezu gleich. Unter den Jahreszeiten schien mir besonders der Herbst und Spätherbst eine Prädisposition zu begründen. Von 250 Fällen fallen auf die Monate October und November 84, 64 auf Juni, August und September, 17 auf December, 20 auf März und April, während die übrigen sich auf die Monate Januar, Februar, Mai und Juni vertheilen.

Die Contagiosität der Krankheit kann, wenn sie überhaupt anzunehmen ist, nur eine geringe sein. Ich lasse die typhuskranken Kinder nie isoliren, sondern von jeher inmitten der anderen kleinen Patienten liegen, und doch kam eine analoge Erkrankung der in den benachbarten

¹⁾ Charité-Annalen. II. 1876. S. 542.

²⁾ Griesinger, Infectionskrankheiten. S. 138.

³⁾ Montmollin (Observ. sur la fièvre typhoïde de l'enfance. Neuchâtel, 1885) fand unter 295 Fällen nur 15 in den beiden ersten Lebensjahren.

Betten liegenden Kinder nur ein paar Mal vor, und zwar ausschliesslich in der Umgebung sehr kleiner Typhuskranker, welche ihre Faeces constant ins Bett entleerten. Vielleicht wirkte hier die Verdunstung der flüssigen Faecalmassen inficirend. Die sowohl in der Privatpraxis wie in der Klinik wiederholt gemachte Erfahrung, dass in einer Familie zwei oder mehrere Kinder, und selbst die Eltern gleichzeitig oder successiv am Typhus erkranken, erklärt sich besser aus der schädlichen Einwirkung der gleichen Ursache, als aus gegenseitiger Ansteckung. Gerade in diesen Familien- oder Hausepidemien habe ich die schwersten Fälle beobachtet, so besonders im Juni 1881 das Aussterben einer ganzen Familie (Mutter und drei Kinder) mit Ausnahme des Vaters, und es liegt nahe unter diesen Umständen eine der S. 634 bereits erwähnten „Mischinfectionen“ oder wenigstens eine besonders maligne Art des Infectionstoffes anzunehmen, dessen bacilläre Natur durch microscopische und experimentelle Untersuchungen wahrscheinlich gemacht worden ist. Ueber die Art und Weise, wie diese „Typhusbacillen“ oder ihre chemischen Producte in den Organismus gelangen, wissen wir nichts Gewisses. Die auf der Kinderklinik beobachteten Typhen kamen fast sämmtlich von aussen herein; nur ausnahmsweise entstand die Krankheit bei einem Reconvalescenten oder bei einem Kinde, welches an einer anderen Krankheit behandelt wurde, und zwar öfters, nachdem seit langer Zeit kein Typhus auf der Abtheilung vorgekommen war. Das Trinkwasser konnte hier keine Rolle spielen, weil sonst weit mehr Kinder hätten erkranken müssen. Das Virus musste also von aussen (an den Besuchstagen) auf irgend einem Wege eingeschleppt worden sein. Ob die Incubationsperiode, wie man meistens annimmt, 3—4 Wochen dauert, wage ich nach meinen Beobachtungen nicht zu entscheiden. Ist einmal die Infection erfolgt, so kann der Ausbruch der Krankheit durch gewisse Einflüsse gefördert werden, unter denen Gemüthsaffecte und starke Erkältungen hervorzuheben sind:

Ein 12jähriger gesunder Knabe wurde im Juni 1875 auf dem Wege zur Schule von einem Gewitterregen überrascht, der ihn bis auf die Haut durchnässte, und musste in diesem Zustande 4 Stunden lang in der Schule sitzen. Schon am nächsten Tage klagte er über Kopfschmerz, und nun entwickelte sich ein Typhus, welcher den Knaben 5 Wochen lang an's Bett fesselte. — Bei einem 11jährigen Waisenknaben, welcher seiner Aussage nach völlig gesund in der Kirche, während er eifrig mit dem Lesen des Gesangbuchs beschäftigt war, durch den Klang der Orgel plötzlich gewaltig erschüttert wurde, stellte sich sofort Schwindel und Erbrechen, und schon an demselben Abend Fieber ein, welches sich zum Typhus entwickelte. Gewiss wäre dieser in beiden Fällen auch ohne die angegebenen occasionellen Momente, wenn auch vielleicht etwas später, zum Ausbruch gekommen. —

Die Gutartigkeit des Kindertyphus im Vergleich mit demjenigen der Erwachsenen wird von den meisten Autoren hervorgehoben, und zwar schon zu einer Zeit, in welcher die „antipyretische“ Behandlung noch nicht in Gebrauch war. Ich zähle unter 300 Fällen, welche zum Theil recht schwere waren, 42 (also 14 pCt.) tödtliche, was wohl Niemand als ein sehr günstiges Verhältniss anerkennen wird. Allerdings war die Mortalität je nach den verschiedenen Epidemien eine sehr wechselnde, so dass dieselbe in einzelnen Jahren eine äusserst geringe, in anderen wieder eine überraschend grosse war. Auch müssen 10 Fälle davon in Abzug gebracht werden, welche erst in der Reconvalescenz des Typhus anderweitigen neu hinzugetretenen oder schon bestehenden Krankheiten erlagen. In der Privatpraxis stellte sich das Mortalitätsverhältniss bei weitem günstiger heraus, und die oben erwähnten anatomischen Verhältnisse, die grosse Seltenheit von Darmperforationen und copiösen Blutungen sind wohl als die Hauptursachen dieses milden Verlaufs zu betrachten. Selbst bei einer sehr langen Febris continua mit hohen Temperaturen, reichlicher Diarrhoe, complicirenden Lungenaffectionen, Soorbildung im Munde und Rachen, drohenden Schwächezuständen von Seiten des Herzens, sah ich dennoch nicht selten Genesung eintreten. Trotzdem muss ich bekennen, dass die Erfahrungen der letzten Jahre mein früheres Vertrauen in die vielgerühmte Gutartigkeit des Kindertyphus stark erschüttert haben.

Gehen wir nun zu den klinischen Erscheinungen der Krankheit über, so muss zunächst hervorgehoben werden, dass der Arzt in leichten Fällen, bei Kindern noch mehr als bei Erwachsenen, darüber in Zweifel sein kann, ob er es mit einem wirklichen Ileotyphus oder nur mit einem „gastrischen Fieber“ zu thun hat, dessen Existenz und Entwicklung aus einem von typhöser Infection ganz unabhängigen Gastrointestinalcatarrh ich, trotz der entgegengesetzten Ansicht mancher Autoren, als unzweifelhaft betrachte. Es wird immer Fälle geben, in welchen die Ansicht der Aerzte in dieser Beziehung eine getheilte ist, weil nicht alle wesentlichen Züge des Typhus, Fieber, Milztumor, Roseola, Diarrhoe, immer vorhanden zu sein brauchen, vielmehr theilweise fehlen können. Selbst das maasgebendste Moment, die charakteristische Fiebercurve, welche bei Kindern dieselbe ist, wie im späteren Lebensalter, zeigt hie und da verwirrende Abweichungen. Ein solcher Fall betraf z. B. ein 3jähriges Mädchen¹⁾, welches mit einem alten Herzfehler, pleuritischen Exsudat und Catarrh des Dickdarms in der Klinik lag, und erst 11 Tage

¹⁾ l. c. S. 398.

vor ihrem Tode zu fiebern anfang, aber so regellos, dass schon im ersten Stadium die Morgenstunden absolut fieberfrei waren. Das Auftreten des Fiebers in einem bereits sehr geschwächten Kinde mag den abnormen Fieberverlauf bedingt haben; immerhin aber ersehen Sie daraus, dass der Ileotyphus ausnahmsweise auch ohne seine charakteristische Fiebercurve verlaufen kann¹⁾.

Das Fieber begann nur selten plötzlich mit einem Schüttelfrost, auf welchen Hitze, einmal auch reichlicher Schweiss folgte, und auch dann blieb es immer zweifelhaft, ob nicht zuvor schon übersehene Fieberbewegungen stattgefunden hatten, welche nun plötzlich unter Frostschauern eine rasche Steigerung erfuhren. Bei einem 11jährigen Knaben z. B., welcher sich bereits im Abnahmestadium mit normaler Morgentemperatur befand, sah ich das Recidiv plötzlich mit einem heftigen Schüttelfrost einsetzen. Fast immer trat in diesen Fällen unmittelbar nach dem Frost rapide Temperatursteigerung ein, so dass schon in den ersten Abenden 40,0 bis 41,0 erreicht wurde. Mitunter wurde aber nach dem plötzlichen steilen Ansteigen des ersten Tages am zweiten ein Absinken der Temperatur beobachtet, welche dann erst am dritten Tage die frühere Höhe wieder erreichte oder noch überschritt. Man darf aus diesem jähen Ansteigen der Temperatur gleich im Beginn nicht etwa ungünstige prognostische Schlüsse ziehen; denn nur einer dieser Fälle verlief ziemlich schwer mit einem 29 Tage dauernden Fieber, und zwei endeten tödtlich, während 15 andere einen sehr günstigen und auffallend kurzen Verlauf von 8 bis 18 Tagen nahmen.

Viel häufiger als der plötzliche Beginn war das allmälige Steigen der Curve in der sogenannten Treppenform, wobei die Temperatur oft erst in der zweiten Hälfte der ersten Woche 40,0 erreichte. Hier fehlt der initiale Schüttelfrost, und es kommt höchstens zu leichten Schauern, welche sich zur Zeit der Exacerbation, Mittags oder Abends, einstellen. Das Fieber verläuft nun, ebenso wie bei Erwachsenen, als eine *Continua remittens*, mit hohen Abend- und etwa 1° niedrigeren Morgentemperaturen, verharrt einige Zeit auf ziemlich gleicher Höhe (*Acme*), und geht dann allmähig sinkend in ein intermittirendes Stadium mit normaler Morgen-, aber noch febriler Abendtemperatur über. Mit dem Sinken der letzteren auf die Norm erreicht das Fieber sein Ende. Um

¹⁾ Vergl. Fräntzel (Zeitschr. f. klin. Med. Bd. II. Heft 2), welcher Ileotyphus mit sehr niedrigen Temperaturen oder auch ganz afebril, aber mit schweren Cerebralsymptomen, häufig lethal verlaufen sah, besonders bei Patienten, welche durch Strapazen und mangelhafte Ernährung erschöpft waren.

die Dauer desselben im Ganzen bestimmen zu können, muss man den Beginn der Krankheit wenigstens mit annähernder Sicherheit feststellen können, was mir nur in 184 Fällen möglich war. Die Gesamtdauer des Fiebers (Recidive werden dabei ausser Rechnung gelassen) betrug danach in

11 Fällen	7— 9 Tage,
10 "	10 "
16 "	11 "
8 "	12 "
44 "	13—15 "
15 "	16—17 "
25 "	18—19 "
36 "	20—23 "
14 "	24—30 "
1 "	35 "
1 "	42 "
2 "	48—49 "
1 "	70 "

Die völlige Entfieberung trat also in der grössten Zahl der Fälle (120) zwischen dem 13. und 23. Tage der Krankheit ein. Ueber diesen Termin hinaus zogen sich 19 Fälle, davon 2 bis zum Ende der 7. und einer bis zum Ende der 10. Woche. Zwischen dem 7. und 12. Tage endeten 45 Fälle. Ein Theil der letzteren (sogenannte „Abortivtyphen“) hätte wegen der kurzen Fieberdauer Zweifel darüber gestattet, ob man sie als Typhus, oder nur als „Febris gastrica“ gelten lassen sollte, wenn nicht der palpable Milztumor, Roseola und Diarrhoe die Diagnose sicher gestellt hätten. Während der Dauer der Continua zeigt die Höhe des Fiebers in den verschiedenen Fällen grosse Differenzen. Während die Maximal-Temperatur in vielen nie über 39,3 bis 39,8 hinausging, in Ausnahmefällen Morgens selbst 38,2 nicht überschritt, schwankte sie Abends bei der Mehrzahl zwischen 40,0 und 40,6, und erreichte zuweilen 41 bis 41,3. Mehr als drei Messungen täglich vorzunehmen halte ich nicht für rathsam, weil die dabei hervortretenden Schwankungen eher verwirren, als nützen. Als Gesamteresultat ergibt sich, dass fast immer die Morgentemperatur um $\frac{1}{2}^{\circ}$ bis 1° niedriger ist, als die abendliche. Stärkere Differenzen sind (ohne Anwendung antipyretischer Mittel!) selten und meistens nur auf einzelne Tage beschränkt. So zeigte z. B. ein 8jähriger Knabe an zwei Tagen Morgens 38,2 und 38,4; Abends 40,3 und 40,2. Um die Mittagsstunde beginnt oft eine Steigerung, welche zwischen 2 und 3 Uhr ihre Höhe zu erreichen pflegt, dann ab-

fällt und etwa um 5 Uhr von neuem beginnt, so dass in vielen Fällen eine Mittags- und eine Abendexacerbation vorhanden ist, von denen die erste bisweilen um $\frac{1}{2}$ —1° höhere Temperaturen zeigt, als die zweite. Fälle, in welchen die Abend- und Morgentemperatur fast gleich hoch sind, kommen seltener vor, sind aber immer äusserst hartnäckig. Ich beobachtete wiederholt Kinder, welche mindestens eine Woche lang Morgens nie unter 40,1 oder 40,5, Abends immer 40,2 bis 41° zeigten, und gerade diese widerstanden allen antipyretischen Mitteln am hartnäckigsten. Nur 10 mal beobachtete ich Typus inversus des Fiebers, d. h. das Ueberwiegen der Morgen- über die Abendtemperatur. Bei 5 Kindern bestand dieser Typus nur ein paar Tage, bei 5 anderen 5, resp. 7, 13 und 18 Tage, stets aber im Beginn oder noch häufiger im Abnahmestadium, nur einmal während der Acme der Krankheit.

Die Dauer der Acme schwankte in der Regel zwischen 8 und 20 Tagen; am häufigsten bildete der 10., 13. und 18. Tag ihr Ende. Seltener zeigte sich eine kürzere (5 oder 7 Tage) oder gar eine bedeutend längere Dauer (35—44 Tage). Mit dem Aufhören der Acme nimmt die Temperatur allmähig ab, fällt in den Morgenstunden auf 38,8 und darunter, und pflegt auch Abends nur noch 39,5 zu erreichen. Die Dauer dieser Periode der Continua (Stad. decrementi), welche sich nur da genau feststellen lässt, wo man den Kranken von Anfang an beobachten kann, betrug in mehr als der Hälfte der Fälle 2—4 Tage, bisweilen sogar nur 1 Tag, während sie in anderen Fällen sich 5 bis 9 Tage lang hinzog. Sie müssen aber immer darauf bedacht sein, noch in dieser Periode unerklärliche plötzliche Abendsteigerungen bis auf 40° und selbst darüber zu bekommen, welche freilich nur ephemere sind und den Verlauf der Krankheit nicht weiter beeinflussen. Bisweilen beobachtete ich eine solche Steigerung auf 40,0 sogar noch am letzten Abend dieser Periode, und schon am nächsten Morgen zeigte der Thermometer mit 37,3 den Beginn des intermittirenden Stadiums an, welches dann seinen regelmässigen Gang nahm.

In diesem letzten Stadium ist die Morgentemperatur normal oder subnormal, während Nachmittags und Abends noch Fieber stattfindet. Die Dauer dieser Periode schwankte meistens zwischen 2 und 5 Tagen, während sie öfter nur einen Tag, seltener eine ganze Woche und darüber betrug. In manchen Fällen zog sich das intermittirende Stadium ungewöhnlich, selbst 2—3 Wochen lang, hinaus, und es wurden dann Besorgnisse rege, dass Miliartuberculose in der Entwicklung begriffen sei. Dieselben waren indess stets unbegründet. Die abendliche Steigerung erhob sich im Allgemeinen nur bis 39,5, sehr selten und nur vorüber-

gehend bis 40,0, eine Erscheinung, die mir in mehreren Fällen mit Stuhlverhaltung zusammenzuhängen schien:

Bei einem 9jährigen Mädchen, welches nach dem Ablauf eines 14tägigen Recidivs in das intermittirende Stadium getreten war, betrug die Abendtemperatur noch etwa 38,6. Am 7. und 9. September stieg dieselbe plötzlich wieder auf 40,0 und sank nach der Entleerung enormer knolliger Faecalmassen durch ein Klystier jedesmal sofort wieder auf 38,4.

Auch Ueberladung des Magens, übereiltes und anhaltendes Aufrecht-sitzen im Bett, und Gemüthsaffecte können dieselbe Wirkung haben, und daraus erklärt es sich, dass selbst in den fieberfreien Morgenstunden dieses Stadiums, ja sogar während der ganz apyretischen Reconvalescenzperiode, hin und wieder flüchtige Erhebungen der Temperatur vorkommen können, welche nicht gleich Beunruhigung erregen dürfen. In Folge der Besuchstage, an welchen den Reconvalescenten von ihren Angehörigen Kuchen u. s. w. zugesteckt werden, gehört diese Erscheinung in unserer Klinik nicht zu den Seltenheiten. In einer kleinen Reihe von Fällen fehlte das intermittirende Stadium oder sogar das Stadium decrementi gänzlich, oder war nur so schwach angedeutet, dass die Continua unvermittelt nach Art einer Krise in den fieberlosen Zustand überging. Mehrere Curven dieses kritischen Abfalls habe ich in meiner Arbeit¹⁾ bereits mitgetheilt, und füge denselben noch folgende hinzu, welche, wie fast alle ähnlichen, Fälle mit raschem Verlauf und hoher Temperatur betrafen:

Knabe von 3 Jahren. Dauer der Acme 7 Tage; Temp. Mg. 39,9—40; Ab. 40—41,2. Diarrhoe, Somnolenz, Delirien u. s. w. Am 7. Tage Temp. 39,6; Ab. 40,7; Puls 160. Am folgenden Tage Temp. Mg. 36,7; Ab. 37,5; P. 88. Von da ab fieberlos. — Bei einem 4jährigen Knaben, wo die Temperatur binnen 24 Stunden von 38,9 bis auf 35,8 herunterging, traten Collapssymptome ein (Erbrechen, kaum fühlbarer Puls), welche die Anwendung starker Excoitantia erforderten. Der Puls blieb noch Tage lang ungleich und unregelmässig. — Ebonso fiel die Temperatur bei einem 10jährigen Knaben nach 9tägigem heftigem Fieber unter Collapssymptomen plötzlich von 38,9 auf 35,1. Auch hier mussten Reizmittel (Campher u. s. w.) angewendet werden, und der Puls blieb ein paar Tage unregelmässig.

Mit dem vollständigen Erlöschen des Fiebers beginnt die Reconvalescenz, welche, wie bei anderen hochfebrilen Krankheiten, häufig mit subnormaler Morgen- (36—35,5) oder selbst Abendtemperatur verläuft, bis allmählig in Folge gesteigerter Nahrungsaufnahme und regelmässiger Verdauung die normale Temperatur sich dauernd wiederherstellt. Ephemere Steigerungen, wie ich sie eben erwähnte, selbst Frostanfälle,

¹⁾ Charité-Annalen, II. S. 561.

kamen auch in dieser Periode dann und wann noch vor, ohne indess üble Folgen zu haben.

Die Pulsfrequenz der typhösen Kinder entsprach zwar im Allgemeinen der Höhe der Temperatur, doch wurden auch, wie bei Erwachsenen, Ausnahmen von dieser Regel, z. B. 90, 108, 120 P. bei 40,2 und 41,2° beobachtet. Uebrigens schwankte die Pulszahl bedeutend und erreichte selbst in glücklich verlaufenden Fällen mitunter eine Höhe (152 bis 180 Schl.), welche bei älteren Individuen ein unfehlbares Kriterium des lethalen Ausgangs sein würde. Selbst in der Reconvalescenz bestand eine hohe Pulsfrequenz in Folge der durch das Fieber bedingten Herzschwäche nicht selten noch Tage lang fort; seltener eine abnorm niedrige Zahl, z. B. 60, oder Unregelmässigkeit des Pulses, wie sie auch nach anderen schweren Krankheiten, z. B. nach Pneumonie, beobachtet wird¹⁾. Die bei Erwachsenen ziemlich häufige Dikrotie des Pulses kam mir auch bei Kindern, aber doch nur in einer kleineren Reihe von Fällen vor. Wegen der Enge der Arterie ist die Qualität des Pulses schwerer zu beurtheilen, als im späteren Alter, und besonders bei Kindern unter 5 Jahren erscheint der Puls immer klein und leicht zu comprimiren. Nur dann, wenn die sehr frequenten Pulsschläge auch bei leiser Palpation schwer fühlbar sind, ineinander fliessen, besonders aber wenn die extremen Theile kühl und cyanotisch werden, ist Collaps durch Herzschwäche zu fürchten.

Ich komme nun zu den nervösen Erscheinungen, welche in früheren Zeiten das Hauptinteresse beim Typhus in Anspruch zu nehmen pflegten. Dass diese Symptome bei Kindern, selbst noch bei solchen von 11 und 12 Jahren, an Intensität und Frequenz hinter denen der Erwachsenen im Allgemeinen erheblich zurückbleiben, ist eine Thatsache. In einer nicht geringen Zahl von Fällen werden entweder gar keine oder nur ganz unbedeutende nervöse Symptome beobachtet. Manche Kinder sitzen zum Theil aufrecht im Bett, lächeln und zeigen sogar leidlichen Appetit, während die Fiebercurve und der palpable Milztumor an einem Typhus nicht zweifeln lassen. Ja ich sah Fälle, in welchen von allen Symptomen des Typhus nur die charakteristische Fiebercurve vorhanden, alles Andere aber (Diarrhoe, Milztumor und

¹⁾ Verlangsamung, mit Unregelmässigkeit des Pulses gepaart, habe ich während des Verlaufs des Typhus nie beobachtet. Revilliod (Notes cliniques sur quelques maladies des enfants. Paris, 1886. p. 35) theilt einen Fall dieser Art mit, bei 40° Temp. immer ein zwischen 42 und 68 Schl. schwankender, etwas unregelmässiger Puls. Verwechslung mit Meningitis tuberculosa liegt unter diesen Umständen nahe.

Roseola) absolut fehlte, so dass man 3 oder selbst 4 Wochen lang immer wieder durch den Gedanken beunruhigt wurde, es könne sich um etwas Anderes, um Miliartuberculose oder um eine schleichende Endocarditis handeln. Häufiger sind allerdings gewisse nervöse Symptome vorhanden, aber doch nur in beschränktem Maass und keineswegs der hohen und anhaltenden Temperatur entsprechend. Kopfschmerz und Apathie bei freiem Sensorium, leichte Somnolenz, Unruhe, mässige Delirien, besonders Abends und in der Nacht, Schwerhörigkeit, Hyperaesthesie der Haut, besonders am Bauch, Schlaflosigkeit, Träume und Schwindel kommen am häufigsten vor. Nur in einem Fall eröffnete ein kurzer epileptiformer Anfall die Scene. Schwere Nervenerscheinungen gehören immer zu den Seltenheiten. Bei kleinen Kindern tritt an die Stelle der Delirien oft ein unmotivirtes, sehr heftiges Schreien und Toben, welches besonders in der Nacht die Ruhe der Familie in hohem Grade stört. Dasselbe war bei einem 10jährigen Knaben in dem Grade der Fall, dass man ihn wiederholt chloroformiren musste. Die ältere Ansicht, nach welcher die nervösen Symptome nur durch den Einfluss der hohen Temperatur bedingt werden sollen, ist meiner Ueberzeugung nach nicht haltbar, weil, wie ich früher¹⁾ zeigte, die Intensität dieser Symptome keineswegs der Fieberhöhe zu entsprechen braucht. Es müssen daher ausser der Temperatur noch andere Ursachen, unter denen wohl die Einwirkung des typhösen Giftes auf das Gehirn in erster Reihe steht, hier in Rechnung gebracht werden. Je älter die erkrankten Kinder sind, um so mehr neigen sie zu schweren nervösen Symptomen; vom 10. Jahr an habe ich lebhaftes Delirien, tiefe Benommenheit des Sensorium, Sopor, Tremor der Hände und Zunge, Versuche, aus dem Bett zu springen, oft genug beobachtet. Bei tödtlichem Ausgang in tiefem Sopor sah ich ein paar Mal, ähnlich wie bei Meningitis tuberculosa und bei Cholera, die Conjunctiva bulbi sich röthen und die Cornea sich mit Schleimfetzen bedecken, schliesslich ganz trocken und trübe, bei einem 3jährigen Mädchen sogar perforirt werden. Hier und noch in einem anderen Fall (5jähriges Mädchen) traten am letzten Tage des Lebens noch Zuckungen der Extremitäten, Steifigkeit und Zittern der Glieder auf, die durch keine Abnormität des Gehirns bei der Section erklärt wurden. Bei einem 10jährigen Mädchen, welches in der 5. Krankheitswoche einem Recidiv erlag, trat zuerst Contractur beider Beine und des rechten Arms, wiederholt auch Zähneknirschen auf, ohne dass die Section mehr ergab, als eine mässige Menge von Serum in den Ventri-

¹⁾ l. c. S. 567.

keln und ein Oedem der Pia, die man auch in Fällen von Typhus ohne die erwähnten spastischen Symptome findet. Denselben Befund bot ein 4jähriges Mädchen dar, welches in den letzten Tagen deutliche Nackenstarre, zumal beim Aufrichten des Körpers, gezeigt hatte. Nackencontractur, Zähneknirschen, Zusammenfahren bei Berührungen zeigten sich noch in einigen anderen Fällen, welche sämmtlich mit dem Tode endeten, und deren Section im Gehirn nichts Ungewöhnliches nachwies. Bei einem 9jährigen Knaben endlich, welcher in der letzten Woche des Typhus anhaltend an Trismus gelitten hatte, wurde die Schädelhöhle zu untersuchen verabsäumt¹⁾. Complication mit wirklicher Meningitis cerebro-spinalis kam mir bisher nicht vor, und ich halte auch alle Fälle dieser Art, welche der Section entbehren, für mindestens zweifelhaft.

Unter den psychischen Störungen ist Apathie die häufigste und oft mit leichten Delirien, besonders während der Nacht, verbunden. Nur selten beobachtete ich heftige Delirien oder Hallucinationen; ein Knabe glaubte stets seines Vaters Stimme zu hören. Besonders hebe ich hervor, dass die psychischen Störungen in vielen Fällen erst dann eintraten, wenn das Fieber abnahm, oder gar erst nach der völligen Defervescenz, so dass man sie als Inanitionsdelirien in Folge der Herzschwäche und Anämie des Gehirns betrachten musste.

Ein 4jähriger Knabe glaubte noch Tage lang nach der Entfieberung eine schwarze Katze neben sich im Bett zu haben. — Ein 6jähriges Mädchen zeigte bei einer Temp. von 36,1 erschwerte Sprache, delirirte häufig, wollte das Krankenhaus verlassen, und litt noch Wochen lang, nachdem die psychischen Symptome sich schon verloren hatten, an trüber Stimmung, und Enuresis nocturna und diurna. — Bei einem 6jährigen, äusserst heruntergekommenen und blutleeren Mädchen unmittelbar nach der Defervescenz wirkliche Anfälle von Tobsucht (wüthendes Geschrei, Umsichschlagen, aus dem Bett Springen), während das Kind in den Intervallen mit starrem Blick vollkommen apathisch dalag und nur dann und wann volles Bewusstsein zeigte. Obwohl der Gesamteindruck hier für die Annahme einer Inanitionspsychose sprach, konnte doch eine kräftige Diät und der reichliche Gebrauch von Wein den tödtlichen Collaps nicht verhindern. Eine andere Art von psychischer Alteration machte sich bei einem 12jährigen Knaben im Stadium decrementi (Ende der 2. Woche) geltend. Eine hastige, fast unverständliche Sprache, kindischer Eigensinn, anhaltendes Schreien und Toben setzten tagelang die Eltern in Schrecken, und als in der 5. Woche ein Recidiv des Typhus eintrat, kehrte auch einige Tage darauf derselbe psychische Zustand, und zwar diesmal mit deutlichen Symptomen von Grössen-

¹⁾ Vergl. Förster (Jahrb. f. Kinderheilkunde. 1863. VI. S. 114), dessen mit Trismus und Opisthotonus complicirter Fall glücklich endete. Auch Röth (Archiv f. Kinderheilkunde. II. 375) theilt einige Fälle von spastischen Contracturen im Verlauf des Kindertyphus mit.

bis an die Spina des Darn-
Grösse des Tumor im Ab-
Fällen konnte man die Aus-
und zwar meistens bis zum
nachweisen, wobei die Per-
rande bisweilen ebenfalls e-
aber konnte weder durch d-
frei ausgeführte Percussion
Beurtheilung der zeitliche
66 Fälle benutzen, in wele-
weil nur diese über jedem Z-
dass, je stürmischer und ra-
früher auch der Milztumo-
4 Tage, während er in d-
9. Tage, oder noch später t-
der Milz nach oben und vorn
worden war. Der Tumor ko-
mittrende Stadium hinein, be-
Woche, bei einem 8jährigen
nach der vollständigen Deferv-
konnte ich den Tumor erst w-
nachdem im ersten Anfall der
grösserung der Milz ergeben hatt-

Auch die Beurtheilung der
welche man nicht wenigstens von-
hat grosse Vorsicht, denn oft w-

In allen Fällen, welche Aphasie zur Folge hatten, war der Verlauf des Typhus lang und schwer, oder ein stürmischer gewesen, doch genasen die Kinder sämmtlich mit Ausnahme eines 6jährigen Knaben, welcher in einem Recidiv zu Grunde ging. Zweimal, bei einem 9jährigen Knaben und einem 14jährigen Mädchen, beobachtete ich während der Defervescenz eine mehrere Tage bestehende Amblyopie, welche sich im zweiten Fall als Lähmung der Accommodation herausstellte, bei beiden Kindern aber vollständig verschwand. Ob allen diesen nervösen Symptomen bestimmte Veränderungen im Gehirn zu Grunde liegen, ist durchaus unbekannt; doch könnte man daran denken, dass unter dem Einfluss der Krankheit in den Gewebelementen des Gehirns ähnliche degenerative Veränderungen Platz greifen, wie sie in den Muskelfasern, besonders des Herzens, in den Zellen der Leber und der Nieren nachgewiesen sind, und nach deren Ausgleichung während der Reconvalescenz auch die von ihnen abhängigen Symptome wieder schwinden. Besonders interessant war der Fall eines 7jährigen Knaben, welcher nach einem 14 Tage dauernden Recidiv in einen hochgradigen Schwächezustand mit Zittern, äusserst kleinem Puls und unwillkürlichen Ausleerungen verfiel, und nun plötzlich von Hemiplegie der rechten Körperhälfte, auch des Facialis und Abducens, befallen wurde. Unter einer galvanischen Behandlung besserte sich die Lähmung schnell, so dass der Kranke nach 14 Tagen fast geheilt entlassen werden konnte. Ich habe ihn später wiederholt in der Poliklinik gesehen und vollkommen gesund gefunden. Die Entwicklung der Hemiplegie während eines Stadiums bedenklicher Herzenschwäche macht mir in diesem Fall einen embolischen Ursprung derselben am wahrscheinlichsten (vergl. S. 739, 752 wo von der Hemiplegie nach Diphtherie die Rede war¹⁾). Eine Hämorrhagie im Gehirn ist mir sehr unwahrscheinlich, wenn auch Bouchut (l. c. p. 71) Blutung in der Retina bei Ileotyphus der Kinder beobachtet haben will. —

Zu den wichtigsten Zeichen des Typhus gehören, bei Kindern wie bei Erwachsenen, der Milztumor und die Roseola. Was zunächst die Milz betrifft, so kann ich die Schwierigkeiten, welche sich der Erkenntniss ihrer Anschwellung entgegenstellen, nicht genug betonen. Namentlich kann die Percussion der Milz durch Gasauftreibung des Colon, durch

¹⁾ de Montmollin (Observations sur la fièvre typhoïde de l'enfance. Neuchâtel, 1885) berichtet von einem 8jährigen Mädchen, welches am 24. Tage eine Embolie der linken Art. brachialis bekam, deren Symptome erst nach Monatsfrist schwanden. — Auch marantische Thrombosen grösserer Venen, besonders der unteren Extremitäten, sind in der Reconvalescenz beobachtet worden.

krankhafte Zustände der linken Lunge und Pleura, und durch die Unruhe vieler Kinder während der Untersuchung ganz illusorisch gemacht werden. Nur in 144 Fällen war ich im Stande, die Exploration der Milz mit der nothwendigen Genauigkeit und Beharrlichkeit vorzunehmen, und unter diesen fand ich die Milz 66 Mal palpabel, entweder den Rippenrand anhaltend um 2 bis 3 Ctm. überragend, oder nur während tiefer Inspiration deutlich fühlbar, mitunter auch entschieden schmerzhaft beim Druck. In einem Fall reichte das untere Milzende beinahe bis an die Spina des Darmbeins. Die Schwere des Falls hatte auf die Grösse des Tumor im Allgemeinen keinen Einfluss. In den anderen Fällen konnte man die Anschwellung der Milz nur durch die Percussion, und zwar meistens bis zum unteren Rande der 8. oder 7. Rippe hinauf nachweisen, wobei die Percussion oder der Druck unter dem Rippenrande bisweilen ebenfalls empfindlich waren. In vielen anderen Fällen aber konnte weder durch die Palpation, noch durch die vorurtheilsfrei ausgeführte Percussion ein Milztumor constatirt werden. Für die Beurtheilung der zeitlichen Verhältnisse des letzteren will ich nur die 66 Fälle benutzen, in welchen ich die Milz deutlich palpiren konnte, weil nur diese über jedem Zweifel erhaben sind. Dabei ergab sich nun, dass, je stürmischer und rapider die Temperaturcurve ansteigt, um so früher auch der Milztumor erscheint, mitunter schon am 3. oder 4. Tage, während er in der Mehrzahl der Fälle erst am 6. oder 9. Tage, oder noch später fühlbar wurde, nachdem die Vergrösserung der Milz nach oben und vorn schon durch die Percussion nachgewiesen worden war. Der Tumor konnte dann meistens bis in das intermittirende Stadium hinein, bei einem 11jährigen Mädchen eine ganze Woche, bei einem 8jährigen Knaben noch mindestens zwei Wochen nach der vollständigen Defervescenz gefühlt werden. Ein paar Mal konnte ich den Tumor erst während eines Recidivs deutlich fühlen, nachdem im ersten Anfall der Krankheit nur die Percussion eine Vergrösserung der Milz ergeben hatte.

Auch die Beurtheilung der Roseola erfordert, zumal in Fällen, welche man nicht wenigstens vom Ende der ersten Woche an beobachtet hat, grosse Vorsicht, denn oft wird sie gänzlich übersehen oder ist schon erblasst, wenn man das Kind in Behandlung bekommt. Ich kann jedoch mit vollster Bestimmtheit versichern, dass in 19 Fällen, welche von Anfang bis zu Ende in der Klinik genau beobachtet wurden, Roseola durchweg vermisst wurde. In allen anderen aber erschien sie in derselben Weise wie bei Erwachsenen, d. h. in Form sehr spärlicher blassrother, meistens schwach prominirender Stippchen von Steck-

nadelkopf- bis höchstens Linsengrösse, besonders am Bauch und am unteren Theil des Thorax, seltener auch auf dem Rücken und der inneren Fläche der Oberschenkel. Die Zahl der Roseolen war meistens eine beschränkte, 5 bis 10 im Ganzen, oft noch weniger, so dass man zweifelhaft sein kann, ob es sich wirklich um Roseolen oder um andere zufällige Efflorescenzen handelt. Nur in 10 Fällen zeigte sich eine ungewöhnlich copiöse, ein paar Mal fast über den ganzen Körper verbreitete Eruption, die mit derjenigen des Typhus exanthematicus Aehnlichkeit hatte. Die zeitlichen Verhältnisse der Roseola stimmen mit denen des Milztumor im Allgemeinen überein. In den Fällen, welche sich durch rapides und hohes Ansteigen der Temperatur auszeichneten, erschien auch die Roseola oft schon am 3. bis 5. Tage nach dem Beginn des Fiebers, einmal sogar fast über den ganzen Körper verbreitet, während sie in der überwiegenden Mehrzahl der Fälle erst am 7. bis 10. Tage, sehr selten am Ende der zweiten Woche während des Stadium decrementi zum Vorschein kam. In der Regel kamen noch einzelne Nachschübe im Lauf der nächsten Tage, selten später vor, nachdem die ersten Roseolen schon völlig verschwunden waren, so z. B. erst am 12. bis 18. Tage des Typhus, wobei auch die bereits gesunkene Temperatur wieder auf 40° und darüber stieg. Wenn auch die einzelnen Roseolen meistens nur 2 bis 3 Tage bestanden, so blieb doch in Folge der Nachschübe die Eruption im Ganzen oft bis an das Ende der 2. Woche, selbst noch etwas länger sichtbar, worauf in der Regel eine schwache gelbliche Pigmentirung noch einige Tage lang an der Stelle der Roseolen zurückblieb. Kam es später zu einem Recidiv, so erfolgte während desselben in der Regel, keineswegs aber constant, auch ein neuer Roseolausbruch.

Abgesehen von dieser Eruption treten bei Kindern, so gut wie bei Erwachsenen, häufig die bekannten Sudaminabläschen mit nachfolgender kleienförmiger Abschuppung auf, sobald mit dem Sinken der Temperatur reichliche Schweisse sich einstellen. Erytheme, theils diffuse, theils mehr beschränkte, in einzelnen Fällen in der Form des Er. urticatum oder annulare, konnte ich nur bei 4 Kindern beobachten, und zwar am 3., 8., 10. und 18. Tage der Krankheit. Sie waren fast immer nur 24 Stunden in Blüthe, erblassten schnell und hinterliessen in einem Fall bläuliche Pigmentirung, aber nie Desquamation der Epidermis. In zwei schweren Fällen, von denen einer tödtlich endete, bildeten sich auf dem Thorax und Rücken schlaflle Blasen, die in oberflächliche Geschwüre übergingen. Wirkliche Petechien zeigten sich sehr selten, während

falsche, durch Flohstiche bedingte, in den klinischen Fällen häufig vorkamen und bei flüchtiger Betrachtung leicht für wahre gehalten werden konnten. Uebrigens begründet auch die Eruption wirklicher Petechien nicht gleich eine schlechte Prognose, selbst wenn zahlreiche Nachschübe derselben stattfinden sollten:

Martha W., 14jährig, aufgenommen am 19. September 1874 in der 2. Woche des Ileotyphus. Ueber den ganzen Körper verbreitet eine grosse Zahl stecknadelkopfbis linsengrosser blauröthlicher Petechien, hie und da auch grössere Ecchymosen, die grösste unter dem linken Trochanter, in deren Mitte man ein groschengrosses festes Extravasat fühlte. Am 23. neue thalergrosse Ecchymosen auf dem Kreuzbein, am 26. auch am rechten Oberschenkel mit centraler Härte, während schon das Stadium decrementi des Fiebers begonnen hatte. Alle diese Blutextravasate wurden binnen 10 Tagen vollständig resorbirt. Der Verlauf der Krankheit war im Ganzen ein schwerer: hohes Fieber (bis 40,4), äusserst kleiner Puls, kühle Extremitäten, sehr schwache Herztöne, grosse Unruhe mit Delirien, diffuser Catarrh und Bronchopneumonie, endlich ein nach 11 tägigem fieberfreiem Intervall eintretendes Recidiv, welches 12 Tage dauerte. Dennoch erfolgte schliesslich ein günstiger Ausgang. Die Ursache der hämorrhagischen Diathese blieb unbekannt. Bemerkenswerth war ihr Erlöschen mit dem Schwinden des ersten Fiebersturms, da während des Recidivs keine neuen Extravasate zum Vorschein kamen.

Selten im Vergleich mit den Erwachsenen zeigte sich bei unseren Kindern Decubitus. Im Ganzen kamen mir höchstens 15 solcher Fälle vor, welche nur selten einen hohen Grad erreichten. Bei der Martha W. heilte ein ziemlich tief dringender Decubitus auf dem Kreuzbein sogar noch während des Recidivs bei anhaltend hoher Temperatur (Abends bis 40,8). Bei einem anderen Kinde wurde ein gerade auf dem grossen Trochanter befindlicher Naevus, bei einem dritten das Hinterhaupt der Sitz des Decubitus. Nur in vier Fällen dieser Art erfolgte der tödtliche Ausgang. Auch Panaritien, Abscesse, Furunkel und Ecthymapusteln kamen wiederholt, besonders in der Sacralgegend, an der Spina ossis ilei und auf der Bauchwand vor, zweimal mit einer so tiefen brandigen Nekrose des unterliegenden Bindegewebes, dass die Bauchmuskeln blossgelegt wurden. Bei einem 10jährigen Knaben kam es während der Entfieberung zu ausgedehnter Abscessbildung im rechten, später auch im linken Oberschenkel, welche tiefe Incisionen erforderte, das Fieber wochenlang unterhielt und erst am Ende des dritten Monats in Heilung überging. In einem lethalen Fall endlich, der in den letzten Tagen bei 40,2 Temp. wiederholte Schüttelfröste und an der rechten unteren Extremität ausgedehnte Blutunterlaufungen und vereinzelte mit blutigem Serum gefüllte Blasen dargeboten hatte, fand sich bei der Section eine marantische Thrombose der rechten Vena cruralis, welche bis in ihre Wurzeln hinabreichte.

Die von Seiten der Digestionsorgane auftretenden Symptome stimmen mit denen des späteren Lebensalters überein. Appetitlosigkeit bis in das intermittirende Stadium hinein fehlt fast nie und bedingt bei eigensinnigen und verwöhnten Kindern bisweilen Ausbrüche von wilder Heftigkeit, sobald man ihnen die nothwendige Nahrung aufzwingen will. Nur selten, in ganz leichten Fällen, äusserten die Kinder selbst das Bedürfniss nach Nahrung. Mit dem Eintritt der Reconvalescentz tritt aber fast immer ein abnorm gesteigerter Hunger ein, welcher in einem Fall, wenn er nicht sofort befriedigt wurde, wahre Wuthanfälle mit Geschrei zur Folge hatte.

Sehr verschieden war die Beschaffenheit der Zunge, welche nur ausnahmsweise durchweg rein und feucht, aber auch selten so trocken, rissig und mit schwarzbraunen Borken bedeckt erschien, wie wir sie häufig bei Erwachsenen antreffen. In der Regel wurde in der ersten Zeit der Krankheit ein dicker weisslicher oder graugelber Belag mit starker Röthe der Ränder und der Spitze, oder eine rothe glatte Beschaffenheit der vorderen Hälfte, während die hintere stark belegt war, beobachtet. Auf der Acme des Fiebers stiess sich der Belag oft gänzlich oder theilweise ab, und die Oberfläche der Zunge wurde dann glänzend roth, wie lackirt, etwas trocken und in der Mitte bräunlich, wobei die Papillen stärker hervortraten. Ueberhaupt aber war das Aussehen der Zunge oft von Tag zu Tag verschieden. Im Allgemeinen erschien mir die Tendenz derselben zum Trockenwerden, welche mit der Schwere der nervösen Erscheinungen, besonders mit der Somnolenz gleichen Schritt zu halten pflegt, weniger ausgeprägt, als bei Erwachsenen, und dasselbe gilt auch von dem fötiden Geruch aus dem Munde, von der Trockenheit und dem fuliginösen Belag der Lippen und des Zahnfleisches, der oft ganz fehlte und nur selten den bei Erwachsenen so häufigen hohen Grad erreichte. Dagegen zeigen die Lippen fast immer Fetzen von Epidermis, welche die Kinder bei dem fast constant beobachteten Zupfen an den Lippen allmählig abreissen. Diese Erscheinung, welche in eine Kategorie mit dem ebenso häufig vorkommenden Bohren in der Nase und dem Reiben der Augenlider gehört, macht sich schon in den ersten Tagen des Ileotyphus bemerkbar, kann sich aber auch bis in die späteren Stadien hineinziehen. Eine charakteristische Bedeutung kommt ihr indess nicht zu, weil sie auch im ersten Stadium der Meningitis tuberculosa (S. 297) sehr häufig beobachtet wird. Bei einem 5jährigen Mädchen bildete sich einige Tage vor dem Tode, anscheinend von einer Rhagade der Unterlippe aus, eine bis zum Rande des Unterkiefers sich erstreckende harte Infiltration und gleichzeitig eine brettharte Anschwellung der linken Parotis.

Kleine aphthöse Plaques und oberflächliche Geschwüre an den Zungenrändern und Mundwinkeln veranlassten manche Kinder, ihre Finger fortwährend in den Mund zu führen. Bisweilen begleitete auch Angina tonsillaris den Typhus; ja bei einem 10jährigen Mädchen wurde sowohl der erste Anfall desselben, wie auch das später folgende Recidiv durch eine solche Angina eingeleitet, während die Schleimhaut des Mundes völlig intact war. Soorbildung beobachtete ich in 29 Fällen, immer nur bei hochgradiger allgemeiner Schwäche, entweder auf der Höhe der Krankheit oder bei schon sinkender Temperatur; meistens war nur das Gaumengewölbe der Sitz des Soor, bisweilen aber auch die ganze Mund- und Rachenhöhle befallen. Gerade der Soor des Pharynx kann zu Verwechselungen mit terminaler Diphtherie Anlass geben, welche durch den microscopischen Befund der Soorpilzfäden zu vermeiden sind.

Erbrechen fand bestimmt in 42 Fällen statt, meistens nur im Beginn und in der ersten Krankheitswoche, seltener auch noch im späteren Verlauf, ja bis ans Ende der Krankheit sich von Zeit zu Zeit wiederholend. In der Regel erfolgt es nach dem Genuss von Nahrungsmitteln oder Getränken, seltener spontan, setzt einige Tage ganz aus und wiederholt sich dann ohne deutliche Ursache. Jedenfalls kommt das Erbrechen bei Kindern häufiger vor, als bei Erwachsenen, womit auch die Beobachtungen Anderer übereinstimmen¹⁾. Bisweilen brachen die Kinder alles aus, was sie zu sich nahmen, so dass man sich jeder Arznei enthalten musste. Eine besonders schlimme Vorbedeutung, welche z. B. Löschner dem wiederholten Erbrechen zuschreibt, möchte ich jedoch nicht anerkennen, wenn ich auch zugebe, dass es vorzugsweise in schweren Fällen vorkommt. Dass ein im Beginn der Erkrankung eintretendes Erbrechen den Verdacht von Meningitis tuberculosa erregen muss, ist selbstverständlich, und man wird deshalb um so sorgfältiger die begleitenden Symptome, zumal die Pulsbeschaffenheit und die Fiebercurve zu prüfen haben.

Der Stuhlgang war unter 224 Fällen 26 Mal vollkommen normal, höchstens etwas breiiger als sonst, fehlte auch wohl an einzelnen Tagen gänzlich; in 23 Fällen beobachtete ich während der ganzen Krankheit Obstructio alvi, welche die wiederholte Anwendung von Klystieren, Ol. Ricini, oder Calomel nothwendig machte. Bei einem dieser Kinder war die Verstopfung so hartnäckig, dass 0,4 Calomel (in 2 Dosen) und 2 ausleerende Klystiere gegeben werden mussten, um Stuhlgang zu

¹⁾ Montmollin (l.c.) beobachtete Erbrechen in den ersten Tagen in 88 Fällen, während der ganzen Krankheit in 13 Fällen.

bewirken; bei einem anderen lethal gewordenen blieben auch Glycerinklystiere ohne Wirkung, und die Darmschlingen zeichneten sich deutlich unter den dünnen Bauchdecken ab. Trotzdem ergab die Section hier ansehnliche Darmgeschwüre. Auf die Schwere des Falls kam es dabei nicht an, denn wir hatten mehrere Typhen mit sehr langgezogenem Verlauf, anhaltend hohen Temperaturen und verhältnissmässig stark entwickelten nervösen Symptomen, welche von Anfang bis zu Ende mit Stuhlverstopfung verliefen. Oft wurde eine anfangs vorhandene Obstruction später durch Diarrhoe ersetzt. Diese bestand unter 224 Fällen 175 Mal, entweder von vornherein, oder häufiger erst von der Mitte der ersten Woche oder von der zweiten Woche an. Die Ausleerungen, deren Zahl sehr verschieden war (meistens nur 1—5 Stühle täglich, selten 10—20), zeigten in der Regel die bekannte, erbsenbrühartige Beschaffenheit, sahen aber auch öfters grünlich oder wie Milchkaffee aus, dauerten meistens bis in das intermittirende Stadium hinein, und wurden erst mit der völligen Entfieberung normal. Nur selten trat Diarrhoe während der Reconvalescenz ohne erkennbare Ursache von neuem auf, bei mehreren Kindern sogar mit solcher Heftigkeit, dass Collaps drohte. Häufiger besteht während dieser Periode Neigung zur Obstruction, auf welche man um so mehr zu achten hat, als dadurch ephemere Fieberanfälle bedingt werden können, die sofort nach der Entleerung harter Scybala durch Ol. Ricini oder durch reichliche Wassereingiessungen in den Dickdarm ihr Ende erreichen (S. 762).

Nur sehr selten im Vergleich mit den Erwachsenen, kommen Darmblutungen im Typhus der Kinder vor. Alle Autoren sind darin einig und bringen diese Thatsache mit der Seltenheit ausgebreiteter Darmgeschwüre in diesem Alter in Zusammenhang (S. 753). Ich selbst beobachtete Darmblutungen nur 9 Mal, und zwar in 5 Fällen unbedeutend und rasch vorübergehend, während bei einem 12jährigen Knaben die Heftigkeit der Blutung, welche sich im Recidiv wiederholte, einen beunruhigenden Schwähegrad herbeiführte. Bei einem 10jährigen Mädchen trat während des Recidivs eine unbedeutende Darmblutung ein, worauf in den nächsten Tagen zwei sehr copiose Hämorrhagien mit lethalem Collaps folgten. In diesem Fall war schon der häufige Abgang äusserst faulig riechender Flatus aufgefallen, die beim Lüften der Bettdecke die ganze Umgebung verpesteten und wohl von der Zersetzung der im Darmkanal stagnirenden Blutmassen herzuleiten waren. Bei einem 5jährigen Knaben hatten die am 15. Krankheitstage erfolgenden starken Entleerungen von flüssigem oder geronnenem Blut einen raschen Abfall der Temperatur von 39,7 bis 36,7 in wenigen Stunden zur Folge, der indess

nur bis zum folgenden Tage dauerte und dann der hohen Temperatur wieder Platz machte. Der Fall endete am 20. Tage lethal und ergab bei der Autopsie ausgedehnte Ulcerationen (S. 755, Fall 17). Nur in einem Fall, der nicht zur Section kam, wurde blutige Diarrhoe gleichzeitig mit Blutungen aus der Nasen-, Mund- und Pharynxschleimhaut beobachtet.

Auffallend war mir die äusserst geringe Zahl von Fällen, in denen Stühle und Urin unwillkürlich ins Bett entleert wurden. Fast alle Kinder, welche über die ersten Lebensjahre hinaus waren, gaben ihre Bedürfnisse zuvor der Wärterin kund, selbst wenn die Apathie und Somnolenz nicht unbedeutend waren. Dieselbe Erfahrung machten Rilliet und Barthez. Fast nur in schweren, mit tiefem Sopor einhergehenden Fällen erfolgten unwillkürliche Ausleerungen. Um so bemerkenswerther erschien es mir, dass manche Kinder erst im Stadium intermittens oder in der Reconvalescenz bei ganz freiem Sensorium anfangen, Stuhlgang und Urin ins Bett zu entleeren, was ich nur aus Schwäche und einer damit verbundenen Scheu vor jeder Bewegung erklären konnte. Auch Retention des Urins kam selten vor, z. B. bei einem 2½ und einem 4jährigen sensoriell völlig benommenen Knaben, welchem wiederholt der Katheter eingeführt werden musste. Auch diese Fälle nahmen übrigens einen glücklichen Ausgang.

Schwerer als bei Erwachsenen lässt sich bei Kindern die Empfindlichkeit der Cöcalgegend beurtheilen, und ich kann deshalb diesem Symptom hier ebenso wenig Werth beilegen, als dem sogenannten „Gargouillement“, welches auch bei Kindern, die an gewöhnlicher Diarrhoe leiden, durchaus nichts seltenes ist. Die Form des Unterleibs war meistens normal oder nur mässig aufgetrieben. Höhere Grade von Meteorismus kamen selten vor, und fast niemals wurde dadurch eine Beeinträchtigung des Diaphragma und der Athmung herbeigeführt, ein Umstand, welcher zu der günstigeren Prognose des Kindertyphus das Seinige beiträgt. Kolikschmerzen, besonders vor den Ausleerungen, konnte ich mit Sicherheit nur in 16 Fällen constatiren. Um so auffallender war es, dass bei 3 Kindern diese Schmerzen erst in der Reconvalescenz, und zwar bei zweien mit solcher Heftigkeit auftraten, dass man an die Entwicklung einer perforativen Peritonitis denken konnte:

Otto M., 11 Jahre alt, Reconvalenscent vom Typhus seit dem 19. October 1874; am 9. November Nachmittags plötzlich sehr intensive, sich immer steigende Leibschmerzen, die von der Regio iliaca dextra ausstrahlend, sich auf das Hypogastrium und die Nabelgegend verbreiteten und mit wiederholtem Erbrechen verbanden. Unterleib gespannt und empfindlich, aber nicht aufgetrieben. Der laut klagende

Patient war fieberlos (37,6), Stuhlgang normal erfolgt. Durch 8 Tropfen Tinct. opii und eine Eisblase Besserung; während der Nacht viel Ructus, am nächsten Tage Uebelkeit und ein paar Mal Erbrechen, welches sich auch am 11. und 12. (ohne irgend einen Diätfehler) wiederholte. Am 14. ein neuer heftiger Schmerzanfall mit Erbrechen, der wiederum von der Coecalgegend ausging. Von nun an ungestörte Reconvalescenz.

Max B., 7jährig, nach einem schweren Typhus seit 2 Tagen entliebert. Am 28. December 1875 Mittags plötzlich äusserst heftige Schmerzen in der rechten Seite des Leibes, anhaltendes Geschrei, Schweissausbruch im Gesicht. Injection von Morphinum (0,006) bewirkte sofort Nachlass und ruhigen Schlaf. Untersuchung des Unterleibs ohne Resultat. Da bereits 4 Tage lang Stuhlverstopfung bestand, wurden nach und nach 4 Esslöffel Ol. ricini gegeben, welche indess keine genügende Oeffnung bewirkten. Erst nach einigen Klystieren am 30. erfolgte reichlicher Stuhlgang. Während dieser Zeit war noch am 29. ein kurzer Schmerzanfall in der rechten Bauchseite erfolgt, der indess spontan vorüberging und nur eine grosse Empfindlichkeit dieser Gegend hinterliess. Dieselbe verschwand nach anhaltender Application eines Eisbeutels bis zum 31.

Von Peritonitis konnte in diesen Fällen wohl keine Rede sein, vielmehr handelte es sich um Kolikschmerzen, die von dem Reiz angehäufter Darmcontenta abhängen mochten. Ausser dem zweiten Fall spricht für diese Ansicht noch ein dritter, in welchem während der Reconvalescenz durch Verstopfung heftige Schmerzen im Lauf des Colon transversum erregt wurden. Auch Rilliet und Barthez sprechen von diesen Schmerzen, und führen dabei den Fall eines 11jährigen Knaben an, welcher schon während des Typhus von den intensivsten, 36 Stunden mit Unterbrechungen andauernden Schmerzen im Leibe befallen wurde.

Mir selbst kam im Juni 1884 der Fall eines 6jährigen Mädchens vor, in welchem der Typhus mit anhaltenden Klagen über heftige Leibschmerzen begann, welche Tage lang dauerten, wobei aber der Unterleib, abgesehen von Empfindlichkeit gegen Druck, normal blieb. Die Temperatur stieg auf 41,0 und mit der stärkeren Ausbildung der typhösen Symptome verschwanden die Leibschmerzen, welche den behandelnden Arzt anfangs zur Diagnose einer Peritonitis bestimmt hatten.

Die Perforation eines Darmgeschwürs habe ich unter allen meinen Fällen nur einmal bei einem 11jährigen Knaben, und zwar in der fünften Woche, nachdem schon die Reconvalescenz begonnen hatte, beobachtet. Die Seltenheit der Perforation wird fast von allen Autoren bestätigt, und Barrier's Angaben (2 Perforationen unter 24 Fällen) sind eben nur als Spiel des Zufalls zu betrachten. Im Widerspruch damit steht nur die Angabe von Rennert¹⁾, nach welcher von 41 Perforationen 4 bei Kindern bis zum 12. Jahre vorkamen. Fälle von geheilter Peri-

¹⁾ Deutsche med. Wochenschr. 1889, S. 1063.

tonitis ex perforatione kenne ich aus eigener Erfahrung nicht; in der Literatur fehlt es aber nicht an einzelnen Beispielen dieser Art, die freilich nicht alle vertrauenswürdig sind. Bei einem 10jährigen Knaben ergab die Section zwar frische Peritonitis, starke Injection des gesamten Bauchfells, welches, wie die Milz, mit Eiterflocken hie und da bedeckt war und in seiner Höhle eine trübe, bräunlich gelbe Flüssigkeit enthielt; doch konnten wir die Perforation eines der zahlreichen Geschwüre nicht mit Sicherheit constatiren.

Verhältnissmässig selten ist auch Parotidenbildung, welche ich nur 4 Mal, bei zwei Mädchen, einem 4jährigen und einem 7jährigen Knaben, zu sehen bekam. Bei dem letzteren entwickelte sich eine linksseitige Parotide in der 3. Woche eines äusserst schweren Typhus; hier musste, nachdem sich der Eiter spontan in den äusseren Gehörgang entleert hatte, eine Gegenöffnung unterhalb des Ohrs gemacht werden, welche nach einigen Wochen Heilung herbeiführte. In zwei Fällen bildete sich die Parotide einige Tage vor dem Tode, das eine Mal unter steigendem Fieber, bei dem zweiten Kinde im Collaps (Temp. 37,8), ohne dass es zur Eiterung kam, während im vierten Fall Durchbruch in den äusseren Gehörgang und Paralyse des Pes anserinus erfolgte. —

Ich komme nun zu den von den respiratorischen Organen ausgehenden Krankheitserscheinungen, unter denen, wie bei Erwachsenen, der Bronchialcatarrh die constanteste ist. Ich mache Sie aber darauf aufmerksam, dass bei dem typhösen Catarrh wegen der Muskelschwäche tiefere Inspirationen nöthig sind, um die Rhonchi hervorzurufen, während oberflächliche Athemzüge, wie sie gerade diesen Kindern eigen sind, keine abnormen Geräusche, sondern oft nur schwaches Vesiculärathmen zu Gehör bringen. Daher kommt es, dass man in einer Reihe von Fällen trotz des vorhandenen Hustens keine catarrhalischen Geräusche wahrnimmt, bis das Kind zufällig einmal während des Auscultirens recht tief inspirirt. Verhältnissmässig selten (20 Mal) steigerte sich der Catarrh zu einer durch die physikalische Untersuchung deutlich nachweisbaren bronchopneumonischen Verdichtung. Dass noch in vielen anderen Fällen lobuläre, physikalisch nicht nachweisbare, bronchopneumonische Herde bestanden haben mögen, kann ich dabei nicht in Abrede stellen.

Die Bronchopneumonie trat fast immer doppelseitig in den hinteren unteren Lungenpartien, und zwar während der Acme der Krankheit auf, seltener erst mit dem Sinken der Temperatur oder gar im intermittirenden Stadium, wobei die Annahme einer Steigerung der Verdichtungssymptome durch hypostatische Processe nahe lag. Durch Nachschübe

der Bronchopneumonie kann der Verlauf sehr in die Länge gezogen, und der Kräftezustand der Kinder in beunruhigender Weise herabgesetzt werden. Die enorme Abmagerung, das blasse Colorit, die Anorexie und das remittirende Fieber, welche in diesen Fällen Wochenlang zu dauern pflegen, sind wohl geeignet, die Befürchtung eines käsigen Zerfalls der Infiltration oder einer hinzutretenden acuten Tuberculose zu erregen. Glücklicherweise aber ist diese Befürchtung nicht immer gerechtfertigt, und es erfolgt vollständige Heilung (S. 363).

Bei weitem seltener als Bronchopneumonie entwickelt sich die fibrinöse Form im Verlauf des Ileotyphus, wofür der folgende Fall ein Beispiel darbietet:

Hedwig H., 13 Jahre alt, aufgenommen am 11. Novbr. 1878 wegen Epilepsie, die etwa alle 3 Wochen, besonders in der Nacht, starke wiederholte Anfälle machte. Am 4. Februar 1879 wurde sie von Fieber (39,9) befallen, und es entwickelte sich nun stürmisch ein Ileotyphus mit einer schon am 3. Tage hervortretenden und reichlich fast über den ganzen Körper sich verbreitenden Roseola, Delirien, Sopor, starker Diarrhoe u. s. w. Während der 16tägigen Dauer der Krankheit betrug die Temperatur auch in den Morgenstunden fast nie unter 40,0, Abends 40,5 bis 40,7. Von Seiten der Respirationsorgane wurde zuerst ein diffuser Catarrh, später auch eine ausgebreitete Dämpfung der rechten Rückenfläche und Bronchialathmen constatirt. Die Schwere des Falles, der tiefe Sopor, der mehr und mehr sich geltend machende Collaps verhinderten indess ein genaues Verfolgen der pneumonischen Vorgänge in den letzten Tagen. Tod am 20. im Collaps.

Section: Gehirn normal. Epicardium und Pleura mit kleinen Ecchymosen durchsetzt. Linke Lunge normal. Von der rechten Lunge ist nur die Spitze noch lufthaltig. Sonst ist der Oberlappen derb grauroth hepatisirt mit eingesprengten hämorrhagischen Partien. An der unteren Grenze befinden sich zwei etwa würfelförmige 2 Ccm. grosse, kirschrothe, von einer scharfen graugelben Demarcationslinie umgebene Herde. Auch der Unterlappen dunkelbraunroth, durchweg derb hepatisirt. Nur am untersten Theil des Mittellappens war noch eine lufthaltige Partie bemerkbar. Milztumor, parenchymatöse Nephritis. (In Betreff der Darmveränderungen vergl. S. 754, Fall 8.) An der Basis des Aryknorpels ein bis in's Perichondrium reichendes Ulcus, Epiglottis am Rande oberflächlich ulcerirt. Soor im Pharynx und Oesophagus. Fast alle Lymphdrüsen markig geschwollen.

Wir fanden hier eine fast totale Hepatisation der rechten Lunge, und an der Grenze des Oberlappens inmitten der Verdichtung zwei „sequestrirte“ Herde, welche bei längerer Dauer des Lebens entweder in völlige Nekrose, d. h. circumscribten Lungenbrand, oder in Lungenabscesse übergegangen sein würden. Die Demarcationslinie, welche sie umgab, bewies, dass die Abtrennung derselben von dem hepatisirten Parenchym schon begonnen hatte. In einzelnen Fällen wurde ein mässiges purulentes Exsudat im Pleurasack gefunden. Zu den seltenen Befunden beim Typhus der Kinder gehört auch der ulceröse Process im

Larynx, welchen ich im Ganzen nur 4mal zu beobachten Gelegenheit hatte. In einem 5. Fall fanden wir keine Ulceration, sondern nur bedeutende Schwellung der Kehlkopfschleimhaut mit entzündlicher Verdickung des Perichondrium. Alle diese Kinder hatten bis zum Tode an starker Heiserkeit und heiserem Husten gelitten, eins derselben (ein 4jähriger Knabe) in den letzten 9 Tagen der Krankheit auch an zunehmenden croupösen Symptomen, stridulösem Athmen, croupösem Husten, Einziehung der unteren Thoraxpartie. Die Section ergab nirgends eine Spur von Diphtherie, aber die Epiglottis stark geröthet und geschwollen, symmetrische Geschwüre auf beiden Aryknorpeln und im Larynx. Heiserkeit oder selbst Aphonie auf der Höhe der Krankheit kann aber auch durch Atonie der Stimmuskeln bedingt werden, welche daran erkannt wird, dass eine stärkere Anstrengung des Stimmorgans dieselbe zum Theil überwindet.

Wirklicher Lungenbrand wurde 3mal beobachtet.

Franziska Sch., 4jährig, aufgenommen am 7. Juli 1877 mit Ileotypus. Anfangs liess sich nur ein diffuser Bronchialcatarrh constatiren. Erst am 13. expectorirte Patientin beim Husten ein schaumiges, blutig tingirtes Sputum, welches grösstentheils verschluckt wurde. Die Frequenz der Respiration war dabei nicht erheblich vermehrt (etwa 30 in der Minute), dieselbe auch nicht gerade dyspnoëtisch. Am 17. liess sich auf der rechten Rückenfläche von oben bis unten, besonders aber von der Spina scapulae abwärts, Dämpfung, bronchiales Athmen und mittelblasiges klingendes Rasseln nachweisen; die Athmung wurde ungleich, die Expiration stöhnend, der Husten quälender; Sputa konnten auch jetzt nicht aufgefangen werden. Neben diesen respiratorischen Symptomen verliefen die eigentlichen typhösen Symptome in bekannter Weise, aber in schwerer Form. Tod am 2. August im Collaps.

Section: In der rechten Pleurahöhle reichliches missfarbiges, bräunlich graues Exsudat. Beide Pleurablätter fibrinös belegt. Der Oberlappen der rechten Lunge grösstentheils lederartig fest, die Pleura desselben an einer hühnereigrossen Stelle missfarbig, darunter Fluctuation fühlbar. Beim Einscheiden dieser Stelle kommt man in eine mit flüssigem jauchigem Inhalt und zerfallenem Lungengewebe angefüllte Höhle, deren ganze Umgebung ringsum hepatitisirt ist, nach dem Herde zu aber weicher und missfarbiger wird. Die innerste der Höhle anliegende Parenchymschicht ist entschieden gangränös zerfallen, stinkend. Unter- und Mittellappen der rechten Lunge frisch roth hepatitisirt. Die Veränderungen im Darmkanal siehe S. 754, Fall 7. Milz etwas vergrössert, Nephritis parenchymatosa.

Fritz J., 9jährig, am 11. März 1881 mit Typhus aufgenommen. Am 4. April Oedem der Vorhaut, Blasenbildung auf dem Penis, dessen Haut in wenigen Tagen brandig wird. Tod im Collaps am 6. April. Section: Gangrän des Penis, Peyersche Plaques markig geschwollen, nicht ulcerirt. Beide Unterlappen hepatitisirt, im linken ein taubeneigrosser, mit brandig stinkender Jauche gefüllter Herd, von missfarbiger Pleura überspannt.

Marie T., 4jährig, aufgenommen am 23. April 1880 mit Typhus. Vor 14 Tagen Masern. Vom 5. Mai an entfiebert, aber somnolent. Diarrhoe fortdauernd. R. 60,

Vom 8. an wieder Fieber, links hinten Dämpfung, reichliches Rasseln, Husten. Den 10. P. 200, fadenförmig. Seit längerer Zeit brandiger Decubitus auf dem Kreuzbein. — Section: Linker Oberlappen leicht adhärent, derb, hepatisirt, nach der Basis zu eine mehr als taubeneigrosse Höhle mit schmierigem, graugelbem, stinkendem Inhalt. Plaques netzförmig, geschwollen, roth punktirt.

In allen diesen Fällen handelte es sich um fibrinöse Pneumonien, welche durch septischen Zerfall gangränöse Cavernen bildeten, ein Vorgang, dessen Anfangsstadium ich schon oben (S. 777) als sequestrirte Herdbildung beschrieb. — In klinischer Beziehung hebe ich den Mangel des gangränösen Athemgeruchs hervor (S. 418), der bei der Unmöglichkeit, Sputa zu gewinnen, uns ausser Stand setzte, die Diagnose des Lungenbrandes zu stellen. Im zweiten Fall können der Brand des Penis, im dritten die vorausgegangenen Masern und der brandige Decubitus als fördernde Momente der Lungengangrän in Betracht kommen.

Ueber Abnormitäten des Urins, insbesondere Albuminurie, finde ich in meinen Fällen nur wenige Notizen, gebe aber zu, dass die Untersuchung dieses Secrets, welches bei den Kindern nur schwer oder gar nicht aufzufangen war, nicht mit der erforderlichen Genauigkeit und Consequenz durchgeführt werden konnte. Mässige Albuminurie kam während der Acme nicht selten zur Beobachtung, schwand aber immer mit der Abnahme des Fiebers. Bei einem 9jährigen Mädchen trat sie erst am 16. Tage nach der Entfieberung ein, begleitet von leichtem Oedem des Gesichts und der Fussrücken, Symptome, welche binnen 9 Tagen nach einer Milchdiät, warmen Bädern und dem Gebrauch von Kali aceticum verschwanden. In einem anderen Fall bin ich nicht sicher, ob der reichliche Eiweissgehalt des Urins nicht von einigen Gaben Antifebrin herrührte. Schlimme Folgen habe ich übrigens in keinem dieser Fälle beobachtet¹⁾. Bei einem 7jährigen Mädchen (Privatpraxis) fiel mir die enorme Menge und blasse Farbe des Urins im Accestadium des Typhus auf; da derselbe indess weder Zucker, noch sonst abnorme Bestandtheile enthielt, so musste wohl der enorm vermehrte Durst, welcher dem verhältnissmässig nicht hohen Fieber keineswegs entsprach, als Ursache dieser Polyurie betrachtet werden. Die Ehrlich'sche Diazoreaction fand sich mehr oder weniger in allen Fällen, welche daraufhin untersucht wurden. —

¹⁾ Nach den Beobachtungen von Geier (Jahrb. f. Kinderheilkunde. XXIX. 1) kommt Albuminurie im Kindertyphus sehr häufig vor, meistens in der 1. oder im Anfang der 2. Woche, und dauert gewöhnlich 1 bis 2 Wochen. Hagenbach beobachtete in 300 Fällen 8 Mal Albuminurie, die nicht als eine bloss febrile zu betrachten war.

Von anderen Complicationen und Nachkrankheiten beobachtete ich einmal bei einem 8jährigen Knaben ein mit Bläschenbildung einhergehendes Erysipelas faciei, welches sich unter starker Fiebersteigerung auf die behaarte Kopfhaut verbreitete und nach 5 Tagen kritisch endete. Otorrhoe, meistens einseitig, kam 27 mal vor, dauerte mit oder ohne Schwerhörigkeit 12—20 Tage, und verschwand dann allmählig, ohne üble Folgen zu hinterlassen. Ein Hämatom des rechten Musc. rectus abdominis entwickelte sich in der 8. Woche eines schweren Typhus bei einem 7jährigen Knaben unter lebhaften spontanen, aber auch durch Druck und Bewegung hervorgerufenen Schmerzen, und bildete eine harte, scharf umrandete, dicht unterhalb des Nabels endende Geschwulst, welche nach einigen Wochen durch Resorption verschwand. Sehr selten kommen Entzündungen der Gelenke nach dem Ileotyphus vor, und deshalb erscheint mir der Fall eines 11jährigen Knaben bemerkenswerth, welcher 3 Wochen nach der Entfieberung Synovitis des linken Handgelenks bekam. Dasselbe war stark geschwollen und bei jeder Bewegung äusserst schmerzhaft. Ein mässiges Fieber (38,2) schwand nach zwei Tagen, und unter dem Gebrauch eines Schienenverbandes und eines Eisbeutels ging auch die Anschwellung rasch zurück, erschien aber schon nach wenigen Tagen ohne Fieber von neuem, und wurde nun durch Jodtinctur und Gypsverband beseitigt. Immerhin hat man zu bedenken, ob diese 3 Wochen nach Ablauf des Ileotyphus eintretende Synovitis in der That als Nachkrankheit oder als eine zufällige Affection zu betrachten ist. Ein analoger Fall, welcher das rechte Kniegelenk betraf, nahm unter derselben Behandlung einen glücklichen Ausgang.

Unter den Nachkrankheiten des Typhus wird von verschiedenen Autoren (z. B. Griesinger) auch Wassersucht, und zwar ohne Abnormitäten des Urins, erwähnt. Bei Kindern wurde dieselbe wiederholt von Stoeber und von Rilliet und Barthez beobachtet, deren Fälle stets einen günstigen Ausgang nahmen. Mir selbst kamen hydro-pische Erscheinungen in Folge des Typhus, abgesehen von dem S. 779 erwähnten nephritischen Fall und von einzelnen, in welchen die Augenhäuter und der abhängigste Theil des Scrotum nach der Entfieberung gedunsen erschienen, nur einmal bei einem 9jährigen sehr heruntergekommenen Knaben vor, welcher in der 5. Woche der Krankheit bei fort-dauernder abendlicher Temperaturerhöhung (38,4—38,8), Oedem der Hände und Füsse und mässigen Ascites bekam, ohne dass der Urin eine Spur von Albumen zeigte. Das Fieber hörte sofort nach der Incision dreier grosser Abscesse unter der Kopfhaut auf, und unter dem Gebrauch eines Chinadecocts mit Wein und kräftiger Diät verschwanden auch mit der

Besserung des Allgemeinbefindens allmählig die hydropischen Symptome, so dass nach Monatsfrist vollständige Heilung erzielt wurde. Ob man den Hydrops in solchen Fällen, wie ich glaube, als einen asthenischen, d. h. durch Herzschwäche und venöse Stauung, oder als einen durch parenchymatöse Veränderungen der Nieren bedingten aufzufassen hat, steht dahin. Der Mangel der Albuminurie lässt sich nicht gegen die letzteren geltend machen, da, wie Sie sich erinnern werden (S. 599), diese auch ohne Albuminurie bestehen können. Ich bemerke ausdrücklich, dass dieser Patient weder Natron salicylicum noch Antipyrin bekommen hatte, weil man hie und da geneigt ist, diesen Mitteln die Entstehung von Oedemen und Transsudaten zuzuschreiben. —

Charakteristisch für die Kinder erschien mir fast immer die im Vergleich mit erwachsenen Patienten überraschend schnelle Wiederherstellung der Kräfte. Wenn auch hin und wieder Fälle vorkommen, in welchen die reconvalescenten Kinder enorm abgezehrt sind und kaum aufrecht sitzen können, so erstaunten wir doch weit häufiger darüber, Kinder, welche Wochenlang apathisch oder somnolent dagelegen hatten, sofort nach dem Eintritt der Deservescentz, ja selbst schon im Stadium intermittens im Bett sitzend und spielend zu finden, eine Thatsache, welche schon von Rilliet und Barthez gewürdigt worden ist. Dagegen fand, wie bei der Mehrzahl der febrilen Krankheiten, immer bedeutende Macies und Abnahme des Körpergewichts statt, und es dauerte viele Wochen, bis der Fettansatz und das Hautcolorit den Normalzustand wieder erreichten. Der durch das hohe und lange Fieber bedingte Zerfall der Eiweisskörper und der Mangel an Nahrung erklären diese die Angehörigen lebhaft beunruhigende Thatsache. In scheinbarem Widerspruch mit derselben steht das während der Krankheit und der Reconvalescentz ungewöhnlich starke Längenwachsthum, besonders der Röhrenknochen der unteren Extremitäten, welches auch im Gefolge anderer Infectionskrankheiten, aber nie in dem Grade beobachtet wird, wie beim Typhus. Im Zusammenhang damit steht eine Erscheinung, auf welche schon vor einer Reihe von Jahren Professor Köbner mich gesprächsweise aufmerksam machte, nämlich die Bildung von Querrissen der Haut an der Streckseite der unteren Extremitäten, zumal oberhalb der Kniescheibe. Diese Spaltungen, die anfangs roth erscheinen, sich allmählig entfärben und schliesslich den auf der Bauchhaut der Schwangeren wahrnehmbaren narbigen Lücken gleichen, sind eben die Folgen einer besonders bei flectirten Kniegelenken zu starken Spannung der Haut, welche für die schnell wachsenden Knochen zu eng geworden ist. Die Erscheinung muss aber immerhin nur selten sein; obwohl ich in den letzten

Jahren nie verfehlt habe, daraufhin zu untersuchen, ist sie mir bis jetzt noch nicht vorgekommen, während Auboyer¹⁾ mehrere Fälle dieser Art nach schweren Typhen beschrieben hat. —

Schliesslich noch einige Worte über die Recidive des Ileotyphus. Während Rilliet und Barthez unter 111 Fällen nur 3 Recidive beobachteten, bot sich mir diese Erscheinung unter 326 Fällen 38 mal dar, und zwar befanden sich darunter 20 Fälle, in welchen weder kühle Bäder, noch andere kalte Applicationen in Anwendung gekommen waren. Ein Diätfehler liess sich nur einmal bei einem 5jährigen Knaben nachweisen, welcher nach dem reichlichen Genuss von Rosinenkuchen im intermittirenden Stadium sofort wieder stärker zu fiebern begann und im Recidiv zu Grunde ging. Dass der Diätfehler in der That die Ursache des Recidivs war, möchte ich nicht behaupten, weil in allen übrigen Fällen ein solcher Excess mit Sicherheit ausgeschlossen werden konnte.

Die Schwere des ersten Anfalls giebt keine Garantie gegen den Eintritt eines Recidivs. Wenn auch die meisten Fälle nur die milde Form der Krankheit dargeboten hatten, kamen doch Recidive auch nach schweren Typhen öfters vor. In der Regel erfolgt das Recidiv erst während der Reconvalescentz, etwa in der 3. bis 5. Krankheitswoche, nach einem vollkommen fieberfreien Intervall, dessen Dauer im Durchschnitt 3—10 Tage, in einem Fall sogar 18 Tage betrug. Nur zweimal beobachtete ich eine sehr kurze Apyrexie von 24, resp. 48 Stunden. In einer kleineren Reihe von Fällen aber war überhaupt von einer vollständigen Apyrexie noch keine Rede gewesen, vielmehr ging das Recidiv in der Form einer allmähig oder auch plötzlich sich geltend machenden Exacerbation aus dem Stad. intermittens des Typhus hervor. Nachdem bereits längere Zeit die Temperatur Morgens normal oder subnormal gewesen und nur Abends noch 38,5 bis 39° erreicht hatte, erfolgte plötzlich wieder eine rasch zunehmende Steigerung, welche bisweilen durch einen Schüttelfrost eingeleitet wurde:

Otto M., 11 Jahre alt, aufgenommen am 13. Mai 1878 im Abnahmestadium des Typhus. Vom 18. bis zum 25. Stad. intermittens. Temp. Mg. 36,5—37,3; Ab. 38,5. Am 25. plötzlich Schüttelfrost, und von nun an wieder Steigerung: Mg. 38,8; Ab. 40,0. Erst am 7. Juni wieder völlige Entfieberung.

Carl Sch., 12 Jahre alt, aufgenommen am 8. Novbr. 1878 im Stad. intermittens eines schweren, bereits über 3 Wochen dauernden Typhus. Grosse Abmagerung und Entkräftung. Am 9. und 11. Novbr. zwischen 2—3 Uhr Nachmittags Frostanfall; Temp. Ab. 40,3 und 39,5. Während der beiden folgenden Tage völlige Defervescenz. Am 14., 15. und 16. aber zeigt sich wieder erhöhte Abendtemperatur, während die

¹⁾ De la cr

ments avec les maladies aiguës fébriles. Paris, 1881.

Morgentemperatur normal ist. Am 17. steigt auch diese von neuem, die Milz wird palpabel und schmerzhaft, und es beginnt nun ein Recidiv, welches nach 9 Tagen glücklich endet.

Hier war der Beginn des Recidivs ein ganz ungewöhnlicher. An zwei aufeinander folgenden Tagen sehen wir Anfälle nach Art einer Intermittens eintreten, worauf zwei völlig fieberfreie Tage folgen. Die nächsten 3 Tage zeigen nur erhöhte Abendtemperatur, und erst dann nimmt das Recidiv seinen gewöhnlichen Verlauf. — Die Erscheinungen desselben stimmten mit denjenigen des ersten Anfalls durchaus überein; auch die Roseola und der meistens schon zurückgebildete Miltumor pflegten sich von neuem einzustellen, und in einzelnen Fällen nahm die Krankheit sogar einen bedenklicheren Charakter an als zuvor, so dass von 38 Fällen 4 mit dem Tode endeten. Die Dauer des Recidivs betrug:

2 mal	4	Tage
18 "	6—9	"
14 "	10—14	"
4 "	16—18	"
<hr/>		
38		

Nur einmal erfolgte 3 Wochen nach der Heilung des Recidivs ein dritter Fiebrernachschub mit einer bis 39,8 in den Abendstunden heraufgehenden Temperatur, welcher 9 Tage dauerte und durch keine Localaffection zu erklären war.

Ich füge schliesslich hinzu, dass ich chronische Exantheme (Eczem und Prurigo) ein paar Mal während des Typhus verschwinden, bald nach der Heilung aber wieder zum Vorschein kommen sah. In einem Fall traten unmittelbar nach der Entfieberung Varicellen, in einigen anderen während der Reconvalescenz Scarlatina oder Morbillen auf. Die schlimmste Complication bildete die Diphtherie, welche in mehreren Fällen den Tod herbeiführte und 2 mal die leider erfolglose Tracheotomie erforderte.

Es bleibt mir noch übrig, Ihnen meine Erfahrungen über die Therapie des Kindertyphus mitzuthellen. Da man vorläufig nicht im Stande ist, das Krankheitsgift, mögen wir nun die „Typhusbacillen“ als solches anerkennen oder nicht, direct zu bekämpfen, so legte man das Hauptgewicht auf die Behandlung des Fiebers. Man sollte aber bei dieser „Antipyrese“ nie vergessen, dass wir nicht die Krankheit an und für sich, sondern das kranke Individuum zu behandeln haben, und dass

das erbarmungslose Festhalten an einer bestimmten Methode zur Schablonenhaftigkeit und gewiss nicht immer zum Heil des Kranken führt. Dies gilt nun besonders von der Kaltwasserbehandlung, welche nach meiner Erfahrung von Kindern im Allgemeinen lange nicht so gut vertragen wird, als von den kräftiger organisirten Erwachsenen. Zunächst besitzen wir kein Mittel, welches uns die Toleranz des betreffenden Kindes in Bezug auf diese Behandlung vor dem Beginn derselben nachweisen könnte, und am wenigsten sollte man sich hier auf das Aussehen des Kindes verlassen, welches zu ganz falschen Schlüssen verleiten kann. Anscheinend schwächliche, zarte Kinder sah ich die wiederholte Anwendung kühler Bäder sehr gut vertragen, während ein 12jähriger Knabe von überaus kräftigem Körperbau und bisher intacter Gesundheit schon nach dem zweiten Bade von 20° R. dergestalt collabirte, dass er eine Flasche Tokayerwein binnen 36 Stunden verbrauchte, um die kühlen Hände und Füße wieder zu erwärmen und dem kleinen Pulse seine normale Beschaffenheit wiederzugeben. In anderen Fällen erfolgte Collaps schon nach dem ersten Bade, oder selbst nachdem das Kind ein paar Stunden auf einer Wassermatratze gelegen hatte. Will man also den Eintritt dieser Collapssymptome, welche im Typhus gewiss zu fürchten sind, vermeiden, so hat man das erste Bad immer nur als ein Experiment anzusehen, von dessen Ausfall die weitere Behandlung abhängen wird. Die übliche Methode, vor und nach dem Bade ein paar Löffel Wein zu geben, ist keineswegs ausreichend, um in ungeeigneten Fällen eine schlechte Wirkung zu verhüten. Dazu kommt nun noch die sich immer von neuem aufdrängende Erfahrung, dass die kühlen Bäder während der Acme des Fiebers, so lange nur sehr geringe Morgenremissionen stattfinden, einen nur unbedeutenden, höchstens auf einige Stunden beschränkten Temperaturabfall erzielen. Dann aber von neuem, und bei jeder Steigerung über 39,5 immer wieder zu baden, wie es die Fanatiker der Kaltwasserbehandlung vorschreiben, dazu kann ich mich der eben mitgetheilten Bedenken wegen nicht entschliessen, und so bin ich denn nach und nach dahin gekommen, die Anwendung der Bäder beim Kinder-typhus weit mehr einzuschränken, als ich es früher gewohnt war. Nur bei hoher, in den Abendstunden 40,0 und darüber erreichender Temperatur lasse ich überhaupt baden, und beschränke mich auf höchstens 2 Bäder in 24 Stunden, deren Temperatur im Durchschnitt 25 bis 26° R. beträgt und nie unter 22° sinken darf. Diese Bäder wirken bei vielen Kindern schon dadurch entschieden günstig, dass sie ein unter diesen Umständen durch kein anderes Mittel zu erzielendes Wohlbehagen bewirken und etwa vorhandene schwere Nervensymptome temporär mildern.

Die Dauer des einzelnen Bades darf 5 bis 8 Minuten nicht überschreiten. Treten Symptome von Collaps nach dem Bade ein, welche im Bett nicht bald der Euphorie Platz machen (Zittern, Kälte der Hände und Füsse, kleiner Puls, verfallenes Aussehen), so sehe ich darin eine Contraindication gegen die weitere Fortsetzung der Bäder. In leichteren Fällen mit minder hoher Temperatur und grösseren Morgenremissionen lasse ich überhaupt gar nicht mehr baden, sondern nur Eisbeutel auf den Kopf, allenfalls auch auf den Unterleib appliciren, welche in der Regel gut vertragen, aber sofort entfernt werden, wenn die Kinder anfangen, sich über Kälte zu beklagen. Bei grosser Unruhe kann man hier auch lauwarme Bäder von 27° R. versuchen, von denen ich nicht selten einen calmirenden Erfolg sah. In den leichteren Fällen bedarf es durchaus keiner stärkeren Antipyrese durch Arzneimittel. Eine milde flüssige Diät (Milch, Fleischbrühe) und je nach dem Alter 4—5 Thee- oder Kinderlöffel guten Weins reichen vollkommen aus, und nur wo ein Recept durchaus verschrieben werden muss, also in der Privatpraxis, möge man die Salzsäure (1:120) zweistündlich nehmen lassen. —

In ernsteren, hochfieberhaften Fällen versuchte ich früher häufig, die kühlen Bäder durch Chinin in grossen Dosen (0,5 bis 1,0), ein paar Stunden vor der Abendexacerbation gegeben, zu ersetzen, und wendete dies Mittel auch in Verbindung mit den Bädern nicht selten an. Je nach der antipyretischen Wirkung wurde die Chinindosis täglich oder einen Tag um den anderen wiederholt. Weder das Ausbrechen des Chinin, was selbst dann vorkam, wenn es in einem halben Weinglase Limonade gereicht wurde, noch das häufig danach eintretende Ohrenklingen hielt uns von dem weiteren Gebrauch des Mittels ab. Leider aber gilt vom Chinin fast dasselbe wie von den kühlen Bädern. Während der Acme, zumal schwerer Fälle, ist die antipyretische Wirkung dieses Mittels eine geringe oder wenigstens sehr schnell vorübergehende. Erst wenn die Morgentemperatur anfängt, etwas zu sinken, tritt diese Wirkung entschieden hervor, und es gelingt dann in der That oft, durch eine starke Dosis Chinin die nächste Morgentemperatur auf den normalen oder selbst subnormalen Grad zurückzuführen, ja sogar auf 24—36 Stunden einen erheblichen Temperaturabfall zu bewirken. Dem vielfach gerühmten Natron salicylicum kann ich im Kindertypus nicht das Wort reden. Obwohl ich seine dem Chinin gleichwerthige antipyretische Wirkung nach eigenen Erfahrungen anerkenne, bin ich doch durch das nach grösseren Dosen wiederholt eintretende Erbrechen, besonders aber durch einen bedrohlichen Collaps, welchen ich ein paar Mal beobachtete, von dem

Gebrauch desselben mehr und mehr zurückgekommen. Bald nach dem Einnehmen von 1,0—2,0 dieses Mittels sank hier die Temperatur um 2—3° C., und unter copiösem Schweissausbruch erfolgte ein so beunruhigendes Sinken des Pulses, Kühlwerden der Extremitäten und Verfall der Gesichtszüge, dass wir zur Anwendung starker Reizmittel (Wein, Moschus) genöthigt wurden, was bei der Anwendung grosser Chinindosen niemals vorgekommen ist. Dagegen bedienten wir uns in den letzten Jahren des Antipyrins mit so gutem und fast von allen üblen Nebenwirkungen freiem Erfolg, dass ich diesem Mittel jetzt vor allen anderen Antipyreticis den Vorzug gebe. Nach einer Dosis von 0,25—0,3, bei älteren Kindern höchstens 0,5, ging die Temperatur rasch und auf die Dauer von 5—6 Stunden um 2—3° herab. Oft kamen wir mit einer, höchstens zwei bis drei Dosen in 24 Stunden aus¹⁾. Nur dreimal kamen ernstere Collapserscheinungen vor, welche Reizmittel erforderten. Auch mit dem Antifebrin (0,1 bis 0,3, je nach dem Alter) wurden viele Versuche auf der Klinik angestellt. Einen Vorzug vor dem Antipyrin möchte ich diesem Mittel nicht einräumen, und ich habe es wegen seiner von Anderen beobachteten toxischen Wirkungen verlassen. Immer wird man aber daran denken müssen, dass alle diese Mittel nur temporär die Temperatur herabsetzen und dadurch das Allgemeinbefinden günstiger gestalten, auf den Verlauf der Krankheit im Allgemeinen aber gar keinen Einfluss ausüben.

Wo die Diarrhoe so copiös war, um ein besonderes Eingreifen zu erfordern, da zeigte sich Magister. Bismuthi (0,1 bis 0,3 2stündl.) (F. 30) oder auch Acid. tannicum (1,0 bis 1,5 : 120,0 mit Extract. nuc. vomic. 0,1 oder Tinct. nuc. vomic. 1,0) (F. 33) in der Regel erfolgreich. Darmblutungen suchten wir durch Liq. ferri sesquichlorati (1 : 120) und Eisfomentationen des Unterleibs, Stuhlverstopfung durch Ricinusöl (kinderlöffelweise) oder durch eine Wasserinjection in den Darm zu bekämpfen. Den Bronchialcatarrh konnten wir meistens unberücksichtigt lassen. Nur wo er sehr diffus auftrat oder in Bronchopneumonie ausartete, wurde ein Decoct. Senegae mit Liq. ammon. anis. (F. 20) oder Acid. benzoic. mit Campher (F. 21) als stimulirendes Expectorans gegeben. Zur Anwendung von trocknen Schröpfköpfen oder fliegenden Vesicantien kam es nur in einzelnen Fällen von ausgedehnter pneumonischer Verdichtung.

¹⁾ Bungereoth, Charité-Annalen. XI. 1886. S. 599. — Moncorvo (De l'antipyrine. Paris, 1886) geht bis zur Dosis von 3,0 pro die. — Ferreira, Contributions à l'étude clinique des applications de l'antipyrine. Rio, 1885.

Sobald Collapssymptome sich bemerkbar machten, suchten wir durch grosse Gaben von Tokayer oder Portwein (stündlich einen Kinderlöffel voll), durch Moschus, Campher (F. 14), subcutane Injection von Aether sulphuricus, denselben entgegenzuwirken. Bei grosser Unruhe und Schlaflosigkeit wurde wiederholt Chloralhydrat 1,0 bis 2,0 innerlich oder in Klystierform) mit Vortheil in Gebrauch gezogen, während Morphinum, innerlich oder subcutan applicirt (0,005 bis 0,01) minder sicher zu wirken schien. In allen Fällen, wo sich das Fieber bis in die zweite Woche hineinzog, gaben wir consequent ein Decoct. cort. Chinae (F. 23), auch mit Tinct. Valerianae versetzt, bis zur Reconvalescentz. Vor allem aber sorgen Sie dafür, dass die flüssige Diät noch eine volle Woche nach der gänzlichen Entfieberung beibehalten wird. Milch, Brühe und Wein müssen während dieser Zeit als Nahrung ausreichen.

Weder Typhus exanthematicus, noch Febris recurrens bieten im Kindesalter Eigenthümlichkeiten dar, welche eine besondere Schilderung rechtfertigen dürften. Die früher in meiner Klinik vorgekommenen Fälle von Recurrens, 19 an der Zahl (seit dem Jahr 1873 sind nur vereinzelte Fälle hinzugekommen), wurden von Dr. Weissenberg (Jahrbuch f. Kinderheilk. N. F. Bd. VII. 1874. S. 1.) zusammengestellt, und den sich speciell dafür interessirenden Leser darf ich auf diese sorgfältig ausgeführte Arbeit verweisen.

Auch das Wechselfieber weicht bei Kindern, welche das zweite oder dritte Jahr überschritten haben, in keiner Weise von demjenigen der Erwachsenen ab. Nur in den ersten Lebensjahren zeigt sich die Eigenthümlichkeit, dass das Froststadium entweder durch einen convulsivischen Anfall ersetzt wird, oder, was viel häufiger ist, gänzlich fehlt, allenfalls durch kühle Beschaffenheit der Hände und Füsse und leichte Cyanose angedeutet ist. Auch der Schweiss fehlt sehr häufig. Da nun der Typus hier meistens eine Quotidiana ist, so kann das Fehlen des Froststadiums, der unvermittelte Eintritt der Hitze und das Ausbleiben des Schweisses leicht zur falschen Annahme eines remittirenden Fiebers verleiten, und erst der Milztumor und der Erfolg des Chinin verrathen die wahre Natur der Krankheit. Seit mehr als 25 Jahren hat übrigens die Zahl der Intermittensfälle sowohl bei Erwachsenen, wie bei Kindern, in Berlin in dem Grade abgenommen, dass ich das Ungenügende meines Beobachtungsmaterials ausdrücklich betonen muss. Einige Fälle von typischen Neurosen (Eclampsie, Torticollis) habe ich

bereits früher mitgetheilt. Ich bemerke nur noch, dass ich das Chinin (muriaticum oder sulphuricum) auch Kindern zunächst immer in grossen Dosen (0,3 bis 0,5 am besten in einem halben Weinglase stark versüßter Citronenlimonade) ein paar Stunden vor dem zu erwartenden Anfall gebe, und nach dem Wegbleiben desselben das Mittel in kleineren Gaben (0,03 bis 0,06 2stündlich, mit Zucker oder Chocolate 1,0 versetzt) noch wenigstens 5 bis 6 Tage fortbrauchen lasse. Aber selbst dann wird man es häufig mit Recidiven zu thun bekommen, welche sich nicht immer durch erneute Einwirkung der Malaria erklären lassen. Die hypodermatische Anwendung des Chinins hat zwar den Vorthail, dass man mit einer geringeren Dosis auskommt, und die Kinder sich nicht gegen das Einnehmen des sehr bitteren Mittels sträuben, aber mit wenigen Ausnahmen waren die von mir versuchten Injectionen so schmerzhaft und reizend, dass ich zu denselben nur im Nothfall, wenn der innere Gebrauch durchaus nicht statthaft ist, zurückkehren würde.

Ich will bei dieser Gelegenheit einiger Fälle gedenken, die mir hier in Berlin, und zwar in ganz verschiedenen Stadttheilen vorkamen, kaum anders als durch eine Malaria entstanden aufgefasst werden konnten, aber dem Chinin den hartnäckigsten Widerstand leisteten. Es handelte sich um Kinder von 5 bis 8 Jahren, nur eins hatte das zweite Jahr noch nicht überschritten. Bei allen fanden tägliche Fieberanfälle von Stundenlanger Dauer, gewöhnlich Nachmittags oder gegen Abend, statt, welche entweder sofort mit Hitze einsetzten oder nur durch eine schwach angedeutete, sehr kurze Kälte eingeleitet wurden. Die Temperatur stieg in diesen Anfällen bis 39,5 und darüber, und war auch in der „fieberfreien“ Zeit nicht immer absolut normal. Abgesehen von diesen Anfällen befanden sich die Kinder wohl, wurden aber nach Wochenlanger Dauer der Krankheit welk, blass und schwach. Trotz der genauesten und wiederholten Untersuchung aller Organe liess sich nicht der geringste Grund für das Fieber, nicht einmal Anschwellung der Milz nachweisen, und der Verdacht einer schleichenden Endocarditis oder einer sich entwickelnden Miliartuberculose machte sich um so stärker geltend, als die anhaltende Anwendung des Chinin in grossen und kleinen Dosen absolut erfolglos blieb. In einem dieser Fälle wurde auch die Untersuchung des Blutes vorgenommen, welche indess keine Abweichung vom Normalzustande, insbesondere keine Leukämie oder Melanämie ergab. Da nun die Affection sich viele Wochen ganz in derselben Weise hinzog, am Herzen nichts Abnormes constatirt werden konnte, und auch die Idee einer Miliartuberculose aufgegeben werden musste, so entfernte ich, die Annahme einer dauernden Malaria wir-

kung festhaltend, die Kinder aus Berlin, und sah nach diesem Wohnungswechsel schnelle Heilung erfolgen. Um eine „Intermittensmalaria“ kann es sich bei diesen Kindern kaum gehandelt haben, weil diese dem Chinin wohl nicht in solcher Weise Trotz geboten hätte. Die Quelle der Malaria aber, welche vielleicht in der Wohnung lag, lässt sich um so weniger bestimmen, als kein anderes Familienglied ähnliche Erscheinungen darbot oder zu irgend einer Zeit an denselben gelitten hatte. Dennoch warne ich vor übereilter Annahme einer „Malariainfection“ in ähnlichen Fällen, da ich nach sehr langer und von absolut freien Intervallen unterbrochener Dauer solcher Fieberanfälle die Kinder schliesslich doch an Tuberculose oder an multiplen Lymphosarcomen zu Grunde gehen sah.

Neunter Abschnitt.

Constitutionelle Krankheiten.

I. Der Rheumatismus.

Der acute Gelenkrheumatismus (Polyarthritis acuta rheumatica), welcher jetzt von Vielen den Infectionskrankheiten zugezählt wird, kommt im Kindesalter keineswegs selten vor, unterscheidet sich aber von dem der Erwachsenen durch eine im Allgemeinen mildere Erscheinungsform. Sowohl die Localaffection, wie das begleitende Fieber, pflegen eine geringere Intensität darzubieten. Mit seltenen Ausnahmen ist die Zahl der ergriffenen Gelenke eine kleinere, die Anschwellung und Schmerzhaftigkeit geringer, und die Temperatur übersteigt im Durchschnitt nicht 39 bis 39,5. Auch die copiösen Schweisse und die Eruptionen der Sudamina, welche bei Erwachsenen fast nie fehlen, sah ich bei Kindern nur selten spontan, sondern gewöhnlich erst nach der Anwendung von Salicylsäure eintreten. Am häufigsten wurden die Fuss- und Kniegelenke, demnächst die Gelenke der oberen Extremitäten, auch diejenigen der Fingerphalangen und der Metacarpalknochen befallen, wobei Finger und Handrücken bisweilen eine leichte ödematöse Anschwellung zeigten. Nur

in einzelnen Fällen sah ich die Hüftgelenke schmerzhaft und unbeweglich werden. Bei einem 5jährigen Mädchen schwellen fast gleichzeitig beide Fuss- und Handgelenke und das rechte Kniegelenk an, und die bedeckende Haut zeigte eine Röthe, welche sonst immer fehlte, höchstens über den geschwellenen Fingergelenken bisweilen beobachtet wurde. Das Ueberspringen der Affection von einem Gelenk auf das andere, sowie das Zurückspringen auf ein bereits frei gewordenes Gelenk kam wiederholt vor, wodurch der Verlauf der Krankheit, welcher gewöhnlich 8—10 Tage betrug, wie bei Erwachsenen auf 2—4 Wochen ausgedehnt wurde. Dabei wurden aber die späteren Nachschübe der Gelenkaffection immer schwächer und kürzer, ebenso das begleitende Fieber, welches im weiteren Verlauf nur mässige Temperatursteigerungen (38,2) und dazwischen vollständige Intermissionen in den Morgenstunden zeigte. Einzelne Kinder klagten auch über Schmerzen im Leibe mit Druckempfindlichkeit des Abdomen; bei anderen fand gleichzeitig Angina tonsillaris mit mässigen Schlingbeschwerden statt.

Die meisten Fälle von acutem Rheumatismus, welche mir bei Kindern vorkamen, betrafen das Alter zwischen 9 und 13 Jahren. Weit seltener sah ich jüngere Kinder von 5—8 Jahren, oder gar noch kleinere befallen werden, wovon ich bereits früher¹⁾ ein paar Fälle mittheilte. Der eine betraf ein erst 10 Monate altes Kind, bei welchem die Erscheinungen der acuten rheumatischen Polyarthrits (Fieber, schmerzhaftes Anschwellen und Unbeweglichkeit des rechten Hand- und Ellenbogens, sowie des linken Fuss- und Kniegelenks) mit Bronchopneumonie, und wahrscheinlich auch mit linksseitiger Pleuritis complicirt waren. Nach einer Dauer von 4—5 Wochen konnte bei passiver Bewegung des rechten Ellenbogengelenks noch längere Zeit eine Art von Crepitation (Rauhigkeit der Gelenkflächen) wahrgenommen werden, und noch während der Abnahme der Gelenkaffection bildete sich Härte und Contractur der Adductoren des Oberschenkels aus, welche erst nach drei Wochen langsam verschwand und wahrscheinlich als die Folge einer Myositis rheumatica zu betrachten war²⁾.

¹⁾ Beiträge zur Kinderheilk. N. F. S. 241.

²⁾ Verschiedene in der Literatur mitgetheilte Fälle von acutem Rheumatismus bei Kindern in den ersten Wochen und Monaten des Lebens scheinen mir vor einer strengen Kritik nicht Stand zu halten, vielmehr auf einer Verwechselung mit Syphilis der Epiphysen, mit multipler Periostitis der Gelenke beruhen. Nur ist aber ein Fall von Basch (Prager med. Wochenschr. 1877) 13 Wochen alten Knaben betrifft. Infection Neugeborener erkrankte Mutter beobachtete Schäfer, Berliner klin.

Die Complication mit Pneumonie und Pleuritis, welche bereits in einem früher (S. 448) mitgetheilten Fall beobachtet wurde, steht an Frequenz weit hinter der Endocarditis zurück, mag diese nun für sich allein oder mit Pericarditis verbunden auftreten. Ja nach dem, was ich selbst gesehen, möchte ich annehmen, dass diese Complication bei Kindern noch häufiger vorkommt, als bei Erwachsenen. Selbst in Fällen, wo nur ein Gelenk, z. B. das Knie, ergriffen war, wurde Endocarditis beobachtet. Indem ich Sie auf meine früheren Mittheilungen über diese Complicationen (S. 444) verweise, will ich hier nur darauf zurückkommen, dass alle localen Symptome, zumal stechende Schmerzen in der Herzgegend, welche beim Druck und Percutiren zunehmen und sogar schlafräuhend werden können, ferner Dyspnoe, Unregelmässigkeit des Pulses und gesteigertes Fieber nur in dem kleinsten Theil der Fälle vorhanden sind. Häufiger verläuft die Endocarditis, ja selbst eine leichte Pericarditis, latent, und nur die locale Untersuchung lässt sie erkennen. Wiederholt hatte ich auch Gelegenheit, bei Kindern mit alten Klappenfehlern unter dem Einfluss eines neuen Gelenkrheumatismus eine frische Entzündung an der erkrankten Klappe (Endocarditis recurrens) zu beobachten, wofür ausser den früher (S. 445) mitgetheilten, noch der folgende Fall als Beispiel anzuführen ist:

Martha Schm., 11 Jahre alt. Vor einem Jahre acuter Gelenkrheumatismus, nach dessen Ablauf in der Poliklinik eine Insufficienz der Mitrals constatirt wurde. Am 4. Juni 1877 von neuem mit rheumatischer Schwellung beider Fussgelenke aufgenommen. T. 39,6; P. 140, klein. Dyspnoe, R. 40. Natr. salicyl. 2,0. Unter Fortdauer des Fiebers (38,2 bis 39,4) entstanden in den nächsten Tagen heftige Schmerzen in der Herzgegend, während die Gelenkaffection der Füße sich zurückbildete und auf kein anderes Gelenk überging. Die Schmerzen waren schlafräuhend, Druck und Percussion der Herzgegend sehr empfindlich, R. 52—68; P. 144. Das systolische Geräusch an der Spitze bedeutend stärker, am 8. auch deutliches pericardiales Reiben, welches beiden Tönen nachschleppte, auch nach hergestellter Euphorie am 12. noch hörbar war und erst am 23. verschwand. In Folge einer antiphlogistischen Behandlung (6 blutige Schröpfköpfe, Eisbeutel, Calomel [0,03], graue Salbe, Vesicator) Heilung der frischen Peri-Endocarditis. Nachschübe der Schmerzen zwischen dem 24. und 29. erforderten wiederum die Application des Eisbeutels. Am 14. Juli mit dem alten Herzleiden entlassen. Dämpfung den rechten Sternalrand um 1 Ctm. überschreitend.

Auf die Verhältnisse des acuten Rheumatismus zur Chorea, von denen (S. 19) die Rede war, brauche ich hier nicht zurückzukommen. Ich will nur hinzu, dass der sogenannte Rheumatismus cerebri bei Erwachsenen und auch von einigen Autoren bei Kindern beobachtet wurde, mir bis jetzt nur in einem Falle vorgekommen ist, in welchem gleichzeitig Chorea auftrat,

und der Tod an Pericarditis erfolgte. Ob, wie Roger annimmt, alle Fälle von Rheumatismus cerebialis bei Kindern mit Chorea verbunden sind, wage ich daher nicht zu beurtheilen.

Unter den Muskeln, welche bei Kindern vom Rheumatismus befallen werden, stehen die Hals- und Nackenmuskeln obenan. Zwar dürfen Sie nicht jede Nackensteifigkeit oder jedes Caput obstipum eines Kindes sofort als eine rheumatische Affection betrachten, müssen vielmehr immer daran denken, dass auch ernstere Leiden, besonders Spondylitis der Cervicalwirbel oder meningitische Zustände dies Symptom erzeugen können¹⁾. Immerhin aber kommen nicht selten Fälle von Caput obstipum bei Kindern vor, in welchen eine anhaltende Contractur der seitlichen Halsmuskeln mit Bestimmtheit auf Erkältung zurückzuführen oder wenigstens keine andere Ursache aufzufinden ist, und der Gebrauch des Jodkali, warmer Cataplasmen und Frictionen, der Massage oder des elektrischen Stroms bald Heilung bewirkt. Bei zwei Kindern im Alter von 12 und 15 Monaten complicirte sich die rheumatische Contractur der Hals- und Nackenmuskeln mit Bronchopneumonie, und es fehlt in der Literatur (Picot) auch nicht an Beispielen, in welchen ein Caput obstipum, so gut wie der acute Gelenkrheumatismus, Chorea zur Folge hatte. Seltener wurden andere Muskelgruppen von schmerzhaften rheumatischen Contracturen befallen, z. B. die Adductoren des Oberschenkels, wie in den S. 446 und 790 mitgetheilten Fällen. Selbst bei kleinen Kindern, welche noch nicht sprechen können, beobachtete ich ein paar Mal Erscheinungen, die ich nicht anders als durch Muskelrheuma bedingt erklären kann. Die Kinder, welche bis dahin vollkommen gesund waren, wollten plötzlich eine untere oder obere Extremität nicht mehr gebrauchen. Druck und passive Bewegung derselben waren schmerzhaft, erregten sofort heftiges Geschrei, und bisweilen zeigten sich auch leichte Oedeme des Hand- und Fussrückens. Die Gelenke selbst blieben dabei ganz frei, doch sprang das Leiden zuweilen von einer Muskelpartie schnell auf die andere über, machte auch wohl freie Intervalle und trat dann plötzlich von neuem auf. Durch Ruhe im Bett und Watteeinwicklung der betreffenden Theile erfolgte bald Heilung dieser Affection, die, wenn sie eine untere Extremität befiel, zuerst den Verdacht einer Coxitis erweckte. Mitunter wird auch das Periost in heftiger Weise befallen. Bei zwei Mädchen im Alter von 10 und 12 Jahren, welche

¹⁾ Vergl. auch den Fall von intermittirendem Caput obstipum S. 178 und eine Beobachtung von rein spastischer Contractur der Halsmuskeln in meinen Beitr. zur Kinderheilk. S. 24.

mit nackten Füßen auf dem kalten Fussboden gegangen waren, wurde das Periost des Os femoris der Sitz so gewaltiger Schmerzen, dass jeder Bewegungsversuch und Druck auf den geschwellenen Knochen unerträglich war, und da auch Fieber sich hinzugesellte, die Befürchtung einer acuten Osteomyelitis nahe lag. In beiden Fällen aber brachte das Jodkali schon nach wenigen Tagen Erleichterung und bald auch Heilung zu Stande.

Nach dem Ablauf des acuten Rheumatismus, zumal des articulären, behalten die Kinder eine grosse Tendenz zu Recidiven, welche sich mehrere Jahre hintereinander wiederholen können, die schon bestehenden Klappenfehler steigern, und nicht selten auch Recidive der Chorea im Gefolge haben. Oeffters sah ich noch Wochen und Monate lang nach der Heilung der acuten Affection vage Gelenkschmerzen von Zeit zu Zeit wiederkehren, welche mit leichtem Oedem der Gelenksumgebung verbunden sein können, oder es kommt auch zu schwachen fieberhaften Nachschüben. Nur einmal, bei einem 19jährigen Mädchen, bildete sich im Kniegelenk ein Hyarthros, welcher eine längere Behandlung erforderte:

Marie N., aufgenommen am 12. Octbr. 1873, zeigte die Symptome einer starken Flüssigkeitsanhäufung im linken Kniegelenk, starke Anschwellung, verstrichene Contouren, tanzende Patella. Vor 14 Tagen waren heftige Schmerzen im linken Bein mit Anschwellung des Fussgelenks und von Fieber begleitet, eingetreten. Einige Tage darauf auch Schmerz und Unbeweglichkeit im Hüftgelenk. Dann plötzliches Verschwinden der Schmerzen aus den bisher befallenen Theilen, und dafür Schmerz und Anschwellung im linken Knie, welche seitdem noch zugenommen hatten. Sonst völlige Euphorie, kein Fieber. Therapie: Anhaltendes Liegen im Bett, Eisblase auf das Knie. Vom 19. an, nachdem der Schmerz ganz aufgehört hatte, Aufpinselung von Jodtinctur, welche eine ungewöhnlich starke Hautentzündung mit Blasenbildung hervorrief. Am 27. November vollkommen geheilt entlassen. —

Viel seltener als dem acuten, begegnen wir bei Kindern dem chronischen Rheumatismus, dessen exquisite Formen man in der That nur ausnahmsweise beobachtet. Jene permanenten Veränderungen der Gelenke und sehnigen Apparate, wie wir sie bei Erwachsenen in der Form der „Arthritis deformans“ so häufig antreffen, kamen mir im Kindesalter nur sehr vereinzelt vor:

Knabe von 14 Jahren, am 30. Dec. 1864 in der Poliklinik vorgestellt. Seit 6 Jahren heftige reissende Schmerzen an Händen und Füßen. Rheumatismus acutus soll nicht vorausgegangen sein. An der linken Hand fast vollständige Ankylose und knotige Anschwellung der Gelenke zwischen den ersten und zweiten Phalangen des Daumens, des Zeige- und Mittelfingers; rechts dieselben, etwas weniger entwickelten Veränderungen am Zeige-, Mittel- und Ringfinger. Anschwellung und Empfindlichkeit einiger Metacarpalknochen. Am linken Fuss ähnliche Alterationen der

Gelenke der grossen und 4. Zehe. Palpitationen und Dyspnoe ohne abnorme Untersuchungsergebnisse. Weiterer Verlauf unbekannt. Ganz ähnlich war der zweite, eine 13jährige Russin betreffende Fall, welchen ich nur einmal in meiner Sprechstunde zu sehen bekam¹⁾.

Häufiger sieht man bei Kindern nach einem oder wiederholten Anfällen von acutem Gelenkrheumatismus schmerzhaftes Anschwellen und Steifigkeit verschiedener Gelenke zurückbleiben, welche Monate und Jahre den bewährtesten Mitteln Trotz bieten:

Bei einem 7jährigen Knaben, welcher im Frühjahr 1876 einen acuten Gelenkrheumatismus, vorzugsweise der Fussgelenke, überstanden hatte, waren diese noch im October so unbeweglich, dass man eine Paraplegie angenommen hatte. Die Untersuchung ergab indess, dass von einer solchen nicht die Rede war; vielmehr handelte es sich um eine permanente mässige Schwellung und grosse Empfindlichkeit der Malleoli, besonders aber des Periosts beider Calcanei und der Plantaraponeurose, welche den Knaben verhinderte, die Sohle fest auf den Boden zu setzen. Heilung durch Monate lang fortgesetzten Gebrauch von Jodkali.

Helene G., 12 Jahre alt, hatte vor Jahresfrist an einem acuten Gelenkrheumatismus gelitten, und klagte seitdem anhaltend über Schmerzen in beiden Hand- und Fussgelenken. Bei der Aufnahme in die Klinik (17. März 1881) fanden wir beide Fuss- und Kniegelenke, beide Ellenbogen- und Schultergelenke, sowie das Hand- und die Fingergelenke linkerseits geschwollen, schmerzhaft und schwer beweglich. Fieber fehlte durchaus. Therapie: Jodkali und warme Bäder. Schnelle Besserung. Pat. verlässt am 3. April das Bett und klagt nur noch über Steifigkeit der Fussgelenke beim Gehen. Anfangs Mai von neuem schmerzhaftes Anschwellen der Hand- und Fussgelenke, die mit abwechselnder Besserung und Verschlimmerung, bisweilen auch von leichten Fieberbewegungen begleitet, viele Monate lang fortbestanden und trotz der consequenten Anwendung von Jodkali, Bädern und Aufpinselungen noch im März 1883 nur theilweise beseitigt waren. Lange Zeit waren die betreffenden Gelenke so gut wie ankylosirt, und erst eine beharrlich ausgeführte Massage hat seit einigen Monaten eine erhebliche Besserung der Beweglichkeit, zumal der Handgelenke, herbeigeführt. Bei der Entlassung war die Affection nur theilweise geheilt.

Bei dieser Patientin zeigte sich auch eine Erscheinung, auf welche Meynet²⁾, später Rehn³⁾ und Hirschsprung⁴⁾ die Aufmerksamkeit gelenkt haben. Ich selbst beobachtete den ersten Fall dieser Art schon im Jahre 1876.

Anna M., 14 Jahre alt, erschien am 31. Januar 1876 in meiner Sprechstunde. Innerhalb der beiden letzten Jahre zwei Anfälle von acutem Gelenkrheumatismus. Insufficienz der Mitralklappe mit bedeutender Hypertrophie und Dilatation des

¹⁾ S. P. Wagner, Ueber Rheumat. chron. etc. bei Kindern. Münchener med. Wochenschr. 1888. No. 12 u. 13.

²⁾ Lyon médical. 1875. No. 49.

³⁾ Gerhardt's Handb. d. Kinderkrankh. 1878.

⁴⁾ Jahrb. f. Kinderkrankh. Bd. XVI. Heft 3 u. 4.

Herzens. Etwa 6 bis 8 Wochen nach den erwähnten Anfällen entstanden jedesmal erbsen- bis taubeneigrosse „Exostosen“, zuerst an den Proc. styloidei beider Ulnae, dann am Rande der Kniescheiben. Anfangs rundlich, weich und empfindlich, wurden sie allmählig fest, unempfindlich und zugespitzt. Die Zahl derselben war sehr erheblich; in der letzten Zeit hatte sich auch ein ähnlicher Knoten in der linken Aponeurosis palmaris gebildet.

Dieselben knötchenförmigen Neubildungen fanden sich nun auch bei Helene G. (S. 794) am 10. Juli 1881 an beiden Ellenbogen oberhalb des Olecranon, ferner auf der Dorsalfläche beider Handgelenke nach innen vom Proc. styloid. ulnae, endlich am rechten Sternoclaviculargelenk da, wo die Aponeurose des Sternomastoideus auf das Manubrium sterni übergeht. Die Knötchen von der Grösse einer kleinen Erbse waren leicht verschiebbar und wenig empfindlich. Unter der Behandlung mit Natron salicylicum schwanden bis zum 9. August die Fieberbewegungen, und wir konnten nun constatiren, dass auch das Knötchen am rechten Ellenbogen vollständig verschwunden war. Allmählig wurden auch die übrigen Knötchen kleiner und flacher, und verschwanden im Verlauf des Herbstes spurlos, waren auch bis zur Entlassung der Kranken nicht wieder sichtbar geworden. Bei einem 9jährigen Knaben mit Insufficienz der Mitralklappe, die sich nach einem vor 5 Monaten überstandenen Gelenkrheumatismus entwickelt hatte (Juni 1885), fanden wir ebenfalls an beiden Ellenbogen, am Olecranon, mehrfache bohnergrosse, feste, etwas bewegliche Knötchen mit glatter Oberfläche. Besonders wichtig ist aber wegen der anatomischen Untersuchung der folgende Fall¹⁾.

Auguste W., 12jährig, aufgenommen am 4. April 1881. Untersuchung ergibt Insufficienz der Mitralis mit Hypertrophie des rechten Ventrikels. In anamnestischer Hinsicht war nichts zu ermitteln. An einzelnen Gelenken, zumal an den Sehneninsertionen fühlt man kleine, diffuse, elastische Verdickungen, welche nicht empfindlich sind, so besonders an beiden Kniegelenken im Ansatz des Musc. quadriceps an dem oberen Rande der Patella, und an beiden Handgelenken oberhalb des Proc. styloid. ulnae. Am 19. April unter leichtem Fieber lebhaft Schmerzen in beiden Handgelenken, welche bedeutend geschwollen und unbeweglich wurden; dabei Kopfschmerz, Schwindel, vermehrte Herzaction, Stiche in der Herzgegend, leichtes Oedem des Gesichts und der Unterschenkel. Am 29. Mai, als Pat. das Bett wieder verlassen konnte, hatten sich die diffusen Verdickungen an den Kniegelenken zu halberbsengrossen resistenten Knötchen umgebildet; ganz ähnliche konnten nunmehr an beiden Malleoli externi, am rechten Ellenbogen oberhalb des Olecranon, an beiden Spinae ilei sup. post., endlich am rechten Schultergelenk unterhalb des Ansatzes der Clavicula gefühlt werden. Dieselben waren nur wenig empfindlich und etwas verschiebbar. Nach dem am 7. Juli unter den Erscheinungen allgemeiner Wassersucht erfolgten Tode, ergab die von Prof. Grawitz aus-

¹⁾ G. Mayer, Berliner klin. Wochenschr. 1882, No. 31,

geführte Section (ausser dem Herzleiden und seinen Folgen) an den Stellen, wo man die Knötchen gefühlt hatte, ovale Tumoren von etwa Kirschkerngrösse und ziemlich derber Consistenz. Sie sassen auf den Aponeurosen der Sehnen und bestanden, wie das Microscop zeigte, hauptsächlich aus fibrösem Gewebe mit faserknorpeligen Einsprengungen. Nicht alle Knötchen hatten übrigens die gleiche Structur. In den einen prävalirte das Binde-, in den anderen das knorpelige Gewebe, und das Knötchen an der Clavicula war sogar durch eingesprengte Kalkmasse knochenhart geworden. Die an der Patella fühlbar gewesenen Knötchen waren spurlos verschwunden.

Ganz dieselbe Beschaffenheit zeigte ein erbsengrosses, über dem Olecranon sitzendes Knötchen aus der Leiche eines 11jährigen, an Endocarditis verrucosa und Herzhypertrophie in Folge von acutem Gelenkrheumatismus gestorbenen Mädchens (Januar 1888), und auch in einem Fall von Hirschsprung ergab die anatomische Untersuchung der Knötchen eine Bindegewebsneubildung. Man muss sie daher als das Product eines durch den acuten Rheumatismus der Gelenke in den Aponeurosen der Sehnen angefachten Entzündungsprocesses ansehen. Durch eine regressive Metamorphose (Verfettung) können diese Producte, wie meine Fälle und ein anderer von Hirschsprung lehren, zur Resorption und zum Verschwinden gebracht werden, während andererseits durch Verkalkung knochenartige Bildungen entstehen können. Aber nicht bloss die Muskelsehnen und Aponeurosen können die Keimstätte dieser entzündlichen Producte werden; vielmehr scheint auch das Periost und Perichondrium dieselben produciren zu können. Der in meinem letzten Fall an der Clavicula befindliche Knoten war fest mit derselben verbunden und als eine wahre Exostose anzusehen, ebenso ein am Capitulum der rechten Ulna festhaftender harter erbsengrosser Auswuchs. In diese Kategorie gehört auch der von Ebert¹⁾ und Virchow²⁾ mitgetheilte Fall eines 10jährigen Knaben, bei welchem sich in Folge wiederholter Anfälle von acutem Gelenkrheumatismus an den Gelenkenden vieler Röhrenknochen, aber auch an anderen Theilen des Skeletts, zahlreiche Hyper- und Exostosen gebildet hatten. Bemerkenswerth ist, dass alle diese Dinge bis jetzt nur bei Kindern vom 3. bis zum 14. Lebensjahre beobachtet wurden. Fortgesetzte Untersuchungen müssen ergeben, ob sie auch bei Erwachsenen in Folge der Polyarthritidis rheumatica vorkommen³⁾.

¹⁾ Deutsche Klinik. 1862. No. 9.

²⁾ Die krankhaften Geschwülste. Bd. II. S. 83.

³⁾ Ein von Scheele (Deutsche med. Wochenschr. No. 41. 1885) mitgetheilte Fall spricht dafür, dass diese Knötchenbildungen auch bei fieberlosem Rheumatismus der Sehnen, und zwar in Verbindung mit Chorea auftreten können. — Money, Lancet, 1883, No. 13.

Von diesen „rheumatischen Fibromen und Osteomen“ hat man eine andere Art multipler Exostosen zu unterscheiden, welche nicht ganz selten bei Kindern vorkommt, und für welche sich entweder gar keine Ursache oder eine hereditäre Disposition nachweisen lässt, ähnlich wie bei den in neuester Zeit viel erwähnten Neurofibromen der Haut.

10jähriger Knabe, am 21. Novbr. 1880 vorgestellt, gesund. Seit dem dritten Lebensjahre Bildung vielfacher unempfindlicher, runder oder kegelförmiger Exostosen an den Epiphysen des rechten Radius, der linken Ulna, der 9. linken Rippe, an der Spina beider Schulterblätter und am inneren Condylus der rechten Tibia. Keine Heredität.

7jähriger Knabe, am 10. Januar 1882 vorgestellt. Seit dem zweiten Jahre Exostosen an mehreren Rippenepiphysen, in den letzten Jahren auch an beiden Ulnae und am unteren Theil des linken Femur. Letztere konnten wegen ihrer Grösse und hakenförmigen Gestalt leicht durch die Hosen gefühlt werden. Bei der Grossmutter sollen ebenfalls kleine Exostosen vorhanden gewesen sein. Auch ein 7jähriges Mädchen (vorgestellt am 7. Februar 1874) zeigte, wie sein Vater, an verschiedenen Knochen, besonders an den Epiphysen, zahlreiche, auf beiden Seiten ziemlich symmetrische Exostosen.

Am merkwürdigsten war der Fall eines Knaben, welcher, ohne dass sich eine hereditäre Anlage nachweisen liess, zahllose Exostosen fast an allen Knochen darbot, sonst aber völlig gesund war und nunmehr zu einem kräftigen Jüngling herangewachsen ist. Hier ging die Bildung und das Wachsthum mehrerer Exostosen wiederholt unter meinen Augen vor sich, war aber mit dem Alter der Pubertät völlig abgeschlossen.

Mit dieser Exostosenbildung verbindet sich bisweilen eine Ossification der Sehnen und Muskeln, welche so hohe Grade erreichen kann, dass ein grosser Theil des Muskel- und Sehnen systems in starre Knochenmasse verwandelt, und fast jede Bewegung des Körpers unmöglich gemacht wird (Myositis ossificans). Gerade zu der Zeit, als ich die Direction der Kinderklinik in der Charité übernahm, befand sich in derselben ein 12jähriges Mädchen, dessen Krankengeschichte leider abhanden gekommen ist, die aber eins der merkwürdigsten Beispiele dieser fast allgemeinen Muskel- und Sehnenverknöcherung darbot, und bei welcher, so viel ich mich erinnere, ein Zusammenhang mit Rheumatismus nicht nachzuweisen war. In einzelnen Fällen [Skinner¹⁾] soll jede Contusion unter Fieber und Schmerz eine solche Knochenbildung in den Muskeln zu Stande gebracht haben. —

In Betreff der Behandlung des Rheumatismus habe ich wenig hinzuzufügen. In den acuten Fällen bedienten wir uns, wie bei Erwachsenen und mit demselben günstigen Erfolg, entweder der Salicyl-

¹⁾ Bouchut, *Maladies des enfants*. p. 903.

säure 0,2 bis 0,3 zweistündlich in Oblaten, häufiger des Natr. salicylicum (5 : 120, zweistündlich einen Kinderlöffel), oder des Antipyrins (0,3 bis 0,5), in den chronischen Fällen vorzugsweise des Kali hydrojodicum ¹⁾).

II. Die Anaemie.

Die Verminderung der rothen Blutkörperchen und des Hämoglobulins, welche wir mit dem Namen „Anämie“ bezeichnen, kommt im kindlichen Alter ausserordentlich häufig, besonders im Gefolge aller mit Säfteverlusten verbundenen Krankheiten vor. Kinder, welche an chronischen Diarrhöen, an weitverbreiteter Tuberculose, an Nephritis scarlatinosa leiden, sind durchweg anämisch. Aber auch solche, die in Folge mangelhafter Ernährung atrophisch werden, in überfüllten Wohnräumen oder in feuchter Kellerluft leben, zeigen in ihrem Aeusseren die Züge der Verarmung des Blutes. Von allen diesen Fällen, in welchen die Anämie nur eine secundäre Bedeutung hat, soll hier nicht weiter die Rede sein, vielmehr nur von derjenigen Form, welche sich bei sonst gesunden Kindern entwickelt, und im Allgemeinen dieselben Erscheinungen darbietet, wie die Chlorose der Pubertätsjahre. Man beobachtet diese Art der Anämie durchaus nicht selten schon bei 8—10jährigen Kindern, fast ebenso häufig bei Knaben wie bei Mädchen. Jeder Arzt kennt diese Fälle, welche ihm von den besorgten Eltern mit der Angabe vorgestellt werden, dass den Kindern weiter nichts fehle, als die gesunde Farbe. Das „grüne“ Aussehen (ein beliebter Berliner Ausdruck) erweckt lebhaftere Befürchtungen, und dennoch ergiebt die ärztliche Untersuchung fast aller dieser Kinder nichts, was dieselben rechtfertigen könnte. Auch stimmt die gelblich blasse Farbe der äusseren Haut nicht immer mit einer gleichen Entfärbung der sichtbaren Schleimhäute überein, welche dabei noch leidlich geröthet erscheinen können. Alle diese Kinder zeigen eine in diesem Alter ungewöhnliche Schlaffheit, leichte Ermüdung, geistige Verstimmung oder erhöhte nervöse Reizbarkeit, oft auch ein Daniederliegen des Appetits, besonders Widerwillen gegen Fleischspeisen, während die bekannte Pica der Chlorotischen hier nur selten vorkommt. Ueber schmerzhaftes Empfindungen in der Magengegend oder in den Intercostalräumen wird häufig geklagt, ohne dass sich materielle Ursachen dieser Klagen nachweisen lassen. Das anämische Venen-

¹⁾ Auf gewisse Veränderungen der äusseren Haut, welche bisweilen im Gefolge rheumatischer Affectionen auftreten, werde ich bei der Betrachtung der Purpura zurückkommen.

geräusch am Halse ist häufig, aber nicht constant vorhanden, und verhält sich in jeder Beziehung wie bei Chlorotischen, d. h. es zeigt sich vorzugsweise oder ausschliesslich auf der rechten Seite des Halses, steigert sich erheblich durch Drehung desselben nach der linken Seite und durch den Druck des Stethoscops, und wird bisweilen auch am obersten Theil des rechten Sternalrandes im Verlauf der Vena jugularis communis als ein dumpf aus der Tiefe herauftönendes Rauschen gehört. Eine diagnostische Bedeutung hat dieses Geräusch für mich nur dann, wenn es auch bei völlig gerader Haltung des Kopfes hörbar ist, da die Drehung nach links auch bei gesunden Menschen durch den Muskeldruck ein analoges Geräusch erzeugen kann. Abnorme Geräusche am Herzen selbst konnte ich nie wahrnehmen, sobald ich nur die Vorsicht gebrauchte, das Stethoscop leise aufzusetzen; denn jeder stärkere Druck desselben auf die Rippenknorpel kann allerdings sofort den ersten Ton unrein oder geräuschartig machen, und zwar, wie mir schien, bei anämischen noch leichter, als bei gesunden Kindern.

Die Theilnahme des Nervensystems giebt sich hier sehr oft durch Anfälle von Kopfschmerzen, seltener durch Schwindel oder Flimmern vor den Augen kund, wovon schon oben bei der Schilderung der Migräne und ihrer Beziehungen zu übermässiger Geistesarbeit die Rede war (S. 325). Das aber auf solcher Grundlage auch ernstere Neurosen (Chorea, Hysterie, kataleptische Zustände) sich ausbilden können, wurde bereits wiederholt hervorgehoben.

Fast alle diese Kinder hatten, ehe sie in meine Behandlung kamen, schon viel Eisen ohne nachhaltigen Nutzen verbraucht, weil die meiner Ansicht nach häufigste Ursache des Leidens, der anhaltende Aufenthalt in der verdorbenen Atmosphäre der grossen Stadt, besonders in den überfüllten Schulzimmern, und die geistige Ueberanstrengung sich nur selten beseitigen lässt. Gegen diese Quellen der kindlichen Anämie gilt es zu kämpfen, und der jetzt in verschiedenen Städten in's Werk gesetzte Plan, auch den unbemittelten Kindern während der Schulferien einen Landaufenthalt zu verschaffen, ist wenigstens als ein Versuch, das Uebel zu lindern, in hohem Grade dankenswerth. Am meisten empfiehlt es sich da, wo die Verhältnisse es gestatten, die betreffenden Kinder gänzlich aus der Stadt zu entfernen und in ländlichen, luftig gelegenen Pensionaten oder Gymnasien ausbilden zu lassen, da mit dem üblichen mehrwöchentlichen Ferienaufenthalt an der See oder im Gebirge in der Regel nur wenig erreicht wird. Macht der höhere Grad der Anämie eine Brunnen- oder Badekur nothwendig, so eignen sich zu diesem Zweck am besten die Eisenquellen von Elster, Franzensbad (zumal bei dyspeptischer Com-

plication), Pyrmont, Driburg, Schwalbach u. s. w., wo es aber auf die Kosten der Reise nicht ankommt, besonders Tarasp oder St. Moritz im Engadin, welche wegen ihrer hohen Gebirgslage für schlaffe Naturen zu empfehlen sind. Ich kann Ihnen aus wiederholter eigener Erfahrung diese Kurorte schon für Kinder vom 7.—8. Jahre an empfehlen. Die freie Lage von St. Moritz, welche den Sonnenstrahlen überall freien Zutritt gewährt, ist den lichtbedürftigen anämischen Kindern zuträglicher, als manche „waldesduftige“ Bergregionen, welche als schattenspendende Sommerfrischen aufgesucht werden. Aus diesem Grunde ist auch der Aufenthalt an sonnigen, hochgelegenen Orten ohne gleichzeitige Brunnenkur zu empfehlen, z. B. Krumhübel und Schreiberhau im Riesengebirge, die Appenzeller Kurorte Heiden, Gais u. A. Dagegen halte ich den von Vielen gerühmten Aufenthalt an der Seeküste immer für einen zweifelhaften Versuch. Während er in einem Theil der Fälle einen entschieden günstigen Einfluss übt, bleibt er bei vielen anderen erfolglos oder wirkt, besonders wenn man die ängstlichen Kinder mit Strenge ins Bad treibt, sogar nachtheilig, und ich ziehe deshalb immer einen hochgelegenen, der Sonne zugänglichen Gebirgsort vor. Auch die vielgebrauchten kalten Abreibungen werden von manchen Kindern ebensowenig vertragen, wie die kalten See- oder Flussbäder, und ich glaube, dass diese allgemein verbreitete Verordnung mehr auf Tradition und dem Streben, doch irgend etwas zu thun, beruht, als auf der Beobachtung wirklicher Erfolge.

Auch für den inneren Gebrauch des Eisens in der Heimath eignen sich die natürlichen oder künstlichen Mineralwässer (Spa, Schwalbach, Pyrmont u. s. w.) mehr, als die Eisenpräparate, weil sie nur sehr geringe Dosen des Eisens enthalten und leichter verdaulich sind. Die schwärzliche Farbe, welche der Stuhlgang oft während des Eisengebrauchs annimmt, bekundet immer, dass ein Theil des genommenen Metalls nicht resorbirt, sondern als Schwefeleisen wieder aus dem Darmkanal entleert wird, und enthält daher die Aufforderung, die Dosis zu vermindern. Ob Sie unter den künstlichen Präparaten Ferrum reductum, lacticum, dialysatum oder die Eisentincturen wählen, scheint mir ziemlich gleichgültig zu sein; die Hauptsache bleibt immer die kleine Dosis (0,03 bis höchstens 0,05 der festen Präparate, 8—12 gtt. der Tincturen 2—3 mal täglich) und der Monate lang fortgesetzte Gebrauch. Um die Zähne vor dem Schwarzwerden zu bewahren, giebt man die genannten Mittel am besten in Pillenform, welche indess nur bei älteren Kindern anwendbar ist. In einer Reihe von Fällen, welche dem Eisen hartnäckig widerstanden, oder wo dasselbe nicht vertragen wurde, habe ich vom Arse-

nik (als Solut. Fowleri, F. 11) günstige Erfolge gesehen, und rathe Ihnen deshalb, sobald nur der Zustand des Magens es gestattet, einen Versuch mit diesem Mittel zu machen.

III. Purpura.

Unter diesem Namen werden verschiedene, ihrem Wesen nach unbekannte krankhafte Zustände zusammengefasst, welche die Eigenschaft mit einander gemein haben, Blutungen in der Haut, den serösen und Schleimhäuten, ja selbst im Parenchym der Organe hervorzubringen. Diese Blutungen erfolgen meist spontan ohne äussere Veranlassung, nicht, wie bei der angeborenen hämorrhagischen Diathese, der sogenannten Bluterkrankheit, hauptsächlich nach Verletzungen der Haut oder der Schleimhäute.

Dass man gerade bei Kindern, zumal in der Armen- und Hospitalpraxis, recht sorgfältig untersuchen muss, um nicht Flohstiche, deren Residuen in der Form kleiner, oft über den ganzen Körper verbreiteter Petechien erscheinen, mit wirklichen Purpurasflecken zu verwechseln, wurde schon an einer früheren Stelle erwähnt. Insbesondere bei Infectiouskrankheiten (Typhus, Scharlach) war ich öfters in Zweifel, ob die bei der Aufnahme der Kinder sichtbaren Blutflecke von Flohstichen herrührten oder der Krankheit selbst angehörten, da, wie Sie sich erinnern werden, auch wirkliche Petechien und grössere Hämorrhagien der Haut im Gefolge von infectiösen Processen, Endocarditis oder septischen Vorgängen auftreten können. Deshalb versäumen Sie bei Purpura nie, das Herz zu untersuchen, besonders wenn Fieber vorhanden ist. In einem Fall von Endocarditis nach Scharlach, welcher nicht einmal deutliche Athergeräusche, sondern nur einen unreinen ersten Herzton darbot, stellte ich besonders auf Grund einer ausgedehnten Purpura die Diagnose, welche durch die Section bestätigt wurde.

An dieser Stelle soll indess nur von denjenigen Blutungen die Rede sein, welche unabhängig von einem fieberhaften Allgemeinleiden oder von Endocarditis, als selbstständige Erkrankung auftreten. Sie werden, wenn sie die Haut allein betreffen, als Purpura simplex, wenn sie mit Schleimhautblutungen verbunden sind, als Purpura haemorrhagica oder Morbus maculosus beschrieben. Leider wissen wir von dem Wesen der krankhaften Zustände und selbst von den anatomischen Bedingungen der vielfachen Hämorrhagien sehr wenig. Die alte Ansicht, dass es sich hier um eine „Entmischung“ des Blutes handle, lässt sich weder durch die chemische, noch durch die microscopische Untersuchung

desselben beweisen. In mehreren, allerdings leichten und schnell heilenden Fällen von Morbus maculosus, welche ich daraufhin untersuchte, erschienen die rothen Blutkörperchen gross, prall gefüllt, und in Bezug auf ihre Farbe und Anzahl in keiner Weise verändert. Kleine Formen (Microcythen) waren nur hie und da sichtbar, und die Zahl der weissen Körperchen nicht bedeutender, als im Normalzustande. Ebenso wenig hat sich die frühere Anschauung von einer Abnahme oder verminderten Gerinnbarkeit des Faserstoffs bestätigt, und es lag daher nahe, statt des normal befundenen Blutes die festen Theile, d. h. die kleinen Gefässe verantwortlich zu machen. Da die Blutungen sowohl durch Ruptur der Gefässe, wie auch durch ein erleichtertes Auswandern der rothen Blutkörperchen aus den Gefässwänden zu Stande kommen können, so dachte man an eine enorme Brüchigkeit der letzteren, und in der That wurden von verschiedenen Forschern (Hayem, Straganow u. A.) microscopische Veränderungen der kleinen Arterien und Capillargefässe beschrieben, welche ein solches Resultat herbeizuführen wohl im Stande wären. Neuere Untersuchungen [v. Kogerer¹⁾] ergaben endarteritische Veränderungen, besonders in den grösseren Arterien des Stratum reticulatum der Haut, Verdickung, hyaline Degeneration und Verfettung ihrer Wände mit Verengerung des Lumen, Wucherung des Endothels und Thrombenbildung. Ich glaube aber, dass diese Degenerationen doch nur in schweren, tödtlich verlaufenden Fällen von Purpura in Betracht zu ziehen sind. Bedenkt man nämlich, wie plötzlich dieselbe oft entsteht und wie rasch sie wieder verschwinden kann, so erscheint hier die Annahme einer erheblichen Structurveränderung der Gefässwände, welche dann ebenso schnell sich wieder zurückbilden müsste, kaum statthaft, und schon daraus ergiebt sich, dass es sich hier um verschiedene Zustände handeln muss, die unter dem gemeinschaftlichen Namen „Purpura“ oder „Morbus maculosus“ zusammengefasst werden, und nur das Auftreten in der Form der „hämorrhagischen Diathese“ mit einander gemein haben. Die schwere, selbst lethal endende Form mag mit jenen Veränderungen der kleinen Gefässe einhergehen; in anderen leichten, bald heilenden Fällen könnte man auch an eine vasomotorische Neurose denken, welche durch paralytische Dilatation der kleinsten Gefässe Stauung des Blutes, Ruptur der Gefässwände oder Auswanderung rother Körperchen zur Folge hat. Das Hinzugesellen leichter Oedeme in einer Reihe von Fällen lässt sich für diese Hypothese geltend machen.

¹⁾ Zeitschr. f. klin. Med. Bd. X. Heft 3.

Die einfache Purpura, bei welcher Blutungen aus den Schleimhäuten fehlen, kommt bisweilen bei schlecht genährten, in dumpfigen Kellern lebenden anämischen und rachitischen Kindern vor. Häufiger erscheint sie in Verbindung mit Leukämie und Milztumoren (S. 375). Die Blutflecke sind hier fast immer nur vereinzelt und höchstens linsengross. Reichlicher und intensiver ist eine andere Form der Purpura, die bei Kindern auftritt, welche gleichzeitig über Schmerzen in den Gliedern, besonders in verschiedenen Gelenken klagen, auch wohl Anschwellung derselben darbieten, oder einige Tage zuvor an diesen Symptomen gelitten hatten (die sogen. Purpura oder Peliosis rheumatica). Besonders auf den Unterschenkeln und Füßen, oft aber auch auf dem Bauch und den Armen, sieht man dann viele kleine und grössere, düsterrothe oder bläuliche rundliche Flecke erscheinen. Bei einem 4jährigen Knaben sah ich dieselben auch auf dem Scrotum auftreten. Sie bleiben beim Fingerdruck unverändert, und zeigen hie und da im Centrum eine papulöse oder diffuse, durch Fibringerinnung bedingte Härte und Prominenz. Abgesehn von den erwähnten spontanen Schmerzen ist auch Druck auf die Tibia, die Knöchel, die Sohlen, und die Bewegung der Gelenke nicht selten empfindlich, so dass dadurch das Gehen mehr oder weniger erschwert werden kann. Bisweilen gesellen sich zu den Purpuraflecken auch quaddelartige Efflorescenzen (*Erythema nodosum*), in deren Mitte ein bläuliches Blutextravasat sicht- und fühlbar ist, und nicht selten beobachtete ich leichtes Oedem der Fussrücken und der Knöchel, wobei der Urin niemals Eiweiss enthielt. Bei einem 7jährigen Knaben, welcher Blutflecke auch auf den Armen und im Gesicht zeigte, wurden Augenlider, Wangen und Nasenflügel ödematös, bei einem anderen zeigte sich Oedem der Ellenbogengegend, des rechten Handrückens, der Fussrücken und Augenlider. Nach einigen Tagen pflegen die Flecke zu erblassen, bilden sich indess bald von neuem, sobald die Schmerzen oder Gelenkschwellungen sich wieder einstellen, oder auch ohne die letzteren, sobald die kleinen Patienten die horizontale Lage verlassen und wieder zu gehen anfangen, so dass mehrere Wochen verlaufen können, ehe diese Nachschübe, mit welchen auch die Oedeme jedesmal wieder erscheinen können, aufhören und die Heilung vollendet ist. In den meisten von mir beobachteten Fällen verlief die Affection fieberlos, nur selten mit leichten unregelmässigen Temperaturerhebungen, mit geringer oder gar keiner Störung des Allgemeinbefindens, und endete immer mit vollständiger Heilung. Bei einem 11jähr. Mädchen, welches, abgesehn von Anorexie, vollkommen gesund erschien, fiel der für das Lebensalter sehr langsame Puls von 68 Schlägen in der Minute

auf, deren Aufeinanderfolge auch nicht ganz regelmässig war, während die Untersuchung des Herzens nichts Abnormes darbot. Nur einmal, bei einem 1½-jährigen Kinde, traten, nachdem ein paar Tage lang Schmerzen in den Beinen bestanden hatten, mit den Purpuraflecken gleichzeitig erbsengrosse pemphigoide Blasen mit serös-blutigem Inhalt an beiden Füssen mit leichtem Oedem derselben auf. Nach etwa 4 Wochen war alles verschwunden, aber 5 Monate später erfolgte ein neuer Ausbruch von Purpura an den unteren Extremitäten.

Ein complicirteres Krankheitsbild kann dadurch zu Stande kommen, dass sich zu den bisher erwähnten Symptomen, Purpura und Gelenkanschwellungen, noch eine Reihe von abdominalen Erscheinungen, nämlich Erbrechen, Darmblutung und Kolik hinzugesellt, eine Form, welche ich zuerst im Jahre 1868 beobachtet und später beschrieben habe¹⁾. Der erste Fall dieser Art betraf

Einen 15-jährigen kräftigen Knaben, welcher in Folge von Indigestion einen Gastroduodenalcatarrh mit leichtem Icterus bekommen hatte. Einige Tage darauf Schmerzhaftigkeit in den Fingergelenken beider Hände ohne Anschwellung. Ein paar Tage später ausgedehnte Purpuraflecke auf den Oberschenkeln, bald darauf heftige Kolik, Erbrechen und schwarze Stühle. Die Leibschmerzen waren mitunter äusserst heftig, schlafraubend; die Gegend des Colon transversum empfindlich und aufgetrieben. Mässiges Fieber (38,6 nicht überschreitend). Nach 5 Tagen Schwinden der genannten Symptome, aber schon 3 Tage später ein Recidiv mit genau denselben Erscheinungen. Reconvalescenz nach einer Woche. Innerhalb der nächsten Wochen noch 3 Recidive, immer mit bluthaltigen Stühlen, welche entweder schwarz oder orangefarbig, und mit mehr oder minder bedeutenden Blutklumpen vermischt erschienen. Im Ganzen fanden innerhalb 7 Wochen fünf solcher Anfälle statt. Schliesslich völlige Heilung. Am besten schien Opium zu wirken.

Im März 1869 kam mir der zweite Fall vor. Ein 4-jähriger Knabe litt an „dysenterischen“ Symptomen, Kolik, Tenesmus, sparsamen bluthaltigen Stühlen. Gleichzeitig grossfleckige Purpura an beiden Ellenbogen und Oberschenkeln. Nach 3 Tagen beim Gebrauch von Ricinusöl und Calomel Besserung, aber neue Purpuraflecke am Scrotum und Präputium. Einige Tage darauf von neuem Diarrhoe mit Blutstreifen und heftiger Kolik, dann Verstopfung, neue Nachschübe der Purpura. Dauer im Ganzen 3 Wochen.

Der dritte Fall (März 1873) betraf ein 12-jähriges gesundes Mädchen. Seit einer Woche „rheumatische“ Schmerzen in den Gliedern, bald auch Schmerzhaftigkeit und Anschwellung der Hand- und Fussgelenke mit leichtem Fieber. Herz intact. Wenige Tage später ausgedehnte Purpura auf dem Bauch und den unteren Extremitäten. Dabei sehr heftige schlafraubende Koliken, wiederholtes Erbrechen und Diarrhoe mit reichlichem Blutgehalt. Nach 5 Tagen Schwinden

¹⁾ Ueber eine eigenthümliche Form von Purpura. Berliner klin. Wochenschr. 1874. No. 51.

aller Symptome. Dann wieder ein Recidiv. Binnen 4 Wochen erfolgten vier solcher Anfälle; schliesslich völlige Heilung. Therapie indifferent.

Der vierte Fall betraf ein 11jähriges gesundes Mädchen, welches schon im Sommer 1872 an rheumatischen Schmerzen in beiden Fussgelenken und in der rechten Hüfte gelitten hatte. Im Juli 1873, also etwa ein Jahr später, wiederum Schmerzen in den Hand- und Fussgelenken, doch ohne Anschwellung; gleich darauf Purpura auf den Unterextremitäten, mässiges Fieber, Anorexie, Erbrechen, Kolik und feste, aber stark mit Blut vermischte Stühle. Urin normal. Innerhalb 5 Wochen erfolgten drei solcher Anfälle mit 8—9tägigen Intervallen. Der letzte Anfall fieberlos. Ein auf den Bauch applicirter Eisbeutel wirkte scheinbar günstig; auch die Purpura erblasste. Plötzlich wieder Schmerzen im linken Arm und im rechten Ellenbogengelenk, und in der darauf folgenden Nacht (vom 23.—24. Juli) sehr heftige Kolikschmerzen, grünes Erbrechen und vier starke orangefarbige, mit reichlichen Blutcoagulis vermischte Stühle. Dabei kein Fieber, reine Zunge. Eisbeutel auf den Leib, Eismilch als Nahrung, Emulsio amygdalina. Am 25. noch ein schwarzer Stuhl. Bis zum 30. völlige Euphorie, worauf noch ein Nachschub der Purpura, und nun eine Pause bis zum September eintrat. In diesem Monat erfolgte ein neuer, ganz analoger heftiger Anfall, mit welchem aber die Krankheit schloss. Das Herz bot, abgesehen von Arrhythmie und einer zuweilen auffallenden Verlangsamung des Pulses (bis auf 60 Schl.) nichts Krankhaftes dar.

Einen fünften Fall hatte ich am 17. Januar 1880 Gelegenheit zu sehen. Derselbe betraf einen 7jährigen Knaben, welcher schon beinahe 9 Wochen lang an mehrfachen, aber immer schwächer werdenden Anfällen dieser Krankheit gelitten hatte. Dieselben bestanden in heftigen Kolikschmerzen, mit Empfindlichkeit der rechten Seite des Colon transversum, blutigen Stühlen, Purpuraflecken auf den Vorderarmen und rheumatoïden Gliederschmerzen, aber ohne Anschwellung der Gelenke und ohne Fieber. Hände und Füsse wurden bisweilen ödematös. Urin normal. Ergotin und Eisen ohne Erfolg gebraucht. Allmälige Heilung bei indifferenter Therapie.

Der sechste Fall betrifft einen 8jährigen Knaben (Ende Mai 1883). Vor einem Jahr starke fieberhafte Erkrankung (bis 41° Temp.), die für Typhus erklärt wurde. Am 5. Tage derselben Purpura und Erythemflecke, Blutung aus dem Zahnfleisch und Anschwellung vieler Gelenke. Heilung nach 8 Wochen. Dabei hatte häufig Erbrechen stattgefunden; Stuhlgang war nicht untersucht worden. Am 19. Mai 1883 ein zweiter Anfall ähnlicher Art mit starker Kolik; bei der Vorstellung noch zahlreiche Purpuraflecke auf dem Rücken, den Nates und Oberschenkeln sichtbar. Weiterer Verlauf unbekannt.

Die Uebereinstimmung aller dieser Fälle, deren Zahl sich in den letzten Jahren um zwei (Mädchen von 12, resp. 8 Jahren) vermehrt hat, liegt am Tage. Stets findet sich Purpura combinirt mit Kolik, Empfindlichkeit des Colon, Erbrechen, Darmblutung und, mit Ausnahme des zweiten Falls, auch mit rheumatoiden Schmerzen, während die Anschwellungen der Gelenke minder constant sind. Bei einem 5jährigen Mädchen, welches am 10. Jan. 1882 in meiner Poliklinik vorgestellt wurde, bestanden seit zwei Monaten Anfälle von Purpura mit Anschwellung, Schmerzhaftigkeit und Unbeweglichkeit mehrerer Gelenke,

häufig auch mit heftigen Koliken und grosser Empfindlichkeit des Unterleibs gegen Druck, während blutige Stühle nicht beobachtet wurden. Ebenso verhielt sich ein im Sommer 1887 von mir behandeltes Mädchen. Man sieht also, dass aus der Kette der betreffenden Symptome auch ein oder das andere Glied einmal fehlen kann. Charakteristisch ist aber für alle das Auftreten dieser Erscheinungen in Schüben, mit einem mehr-tägigen, wöchentlichen, ja selbst einjährigen Intervall, wodurch die Dauer der Krankheit erheblich verlängert wird. Fieber war nicht constant, und hielt sich meistens auf einer mässigen Stufe. Dass die beschriebenen Symptome in einem inneren Zusammenhang mit einander stehen, wird wohl Niemand leugnen wollen; diesen Zusammenhang aber zu erklären, bin ich hier ebenso wenig im Stande, wie bei der gewöhnlichen Purpura rheumatica. Der Gedanke an embolische, von Endocarditis ausgehende Vorgänge liegt nahe, und mag auch in manchen Fällen, wo anomale Geräusche am Herzen bestehen, gerechtfertigt sein¹⁾; in meinen Fällen aber fehlten diese durchaus, und der günstige Ausgang wäre bei so multiplen Embolien in den Haut- und Darmgefässen kaum denkbar. Da meine Patienten, mit Ausnahme von zweien, die nicht zur Section kamen, geheilt wurden, so muss ich es dahingestellt sein lassen, ob es sich hier um Blutaustritte auf der Magen- und Darmschleimhaut, oder um die schon (S. 802) erwähnten endarteritischen Vorgänge handelt, wie sie schon von Zimmermann²⁾ in dem Fall eines Erwachsenen beschrieben wurden, Verengerung der kleinen Darmarterien durch Zellen- und Kernwucherung der Tunica adventitia und media, und daraus hervorgehende multiple Nekrose der Darmschleimhaut³⁾. Trotz des günstigen Ausgangs fast aller meiner Fälle möchte ich doch die Prognose nicht absolut günstig stellen. Bei zwei Patienten gesellte sich nämlich acute Nephritis hinzu, bei dem einen noch während des Bestehens der oben geschilderten Krankheitserscheinungen und mit lethalem Ende durch Anasarca und Hydrothorax; bei dem zweiten nach dem Verschwinden der primären Symptome mit Ausgang in vollständige Genesung.

Therapeutisch schien die Application eines Eisbeutels auf den Unterleib, Eismilch zur Nahrung, und eine Mandel- und Olemulsion, welcher ich bei heftigen Schmerzen Extr. Opii. (0,05 : 120,0) zusetzte, am besten zu wirken. Strenge Ruhe im Bett ist hier, wie bei der

¹⁾ Baerwindt, Deutsche med. Wochenschr. 1889. No. 48. — v. Dusch, Ibidem. S. 918.

²⁾ Arch. d. Heilk. 1874. Heft 2.

³⁾ Vergl. auch Schaby-Buch, Deutsches Arch. f. klin. Med. 1874. Heft 4 u. 5.

gewöhnlichen *Purpura rheumatica*, erforderlich. In vielen Fällen der letzteren glaube ich durch Jodkali (1 bis 2 : 120) gute Erfolge erzielt zu haben. —

Von den bisher erörterten Formen der *Purpura* unterscheidet sich nun diejenige, für welche ich den Namen *Purpura haemorrhagica* oder *Morbus maculosus reseruire*, durch den Mangel der Schmerzen, der Gelenkschwellung und der eben geschilderten intestinalen Symptome. Wir beobachteten hier nur *Purpura* und Blutungen, welche sich in den meisten Fällen auf das Zahnfleisch und die Nase beschränken. Dass der Urin fast immer Blut oder Eiweiss enthalten soll, wie hie und da behauptet wird, davon konnte ich mich in meinen Fällen nicht überzeugen; vielmehr fand dies verhältnissmässig selten statt. Häufig sieht man auf der Schleimhaut der Lippen und Wangen kleine Blutextravasate, welche nicht bloss locker aufliegen, sondern in die oberflächliche Schicht infiltrirt sind, so dass nach der Ausstossung ein flacher Substanzverlust sichtbar werden kann. Fast bei allen von mir beobachteten Kindern begann die Krankheit plötzlich inmitten völliger Euphorie ohne alle Vorboten. Stürmisch entwickeln sich Blutflecke von dunkelrother, hie und da ins Braunrothe oder Bläuliche schimmernder Farbe, von Hirse-, Linsen-, Groschengrösse und darüber, welche sich ohne regelmässige Succession über die ganze Fläche der Haut verbreiten, so dass diese schon nach 24 — 36 Stunden wie ein Leopardenfell gefleckt erscheinen kann. Hie und da fanden sich auch streifenförmige oder flächenartig ausgebreitete Hämorrhagien, z. B. bei einem 7jährigen Knaben ein die ganze linke Inguinalgegend einnehmendes Extravasat, welches an einer Stelle einen harten taubeneigrossen Fibrinknoten fühlen liess. Auf Druck schwinden diese Flecke niemals, doch zeigt sich mitunter um einen centralen Gerinnungsknoten ein rother Hof, dessen äusserster hyperämischer Rand beim Druck momentan erblasst. Ist Mundblutung vorhanden, so kann durch die zwischen den Zähnen haftenden Coagula das Kauen erschwert werden. Stärkere Berührungen des Zahnfleisches rufen ebenso leicht Blutungen hervor, wie Quetschungen der Haut, ja schon das Kratzen derselben mit dem Fingernagel, schnell einen Blutfleck oder einen rothen Streif, welcher auf Druck nicht schwindet, zu erzeugen pflegen. Kleine Nadelstiche, welche wir behufs der Blutuntersuchung machten, bluteten sehr stark, und Injectionsstiche mit der Pravaz'schen Spritze bewirkten fast immer eine ziemlich umfangreiche Blutinfiltration der Haut und des unterliegenden Bindegewebes, welche nur langsam unter allmäliger Verfärbung schwand. In einem meiner Fälle erfolgten auch wiederholt Blutungen aus einem Eczem der Wange. Dabei war das Allgemein-

befinden meistens so ungestört, dass die Kinder am liebsten das Bett verlassen hätten. Einen Milztumor konnten wir ebenso wenig mit Sicherheit constatiren, wie Abnormitäten des Herzens oder Blutungen im Augenhintergrunde. In der Regel erschöpfte sich die Eruption der Blutflecke mit dem ersten Schub; seltener traten noch reichliche Nachschübe ein und verlängerten den Verlauf, welcher bis zum völligen Erblassen aller Flecke im Durchschnitt 10—14 Tage zu dauern pflegte. Fieber wurde in meinen Fällen niemals beobachtet, vielmehr blieb die Temperatur nicht selten unter dem Normalstande (36,9 bis 37,2).

Bedenkliche Zufälle traten während des ganzen Verlaufs der Krankheit nur ausnahmsweise ein, z. B. bei einem 5jährigen Knaben zweimal eine so profuse Nasenblutung, dass die Tamponade der Nasenhöhle vorgenommen werden musste, bei einem 11jährigen Mädchen nach der Extraction eines Zahns eine 36 Stunden dauernde Blutung aus der betreffenden Zahnücke. Die Gefahr der Erschöpfung durch stets wiederkehrende profuse Blutung liegt daher ziemlich fern, und charakterisirt die schwere Form des Morbus maculosus, welche bei weitem seltener, als die eben beschriebene vorkommt. Die nicht plötzliche, vielmehr fast immer allmälige Entwicklung, die vielfachen Nachschübe, der chronische Verlauf, die mehr und mehr sich geltend machende Anämie unterscheiden diese Form wesentlich von der gewöhnlichen, welche einen acuten Verlauf zu nehmen pflegt; dazu kommen nun die profusen, stets sich erneuernden Blutungen aus den verschiedensten Theilen, Nase, Mund, Magen, Darmkanal, Nieren, äusserem Gehörgang, Lungen. Diese zum Glück seltenen Fälle können nach einem Monate oder Jahre langen Verlauf entweder durch Erschöpfung unter Hinzutritt von Anasarca und Hydrops der Körperhöhlen, oder plötzlich durch Bluterguss in ein lebenswichtiges Organ, zumal ins Gehirn, tödtlich enden (S. 253). Während dieses langen Verlaufs treten bisweilen längere Pausen scheinbaren Wohlbefindens ein. So sah ich ein 12jähriges anämisches Mädchen drei Sommer hintereinander an Purpura, Nasenbluten, hin und wieder auch an Hämoptysis leiden, während sie im Winter gänzlich frei davon war. Bei einem 13jährigen Knaben, welcher seit zwei Jahren an Morbus maculosus litt und sich durch Blutflecke in der Gaumenschleimbaut und Uvula auszeichnete, vergingen bisweilen einige Monate, ohne dass Blutflecke und andere Hämorrhagien sich bemerkbar machten. Solche Pausen können leicht zu trügerischen Hoffnungen verleiten, welche durch das plötzliche Wiederauftreten der Purpura und der Blutungen Lügen gestraft werden. Während in der acuten Form, wie ich schon bemerkte, die Eruption gewöhnlich mit einem Schub beendet ist, sieht man in der

chronischen Form wegen der stets sich wiederholenden Nachschübe Flecke von ganz verschiedener Färbung auf der Haut stehen. Frische, hell- oder dunkelrothe sind mit älteren bläulich grünen und gelben vermischt, und dazwischen sieht man an vielen Stellen blasse Pigmentflecke als letzte Spuren des resorbirten Hämatins.

Ueber die Ursachen des Morbus maculosus konnte ich in keinem meiner Fälle ins Klare kommen. Die meisten Kinder befanden sich in dem Alter zwischen 8 und 14 Jahren (nur eins derselben, welches Purpuraflecke im Gesicht, Blutbrechen und schwarze Stühle darbot, war noch nicht ganz 2 Jahre alt), und erschienen sonst vollkommen gesund. Weder eine ungesunde Wohnung, noch Mangel an Nahrung oder schlechte Beschaffenheit derselben liess sich als Ursache nachweisen. Von vorausgegangenen Krankheiten kann ich nur Scharlach und Masern beschuldigen, von deren Beziehung zum Morbus maculosus bereits früher (S. 672 und 699) die Rede war¹⁾.

Die Behandlung der acuten, leichteren Form kann nach meinen neueren Erfahrungen eine rein expectative sein. Von dem Glauben an die Wirksamkeit des Ergotins in dieser Krankheit²⁾ bin ich zurückgekommen, seitdem ich in der Klinik eine Reihe von Fällen bei ruhiger Lage im Bett ohne jede Arznei in kurzer Zeit heilen, und andererseits in schweren chronischen Fällen das Ergotin, obwohl Wochenlang consequent gebraucht, völlig wirkungslos bleiben sah. Wollen Sie übrigens das Mittel versuchen, so dürfen Sie es nur innerlich geben (F. 44), da die subcutanen Injectionen hier fast immer bedeutende Blutinfiltrationen, sogar mit Ausgang in Eiterung, zur Folge hatten. Der von Shand³⁾ mitgetheilte Fall einer durch den Inductionsstrom bewirkten Heilung von Purpura haemorrhagica steht bis jetzt vereinzelt da; dieser Therapie lag wohl derselbe Ideengang zu Grunde, welcher mich zur Anwendung des Ergotins bestimmte. In der chronischen Form sind die Eisenpräparate, besonders Liquor ferri sesquichlorati (F. 45) und der Aufenthalt in reiner Land- oder Bergluft, aber nur in mittleren Höhen,

¹⁾ Die Befunde Petrone's, nach denen die Purpura Folge einer bacillären Infection sein soll, sind von Hryntschak (Arch. f. Kinderheilk. 1884. S. 461) nicht bestätigt worden. — Ob die beiden Fälle von S. Simon (Revue mens. Nov. 1885), in denen der Morb. maculosus als Vorläufer des Diabetes mellitus auftrat, mehr als Zufälligkeiten sind, lasse ich dahingestellt. Jedenfalls verdient diese Angabe Beachtung, da auch Gerhardt nach einer mir gemachten mündlichen Mittheilung ähnliche Beobachtungen gemacht hat.

²⁾ Beitr. zur Kinderheilk. N. F. S. 405.

³⁾ Lancet, 19. Juli 1879.

zu empfehlen; allenfalls ist auch eine Kaltwasserkur zu versuchen, die mir in zwei Fällen dieser Art wenigstens temporär gute Dienste leistete. Gegen die einzelnen Blutungen ist, wenn sie bedenklich werden, je nach der Localität einzuschreiten, bei Epistaxis durch Tamponade, bei Magen- und Darmblutung durch Eisbeutel und Liquor ferri u. s. w. —

In den letzten Jahren sind mir zwei Fälle von sehr ausgedehnten, rapide zum Tode führenden Hautblutungen vorgekommen, welche ich mit dem Namen „Purpura fulminans“ bezeichnet habe¹⁾. Ein dritter Fall wurde mir von Herrn Dr. Michaëlis mitgetheilt, ein vierter ist von Charron²⁾ veröffentlicht worden. Alle diese Fälle haben das Gemeinsame, dass Blutungen aus Schleimhäuten absolut fehlen, dass aber mit enormer Schnelligkeit ausgedehnte Ecchymosen zu Stande kommen, welche binnen wenigen Stunden ganze Extremitäten blau- und schwarzroth färben, und eine ziemlich derbe Blutinfiltration der Cutis darstellen. Auch zur Bildung blutig seröser Blasen auf der Haut kam es in zwei Fällen, niemals aber zu Gangrän, nicht einmal zu einem fötiden Geruch. Der Verlauf ist enorm schnell; kaum 24 Stunden vergingen von der ersten Bildung der Blutflecke an bis zum Tode; die längste Dauer betrug 4 Tage. Dabei fehlte jede Complication, und die Sectionen ergaben mit Ausnahme allgemeiner Anämie ein durchaus negatives Resultat, insbesondere keine Spur von embolischen oder thrombosirenden Processen. Ebenso unklar ist die Aetiologie. Der eine meiner Fälle entwickelte sich zwei Tage nach der vollständigen Krise einer Pneumonie, der andere 1½ Wochen nach einem ganz leichten Scharlach. Für die beiden anderen Fälle fehlt jeder aetiologische Halt³⁾.

IV. Die Scrophulose.

So charakteristisch auch das Krankheitsbild ist, welches wir mit dem Namen „Scrophulose“ bezeichnen, fehlt uns doch jede Einsicht in die Wesenheit desselben. Wenn viele Aerzte noch immer an einer „dyskrasischen“ Grundlage des Leidens festhalten, obwohl doch die Untersuchungen des Blutes bis jetzt keine Abnormitäten ergeben haben, so

¹⁾ Ueber Purpura fulminans. Berliner klin. Wochenschr. 1887. S. 8.

²⁾ Observations relatives à la pédiatrie. Bruxelles, 1886. p. 27.

³⁾ Zwei analoge Fälle wurden seitdem von Ström und Aretander (Jahrb. f. Kinderheilk. XXVII. S. 180) publicirt. Der erste war ebenfalls eine Folge des Scharlach. Sectionen fehlen. Nach der Angabe von Hervé (Revue mens. etc. Avril 1888. p. 170) sind schon früher in der Union méd. du Nord-Est drei ganz ähnliche Fälle von Guelliot veröffentlicht worden.

beruht dies wohl nur auf der Beobachtung des gleichzeitigen oder successiven Erkrankens einer Reihe von Organen, welches den Schluss gestattet, dass wir es hier nicht mit einfachen Localaffectionen, sondern vielmehr mit einer die normalen Nutritionsverhältnisse der verschiedenen Organe auf gleiche Weise beeinträchtigenden Krankheitsursache zu thun haben. Ob diese in einer Anomalie des Blutes oder der Gewebselemente, oder beider zugleich, zu suchen ist, wissen wir nicht, und ich halte es daher für gerathen, vorläufig den klinischen Standpunkt, als den für den Arzt allein maassgebenden festzuhalten. Von diesem Standpunkt aus betrachtet, bedeutet die Scrophulose für mich nichts weiter, als das gleichzeitige oder successive Auftreten mehr- oder vielfacher chronischer Entzündung in verschiedenen Geweben, mit auffallend grosser Tendenz zu Hyperplasien der benachbarten oder auch entfernteren Lymphdrüsen, welche gern mit käsiger Degeneration und Abscessbildung in ihrer Umgebung enden.

Die Ausgänge der scrophulösen Entzündung sind, an und für sich betrachtet, dieselben, wie die jeder anderen Entzündung. Man sieht hier wie dort Eiterung, Ulceration, Verhärtung u. s. w. erfolgen; nur in einzelnen Erscheinungen, wie in der Beschaffenheit des Eiters, in der Gestaltung der Geschwüre und ihrer Narben geben sich bei der scrophulösen Entzündung gewisse Differenzen kund, die aber keineswegs charakteristisch genug sind, um auf eine wahrhaft pathognomonische Bedeutung Anspruch machen zu können. Um so mehr fand man sich bewogen, diese Bedeutung einem Krankheitsproduct zuzusprechen, welches häufig in den hyperplastischen Lymphdrüsen bei Scrophulösen gefunden und als „käsige Degeneration“ bezeichnet wird. Da nun, wie Sie wissen (S. 404), diese Substanz, das Product eines nekrobiotischen Zerfalls der Gewebe, gewöhnlich in verschiedenen Organen tuberculöser Individuen vorkommt, und nach den neuesten Untersuchungen, wenn auch nicht immer, so doch sehr häufig Tuberkelbacillen in verschiedener Anzahl enthält, so ist es begreiflich, dass der alte Streit über die Beziehungen der Scrophulose zu Tuberculose noch keineswegs abgeschlossen ist, vielmehr durch den Befund der Bacillen neue Nahrung erhalten hat. Man ist vielfach dahin gekommen, beide Krankheiten für vollkommen identisch, als Producte der bacillären Invasion zu betrachten. Diese Anschauung verträgt sich indess, wie ich glaube, durchaus nicht mit den klinischen Thatsachen. Wer frei von Vorurtheilen viele kranke Kinder beobachtet, der wird sich bald davon überzeugen, dass die Krankheitserscheinungen der Scrophulose von denen der Tuberculose doch ausserordentlich verschieden sind, dass aber in der That ein Theil dieser

Kranken schliesslich an einer käsigen Pneumonie, Miliartuberculose, zumal an tuberculöser Meningitis. Diese unzweifelhafte Disposition der Scrophulösen für tuberculöse Erkrankungen beweist aber keineswegs die Identität der Scrophulose mit der Tuberculose. Ich beruht vielmehr meiner Ansicht nach darauf, dass die Wege in den Organismus eingedrungenen Tuberkelbakterien zum Zerfall neigenden Producten der scrophulösen Drüsen und Knochen, einen besonders günstigen Boden auf dem sie sich weiter entwickeln, und von wo eine mehr oder weniger allgemeine tuberculöse Erkrankung erfolgen kann. —

Das klinische Bild der Scrophulose ist ein ziemlich charakteristisches; seine einzelnen Momente variiren bei den Individuen, nach der Zahl und Art der betroffenen Organe, und nach den Lebensverhältnissen, in denen die Patienten befinden, mannigfache Verschiedenheiten.

Wenn auch Fälle vorkommen, wo Individuen der Scrophulose noch vollkommen blühend und gesund sind, so gehören diese doch zu den Seltenheiten und kommen nur bei Kindern, bei denen sich die Krankheit eben erst in ihrer leichtesten Form auftritt. Früher oder später tritt eine Abmagerung der Haut und der Muskeln, und häufig Entfärbung der Haut ein, geltend, wobei indess das Fett aus dem subcutanen Gewebe zu schwinden braucht, ja sogar in grösserer Menge abgelagert werden kann. Die Blässe der Haut, der Ausdruck der Verarmung des Blutes an Hämoglobin, ist hier um so weniger als etwas Charakteristisches zu betrachten, als in gewissen Reihen von Fällen die Wangen auch schön geröthet sein können. Die älteren Aerzte nahmen hieraus Veranlassung, den Habitus scrophulosus unter dem Namen Habitus torpidus zu unterscheiden, indem sie dem letzteren einen blassen, einen blühenden Teint der feinen Haut, und auf geistige Regsamkeit deutendes Aeusseres entgegenstellten. Bei sich der torpide Habitus durch blonde Haare, blaue Augen, Nase und Oberlippe, fahle Farbe des aufgetriebenen Gesichts, stumpfen Ausdruck kundgeben sollte. In der That ist es unleugbar manches Wahre, wenn auch zahlreiche Ausnahmen die Form in die andere stattfinden; jedenfalls ist der Habitus scrophulosus überwiegend häufig, am ausgeprägtesten, wo die durch einen scharfen Nasenausfluss

✱ oft durch Hyperplasie der Lippendrüsen und entzündliche Infiltration des Bindegewebes stark verdickte Oberlippe rüsselartig über der Unterlippe hervorragt, und die entzündeten Augenlider sich krampfhaft vor den einfallenden Lichtstrahlen zusammenziehen.

In vielen Fällen erscheint als erstes Zeichen der Scrophulose Anschwellung der Lymphdrüsen am Halse, in den Inguinalfalten, in den Achselhöhlen. Insbesondere fühlt oder sieht man unter dem Kiefer, an den Seitentheilen des Halses, am obersten Theil des Nackens Gruppen rundlicher, unter der Haut verschiebbarer Drüsen von Erbsen- bis Haselnussgrösse, bisweilen zu grösseren Packeten vom Umfang eines Hühnereies und darüber vereinigt, schmerzlos oder mehr oder weniger, zumal gegen äusseren Druck, empfindlich. Man hat indess wohl zu bedenken, dass gerade die Anschwellung der Cervical-, Occipital- und Auriculardrüsen nicht selten auch ganz unabhängig von Scrophulose auftritt, z. B. in Folge von Dentitionsreizung, von bereits bestehenden eczematösen Ausschlägen im Gesicht, an den Ohren, auf dem behaarten Kopf, selbst von anscheinend leichten Verletzungen, wie ich z. B. nach dem Stechen der Ohrlöcher bei kleinen Mädchen alsbald Drüsenanschwellungen am Halse zu Stande kommen sah. Ich glaube nicht, dass man berechtigt ist, in solchen Fällen ohne Weiteres eine scrophulöse Basis anzunehmen, wenn nicht noch andere entscheidendere Symptome sich anschliessen sollten. Auch leukämische und pseudoleukämische¹⁾ Hyperplasien der Lymphdrüsen kommen bei Kindern vor, die man, wie jene consensuellen Anschwellungen, zuvor ausschliessen muss, ehe man eine wirklich scrophulöse Natur der Drüsenumoren annehmen darf. Die letzteren können nun viele Monate, selbst Jahre lang, meistens mit anderen scrophulösen Erscheinungen verbunden, bestehen bleiben, auch wohl sich allmählig wieder zurückbilden. In den meisten Fällen aber geben sie zu wiederholten Entzündungen des umgebenden Bindegewebes, zumal am Halse, mit ausgedehnten harten und schmerzhaften Infiltrationen Anlass, welche schliesslich sich röthen, fluctuiren und entweder von selbst aufbrechen oder künstlich geöffnet werden. Diese Tendenz der hyperplastischen Drüsenelemente zur „Hinfälligkeit“, zur Nekrobiose (Verkäsung) und Eiterung ist, wie Virchow mit Recht hervorhebt, ein wesentlicher Zug in dem Bilde der Scrophulose, und unterscheidet die-

¹⁾ Beide Arten von Drüsenumoren stimmen mit den bei Erwachsenen vorkommenden durchaus überein. Einen exquisiten Fall von Pseudoleukämie mit einer enormen Zahl von Lymphomen, welcher in meiner Klinik bis zum Tode beobachtet wurde, habe ich in den Charité-Annalen, Bd. VI, Jahrg. 1880, mitgetheilt.

selbe von den leukämischen und pseudoleukämischen Lymphomen, welche bis an's Lebensende unverändert fortzubestehen pflegen. Nach der Entleerung des Abscesseiters erfolgt nur selten schnelle Vernarbung; weit häufiger schliesst sich die Oeffnung oberflächlich, und neue Eiter- und Jaucheansammlungen in der Tiefe erfordern wiederholte Incisionen. Oft bilden sich aus den aufgebrochenen oder künstlich geöffneten Abscessen mehr oder weniger umfängliche, von rothen infiltrirten Hautsträngen brückenartig überspannte Geschwüre mit unterminirten Rändern, in deren Grunde die erkrankten Drüsen zu Tage liegen können. Solche Ulcerationen heilen sehr schwer, oft erst nach der Exstirpation der betreffenden Drüsen, und hinterlassen unter allen Umständen strangartige, denen der Verbrennungen sehr ähnliche Narben.

Nächst den Lymphdrüsen sehen wir sehr häufig die äussere Haut und das subcutane Bindegewebe ergriffen, letzteres in der Form bis wallnussgrosser, an verschiedenen Körpertheilen fühlbarer, umschriebener Infiltrationen, welche fast immer früher oder später in Suppuration übergehen und sich dann ähnlich wie die eben beschriebenen Drüsenabscesse verhalten. Diese Abscesse erfordern in der Regel eine ungewöhnlich lange Zeit zu ihrer Entwicklung, die auch häufig ohne wesentliche entzündliche Erscheinungen vor sich geht (sogen. kalte Abscesse). Unter anderen beobachtete ich bei einem 10 Monate alten, zugleich mit Osteomyelitis am 4. linken Metacarpalknochen behafteten Kinde, neben vielen anderen Abscessen auch einen sehr grossen auf der linken Patella, welcher bereits 3 Monate bestand, ohne dass die überliegende Haut anomal gefärbt war. Um mich vor einer Verwechslung mit Hydrops bursae mucosae zu wahren, machte ich eine Probepunction, welche Eiter ergab. — Die Affection der äusseren Haut zeigt sich in Gestalt mannigfacher chronischer Exantheme, deren Erscheinungen mit denjenigen der nicht scrophulösen Ausschlagsformen übereinstimmen. Am häufigsten beobachtet man Eczema impetiginosum im Gesicht, seltener an anderen Körpertheilen, und Ecthyma auf dem Rücken, den Hinterbacken und Oberschenkeln, letzteres nicht selten mit Hinterlassung mehr oder minder tief eindringender, schwer heilbarer, scharf umrandeter Ulcerationen. Auch Eczema des äusseren Ohrs, des behaarten Kopfes, untermischt mit Erythemflecken, mit rothen Papeln auf den Wangen, zeigt sich häufig. Am seltensten sind die verschiedenen Formen des Lupus, welcher in der Regel an der Nase, seltener an den Wangen und Lippen seinen Sitz hat. Die befallenen Theile erscheinen hart durch infiltrirtes Exsudat, mit kleineren oder grösseren rothen oder lividen Knoten besetzt, welche entweder anhaltend desquamiren (*L. exfoliatus*), oder zu tiefen jauchigen Geschwü-

oft durch Hyperplasie der Lippendrüsen und entzündliche Infiltration des Bindegewebes stark verdickte Oberlippe rüsselartig über der Unterlippe hervorragt, und die entzündeten Augenlider sich krampfhaft vor den einfallenden Lichtstrahlen zusammenziehen.

In vielen Fällen erscheint als erstes Zeichen der Scrophulose Anschwellung der Lymphdrüsen am Halse, in den Inguinalfalten, in den Achselhöhlen. Insbesondere fühlt oder sieht man unter dem Kiefer, an den Seitentheilen des Halses, am obersten Theil des Nackens Gruppen rundlicher, unter der Haut verschiebbarer Drüsen von Erbsen- bis Haselnussgrösse, bisweilen zu grösseren Packeten vom Umfang eines Hühnereies und darüber vereinigt, schmerzlos oder mehr oder weniger, zumal gegen äusseren Druck, empfindlich. Man hat indess wohl zu bedenken, dass gerade die Anschwellung der Cervical-, Occipital- und Auriculardrüsen nicht selten auch ganz unabhängig von Scrophulose auftritt, z. B. in Folge von Dentitionsreizung, von bereits bestehenden eczematösen Ausschlägen im Gesicht, an den Ohren, auf dem behaarten Kopf, selbst von anscheinend leichten Verletzungen, wie ich z. B. nach dem Stechen der Ohrlöcher bei kleinen Mädchen alsbald Drüsenanschwellungen am Halse zu Stande kommen sah. Ich glaube nicht, dass man berechtigt ist, in solchen Fällen ohne Weiteres eine scrophulöse Basis anzunehmen, wenn nicht noch andere entscheidendere Symptome sich anschliessen sollten. Auch leukämische und pseudoleukämische¹⁾ Hyperplasien der Lymphdrüsen kommen bei Kindern vor, die man, wie jene consensuellen Anschwellungen, zuvor ausschliessen muss, ehe man eine wirklich scrophulöse Natur der Drüsentumoren annehmen darf. Die letzteren können nun viele Monate, selbst Jahre lang, meistens mit anderen scrophulösen Erscheinungen verbunden, bestehen bleiben, auch wohl sich allmählig wieder zurückbilden. In den meisten Fällen aber geben sie zu wiederholten Entzündungen des umgebenden Bindegewebes, zumal am Halse, mit ausgedehnten harten und schmerzhaften Infiltrationen Anlass, welche schliesslich sich röthen, fluctuiren und entweder von selbst aufbrechen oder künstlich geöffnet werden. Diese Tendenz der hyperplastischen Drüsenelemente zur „Hinfälligkeit“, zur Nekrobiose (Verkäsung) und Eiterung ist, wie Virchow mit Recht hervorhebt, ein wesentlicher Zug in dem Bilde der Scrophulose, und unterscheidet die-

¹⁾ Beide Arten von Drüsentumoren stimmen mit den bei Erwachsenen vorkommenden durchaus überein. Einen exquisiten Fall von Pseudoleukämie mit einer enormen Zahl von Lymphomen, welcher in meiner Klinik bis zum Tode beobachtet wurde, habe ich in den Charité-Annalen, Bd. VI, Jahrg. 1880, mitgetheilt.

brückenartig überspannte Geschwüre mit unterminirten Rändern, die erkrankten Drüsen zu Tage liegen können. Die Wunden heilen sehr schwer, oft erst nach der Exstirpation der Drüsen, und hinterlassen unter allen Umständen starke der Verbrennungen sehr ähnliche Narben.

Nächst den Lymphdrüsen sehen wir sehr häufig die Haut und das subcutane Bindegewebe ergriffen, letzteres in wallnussgrosser, an verschiedenen Körpertheilen fühlbarer, Infiltrationen, welche fast immer früher oder später in Abscessen übergehen und sich dann ähnlich wie die eben beschriebenen verhalten. Diese Abscesse erfordern in der Regel eine lange Zeit zu ihrer Entwicklung, die auch häufig ohne merkliche Erscheinungen vor sich geht (sogen. kalte Abscesse). Anderen beobachtete ich bei einem 10 Monate alten, zugleich an Myelitis am 4. linken Metacarpalknochen behafteten Kinde, anderen Abscessen auch einen sehr grossen auf der linken Wange, welcher bereits 3 Monate bestand, ohne dass die überlappende Haut anomal gefärbt war. Um mich vor einer Verwechslung mit einer bursae mucosae zu wahren, machte ich eine Probepunction, welche ergab. — Die Affection der äusseren Haut zeigt sich in Gestalt einer chronischen Exantheme, deren Erscheinungen mit den nicht scrophulösen Ausschlagsformen übereinstimmen. Am häufigsten beobachtet man Eczema impetiginosum im Gesicht, seltener an anderen Körpertheilen, und Ecthyma auf dem Rücken, den Hüften

ren zerfallen, welche immer mehr in die Tiefe greifen und selbst die Knorpel und Knochen nicht verschonen, so dass nach einem meistens auf Jahre ausgedehnten Verlauf mit abwechselnder Besserung und Verschlimmerung selbst im günstigsten Fall grosse Substanzverluste mit strahligen und tiefen Narben zurückbleiben. Besonders langwierig ist der *L. scrophiginosus*, bei welchem immer ein Theil der Geschwüre vernarbt, während die Ränder sich mit neuen Knötchen infiltriren und ulcerös zerfallen. Gerade diese Form ist mir ein paar Mal bei scrophulösen Kindern auf dem Handrücken und den Fingern vorgekommen, welche das Fortkriechen der Verschwärung nach einer Richtung hin zeigten, während die zuerst befallenen Stellen bereits strahlenförmig vernarbt waren.

Die verdickte Oberlippe, welche häufig durch scharfes, aus der Nase fließendes Secret geröthet und wund erscheint, sowie die auf der Gesichtshaut haftenden gelben oder grünlich-braunen *Erzemborken*, welche mit rothen Papeln, Bläschen und Pasteln vermischt sind, geben dem Antlitz einen charakteristischen Ausdruck, welcher oft noch durch entzündliche Schwellung und Röthung der Augenlider, die bei jedem einfallenden Lichtstrahl fest zusammengekniffen werden, verstärkt wird. In vielen Fällen dringt die *eczematöse* Entzündung von der Ohrmuschel aus weiter nach innen und erzeugt einen *serös-purulenten* Ausfluss aus dem äusseren Gehörgang.

Unter den Schleimhäuten, in denen sich der *scrophulöse* Krankheitsprocess ebenfalls in der Form chronischer Entzündungen localisirt, sehen wir vorzugsweise häufig die Nasenschleimhaut und die *Conjunctiva* des Auges ergriffen. Chronische Catarrhe mit Rötzung und Excoriationen der Nase. Ausfluss eines *serös-purulenten* Secretes, oft auch Anschwellung und Verödung der inneren Nase, deren Eingänge von gelbgrünen Borken verstopfter Eiter verlegt und so das Athemholen erschweren, gehören zu den gewöhnlichen Erscheinungen; auch minder Characteristisches mit Blutung von Papillarien am Hornhautrande, starkem Thränenfluss und enormer Pharyngitis, welche das Öffnen der Augen häufig nur in der Dämmerung gestattet und die Kinder zu oft bei Tage das Antlitz in den Händen zu verbergen oder nur den Händen zu betorkeln. Die Metastatischen Leiden zeichnen sich vorzugsweise häufig durch häufige Abscess und begründen sich unter dem Namen *Staphylophthalma* bekannte Krankheitszustand, wobei die Augenlider gewissermassen zusammen und einzeln erscheinen und Nahrung durch das Lidenspalt mit einander vermischt werden. Im Besonderen dieses chronischen Entzündungsprocesses werden Chalazien und Entfallen der Cilien mit starker Verdickung der Augenliderer Tarsen kennzeichnet. Zu den häufigsten

Erscheinungen gehört ferner eine meistens doppelseitige, foetide, serös-purulente Otorrhoe, welche auch da, wo kein Eczem des äusseren Ohrs besteht, durch chronische Entzündung des Meatus auditorius, zumal des Ueberzugs des Trommelfells, bedingt werden kann, in anderen Fällen aber durch Otitis media, Caries des Felsenbeins, oder durch die Ruptur von Drüsenabscessen vor oder hinter dem Ohr in den Meatus auditorius veranlasst wird. In allen Fällen, wo diese Entzündungen einen chronischen, auf Jahre ausgedehnten Verlauf nehmen, kann schliesslich ein Uebergang derselben auf die der erkrankten Schleimhaut unmittelbar anliegenden Gebilde erfolgen. So sehen wir die Rhinitis sich nicht selten von der Schleimhaut auf das Perichondrium und die Nasenknorpel, sowie auf das Periost, die Muscheln und Nasenbeine fortsetzen, Röthung, Anschwellung und Schmerzhaftigkeit der äusseren Nase und Ausfluss eines stinkenden, blutigen, mit nekrotischen Knochenstückchen vermischten Eiters, allmälige ulceröse Zerstörung der knorpeligen Scheidewand und der Nasenflügel herbeiführen, worauf selbst nach völliger Heilung mehr oder minder beträchtliche Deformitäten der Nase zurückbleiben. Ja in manchen Fällen beobachtet man einerseits Fortpflanzung der Krankheit auf das Siebbein und durch dieses hindurch auf die Hirnhäute mit Entwicklung einer lethalen Meningitis, andererseits allmälige cariöse Durchbohrung des harten Gaumens von der Nasenhöhle aus, wodurch eine mehr oder minder weite Communication der letzteren mit der Mundhöhle begründet wird. In gleicher Weise kann die Entzündung des Meatus auditorius langsam auf das Trommelfell und nach dessen Perforation, welche durch den Ohrspiegel erkannt wird, auf die Schleimhaut der Paukenhöhle und deren knöcherne Wände, schliesslich selbst auf die Pars petrosa und die spongiöse Substanz des Processus mastoideus übergehen. Die Folgen dieser Ausbreitung sind: fötide, blutig-jauchige Otorrhoe, vermischt mit nekrotischen Knochenstückchen, oder wie ich wiederholt beobachtete, sogar mit Ausstossung der aus ihren Verbindungen gelösten Gehörknöchelchen, zumal des Hammers; seltener profuse Blutungen aus dem Ohr, wodurch in einem Fall schwarzes Erbrechen (Erguss von Blut durch die Tuba in den Rachen und Verschlucken desselben) bedingt wurde; Taubheit, Anschwellung und Empfindlichkeit des Zitzenfortsatzes und des Schläfenbeins, schliesslich Röthung der überliegenden Haut, Dislocation der Auricula, deren Muschel nach vorn gerichtet wird, und Bildung fistulöser Oeffnungen, die in's Innere des cariösen Warzenfortsatzes führen. Ja der Process kann sich noch weiter ausbreiten, einerseits das Labyrinth und den Fallopischen Kanal zerstören, mit consecutiver Paralyse des betreffenden Nerv. facialis

(S. 228), andererseits Entzündung und Thrombose des dem cariösen Felsenbein anliegenden Sinus petrosus bedingen, und unter meningitischen oder pyämischen Erscheinungen zum Tode führen. Auch das Auge wird durch die scrophulöse Entzündung nicht selten gefährdet, indem ein Uebergang auf die Hornhaut (Keratitis), mitunter sogar unerwartet schnell erfolgt; unter heftigen Erscheinungen (Lichtscheu, Thränen) entsteht eine mehr oder minder ausgebreitete und intensive, in's Graugrüne spielende Trübung derselben, die oft von einem mit der Conjunctiva zusammenhängenden Gefässkranz umsäumt ist. Unter ungünstigen Verhältnissen erfolgt hier leicht Ulceration der Cornea, welche zum Durchbruch derselben, Staphylombildung und Atrophie des Auges führen kann. Selbst in den günstigen Fällen, wo es nicht zum Durchbruch kommt, pflegen mehr oder minder ausgedehnte, das Sehvermögen häufig beeinträchtigende Trübungen lange Zeit oder für immer zurückzubleiben.

Ob noch andere Schleimhäute, als die eben erwähnten, dem Einfluss der Scrophulose unterliegen, scheint mir zweifelhaft zu sein. Meine eigene Erfahrung spricht wenigstens dafür, dass scrophulöse Kinder nicht häufiger als andere von Bronchialcatarrhen, Bronchopneumonien, Diarrhöen befallen werden. Dagegen lässt sich nicht in Abrede stellen, dass diese Affectionen bei scrophulösen Kindern besonders hartnäckig sind, eine Tendenz zum chronischen Verlauf zeigen, und vorzugsweise dadurch bedenklich werden können, dass sie noch leichter als sonst secundäre Hyperplasien der Bronchial- resp. der Mesenterialdrüsen nach sich ziehen, welche gern verkäsen und durch Aufnahme und Züchtung von Tuberkelbacillen der Ausgangspunkt von Miliartuberculose werden. Daher kommt es, dass man in den Leichen scrophulöser Individuen Anschwellungen und käsige Degenerationen der eben erwähnten Drüsen, wie auch Käseherde in den Lungen und vielfache Tuberkel häufig antrifft. — Dass ein Catarrh der Vaginalschleimhaut (Fluor albus) auch ein Zeichen von Scrophulose sei, wie man oft behaupten hört, kann ich nicht zugeben. Wenigstens befanden sich unter der grossen Zahl von Kindern, welche ich an Vulvitis und Vaginalcatarrhen zu behandeln hatte, verhältnissmässig nur wenige Scrophulöse, und selbst bei diesen liess sich die Affection der Genitalien meistens auf andere Ursachen (Stuprum, Onanie, Erkältung) zurückführen. Dagegen scheint mir die Neigung scrophulöser Kinder zu Anginen unzweifelhaft zu sein, wahrscheinlich in Folge der hier sehr häufigen Hyperplasie der Tonsillen, von welcher an einer früheren Stelle (S. 473) die Rede war. Der nasale Klang der Sprache, die begleitende Schwerhörigkeit und das Offenhalten des Mundes

geben diesen Fällen etwas Charakteristisches, welches den Erfahrenen sofort zur Untersuchung der Mandeln anfordert.

Neben den Lymphdrüsen, der äusseren Haut und den Schleimhäuten sahen wir auch das Knochensystem sehr häufig von der scrophulösen Entzündung befallen werden, und zwar am frühzeitigsten die Phalangen der Finger und Zehen, die Metacarpal- und Metatarsalknochen (*Spina ventosa* oder *Paedarthrocace*). An einer oder der anderen Phalanx, nicht selten an mehreren zugleich, beobachtet man eine langsam sich vergrössernde, harte, anfangs unempfindliche und normal gefärbte Anschwellung von olivenförmiger Gestalt, welche viele Monate lang in diesem Zustande verharren kann, bis endlich die überkleidende Haut mit dem Knochen verwächst, sich röthet und von einer oder mehreren fistulösen Oeffnungen durchbrochen wird, aus denen dünnes eiteriges Secret hervorsickert; in ähnlicher Weise können die Mittelhand- und Mittelfussknochen allein, oder zugleich mit den Phalangen befallen werden. Die Entzündung hat hier ihren Sitz ursprünglich im Inneren des Knochens und im Marke selbst (*Osteomyelitis*), welches schliesslich mitsammt den umgebenden Knochenschichten eiterig schmilzt, während von dem an der Entzündung theilnehmenden Periost neue Knochenlamellen auf der Rinde abgesetzt, aber durch den von innen her andringenden Schmelzungs- und Resorptionsprocess immer wieder zerstört werden. Dieselben Erscheinungen können sich an den langen Röhrenknochen der oberen und unteren Extremitäten zeigen, während in anderen Fällen die Wirbel (*Spondylitis*) oder die Gelenke, vorzugsweise die Ellenbogen-, Hüft- und Kniegelenke befallen werden. Diese Entzündungen, auf deren Symptome ich hier nicht speciell eingehen kann, bilden insofern sehr bedenkliche Consequenzen der Scrophulose, als sie einerseits durch ihre Ausgänge in Eiterung, durch Hektik und amyloide Degeneration vieler Organe nach jahrelangem Verlauf schliesslich lethal werden, andererseits selbst in günstigen Fällen Ankylosen und Deformitäten der Gelenke und dauernde Störungen der Bewegung hinterlassen können, während die *Spondylitis* entweder durch Ausbreitung auf die Rückenmarkshäute und das Mark selbst Paralyse der Rumpfglieder mit ihren Folgen, *Decubitus* u. s. w. herbeiführt, oder durch plötzliche Luxation der erkrankten Wirbel und Compression der *Medulla spinalis* das Leben bedroht, oder endlich durch fortdauernde Eiterung, Bildung sogenannter *Congestionsabscesse* und Hektik zum tödtlichen Ausgang führt. Eine ausführliche Schilderung dieser Wirbelkrankheit, welche häufig auch ganz unabhängig von der Scrophulose bei Kindern und selbst bei Erwachsenen auftritt, und in allen Werken über Chirurgie beschrieben ist, werden Sie mir erlassen. Nur soviel sei be-

merkt, dass sowohl die Spondylitis, wie die oben erwähnten Gelenkentzündungen von den Eltern der Kinder in der Regel auf traumatische Ursachen, einen Fall, Stoss u. dgl. m. bezogen werden. Ohne die nachtheiligen Einflüsse dieser Traumen leugnen zu wollen, glaube ich doch, dass das Knochenleiden oft schon vorher latent bestand, und die äussere Einwirkung höchstens seinen Verlauf beschleunigte, während in anderen Fällen jeder traumatische Einfluss mit Sicherheit ausgeschlossen werden kann. Unter allen diesen Affectionen des Knochensystems giebt die Paedarthrocace und die scrophulöse Caries der Röhrenknochen immer noch die günstigste Prognose, indem hier, freilich erst nach jahrelangem Verlauf, vollständige Elimination der nekrotischen Knochentheile und Vernarbung mit trichterförmiger Einziehung der überliegenden Haut erfolgt, während die seltener vorkommende analoge Affection des Brustbeins und der Rippen durch Uebergang auf das Mediastinum und die Pleura (S. 396) lebensgefährlich werden kann. Schliesslich sei noch erwähnt, dass auch die Schädelknochen, insbesondere das Schläfenbein, bisweilen von der chronischen Entzündung befallen werden, und zwar das letztere ganz unabhängig von der (S. 816) beschriebenen Otitis externa, aber mit denselben unheilvollen Ausgängen.

Dass die erwähnten Knochenentzündungen bei Kindern auch ohne scrophulöse Grundlage, wenigstens ohne irgend ein anderes Zeichen dieser Krankheit vorkommen, ist sicher. Dies gilt nicht blos von der Paedarthrocace, die, wie ich Ihnen früher (S. 93) mittheilte, auch syphilitischer Natur sein kann, sondern auch von anderen Formen der multiplen Osteitis. So sah ich unter anderen bei einem kaum einjährigen, vollkommen gesunden Kinde, welches ebenso wie seine Eltern und Geschwister durchaus frei von allen scrophulösen und luëtischen Symptomen war, schnell nach einander Anschwellungen an den Epiphysen der linksseitigen Vorderarmknochen, am Metacarpus des linken Daumens, an der oberen Epiphyse des rechten Radius und auf der linken Hälfte des Stirnbeins auftreten, welche bald fluctuirten und incidirt werden mussten, wobei das Kind sich sonst vollkommen wohl befand. Ich glaube nicht, dass man berechtigt ist, solche Fälle, in denen nur das Knochensystem, aber weder die Drüsen, noch andere Gewebe ergriffen sind, ohne Weiteres als „scrophulöse“ zu bezeichnen. Vielmehr scheint das im Kindesalter so mächtige Knochenwachsthum, zumal an den Epiphysen, unter gewissen uns unbekannten Verhältnissen, zu übermässiger Hyperämie Anlass zu geben, welche mit Entzündung und Eiterung endet. —

Der Grad der Scrophulose und ihre Ausdehnung auf eine kleinere

oder grössere Reihe von Organen bieten in den verschiedenen Fällen die grössten Differenzen dar. Bald besteht das ganze Leiden ausschliesslich in Anschwellung der Halsdrüsen, Blepharadenitis und Kopfausschlägen, bald in Otorrhoe, Rhinitis, Paedarthrocace oder anderen Combinationen. Eine lange Reihe von Jahren kann vergehen, bis mit dem Vorrücken des Alters unter zweckmässiger Pflege und Behandlung die genannten Affectionen endlich heilen, während in vielen anderen Fällen, leider auch trotz der grössten Sorgfalt, welche auf die betreffenden Kinder verwandt wird, das Befallenwerden der grösseren Röhrenknochen, der Wirbel und Gelenke dem Leben Gefahr droht, oder endlich die Entwicklung von acuter Tuberculose, Phthisis pulmonalis, Peritonitis oder Meningitis tuberculosa den lethalen Ausgang herbeiführt. Daraus ergibt sich auch die Prognose. So lange die Krankheit nur chronische Entzündungen in den Weichtheilen (Drüsen, Schleimhäuten, Hautdecken) hervorruft, ist für das Leben nichts zu fürchten, mögen auch bis zur endlichen Heilung viele Jahre vergehen. Weit bedenklicher gestaltet sich die Prognose, sobald die Knochen und Gelenke ergriffen werden, am schlechtesten, wenn bereits Symptome von Tuberculose oder amyloider Degeneration der Organe auftreten. —

Von der Aetiologie der Scrophulose wissen wir fast ebenso wenig wie von ihrem eigentlichen Wesen. Dass die Krankheit erblich sein kann wird wohl Niemand bezweifeln, der sich die Mühe gab, in den betreffenden Familien eine sorgfältige Anamnese aufzunehmen. Freilich wird man dies Moment in einer grossen Zahl von Fällen vermissen, und man hilft sich dann mit allerlei Hypothesen, wie mit dem zu hohen, oder zu jugendlichen, oder ungleichen Alter der Eltern, mit dyskrasischen Krankheiten derselben, wie Hydrargyrose, Syphilis u. s. w. Dass solche Eltern schwächliche Kinder zeugen werden, lässt sich freilich nicht bestreiten, und insofern schwächliche Kinder gewiss leichter scrophulös, d. h. eher von chronischen Entzündungen verschiedener Gewebe befallen werden als kräftige, mag jene Annahme eine Berechtigung in sich tragen. Ganz dasselbe gilt von der Mangelhaftigkeit der Lebensbedingungen, unter welchen das Kind aufwächst. Schlechte Ernährung, ungesunde, eingesperrte Luft in feuchten, dampfen Räumen, die dem Licht wenig zugänglich sind, hemmen gewiss die normale Entwicklung des Organismus, begründen mangelhafte Blutbeschaffenheit und demgemäss Mangel an Resistenz, aus welchen schliesslich Scrophulose hervorgehen kann. Das Vorwiegen dieser Krankheit in den grossen Städten und in den armen Volksschichten findet in diesen Umständen eine genügende Erklärung.

Wo einmal die Disposition zu scrophulösen Krankheiten besteht, kann dieselbe, auch wenn sie sich bis dahin fast durch gar keine oder nur höchst unbedeutende Zeichen kundgab, unter dem Einfluss einer acuten Erkrankung plötzlich hervortreten. Zu diesen Erkrankungen gehören erfahrungsgemäss vorzugsweise Keuchhusten, Masern, Pocken und selbst die Vaccine, nach deren Ablauf man sehr häufig Drüsenanschwellungen, Ausschläge und Schleimhautentzündungen auftreten sieht, an welchen die betreffenden Kinder früher niemals gelitten hatten. Dies ist eine unbestreitbare Thatsache, welche jedem Arzt bekannt, aber noch unerklärt ist. Viele Fälle von sogen. Syphilis vaccinalis beruhen zweifellos auf einer Verwechselung dieser nach der Impfung hervorbrechenden scrophulösen Affectionen mit wirklicher Lues. —

Die Hauptbedingung einer erfolgreichen Therapie bleibt die Beschaffung möglichst günstiger Lebensverhältnisse. Einathmen reiner Luft in gesunden, lichten und wohlgelüfteten Wohnungen, Fernhalten der Kälte und Feuchtigkeit, nahrhafte Kost, Genuss der frischen Land-, Berg- oder Seeluft, gymnastische Uebungen und sorgfältige Hautcultur durch Bäder sind hier mehr werth, als alle gerühmten Antiscrophulosa, und zur Heilung der milden Formen für sich allein schon ausreichend. Die Erfüllung dieser Bedingungen ist aber leider nur in der Minderzahl der Fälle möglich; in der Armen- und Hospitalpraxis stösst man hier auf eine nicht zu beseitigende Ungunst der Verhältnisse, und kann sich daher über die schlechten Heilresultate unter solchen Umständen nicht wundern. Daher sind alle Bestrebungen, welche dahin zielen, den Kindern der Armen und den Scrophulösen die Wohlthat jener „Luftbäder“ zu verschaffen, mit Freude zu begrüßen, ganz besonders die Einrichtung von Kinderstationen an der Seeküste, mit denen uns viele andere Nationen bereits vorangegangen sind. Auch in Deutschland hat man jetzt eine Reihe von Instituten dieser Art, sowohl an der Nordsee wie an der Ostseeküste ins Leben gerufen, welchen man die lebhafteste Theilnahme zuwenden sollte (Norderney, Gr. Müritz u. a.).

Unter den Arzneimitteln, welche man gewöhnlich als „antiscrophulöse“ bezeichnet, steht meiner Erfahrung nach das Jod obenan, welches ich am liebsten in Verbindung mit Eisen als Syrup. ferri jodati (10 bis 25 gtt. 3–4 mal täglich), oder in Verbindung mit Jodkali (nach der Empfehlung von Lugol) verordne (F. 46). Das Mittel muss Monate lang, wenn es keine Digestionsstörungen verursacht, fortgebraucht werden, wird aber durch die Gegenwart oder den Verdacht einer bestehenden Tuberculose der Lungen contraindicirt. Erscheinungen des sogenannten „Jodismus“, wie sie öfters beschrieben wurden, sind mir bis-

her nicht vorgekommen, höchstens kam es zu einem starken Schnupfen oder zu Erythemen im Gesicht und an anderen Stellen der Haut. Auch die gerühmten Soolbäder verdienen ihren Ruf wegen ihres mächtigen Einflusses auf den Stoffwechsel: nur verspreche man sich keine rasche Wirkung von denselben, und bereite die Eltern darauf vor, dass nur lange fortgesetzte und wiederholte Badekuren erfolgreich sein können. Auch lasse man nicht zu anhaltend baden, entweder einen um den anderen Tag, oder zwar täglich, aber nach 4—5 Bädern einen Tag aussetzen, weil viele Kinder durch die Bäder ernstlich angegriffen werden. Die sehr geringen Mengen von Jod oder Brom, welche gewisse Soolquellen, z. B. Kreuznach, Hall und andere enthalten, kommen bei der Wirkung wohl kaum in Betracht, während die Menge des Chlornatrium und des in der Mutterlauge vorherrschenden Chlorcalcium von grösserer Bedeutung ist. Ausser den beiden eben erwähnten Soolbädern sind Oeynhaus und Nauheim, welche sich durch starken Kohlensäuregehalt auszeichnen, ferner Kösen, Sulza, Wittekind, Frankenhausen, Harzburg, Salzungen, Arnstadt, Reichenhall, Ischl, Kissingen, Pyrmont (Verbindung mit Eisenquellen), Rheinfelden, Bex, Königsdorff-Jastrzemb, Soden bei Aschaffenburg, Dürkheim, Rothenfelde u. s. w. zu nennen. Auch Berlin ist durch die Erbohrung einer Quelle von etwa 26½ pro Mille Salzgehalt nunmehr in die Reihe der Soolbadeorte eingetreten. Einzig in seiner Art ist Colberg, indem es die Wirkungen eines Soolbades mit denen der Seebäder und der Seeluft vereinigt, welche letztere, wie ich schon erwähnte, als ein bedeutender Heilfactor in der Behandlung der Scrophulose zu betrachten ist. In neuester Zeit versucht auch Greifswald diesen Vorzug mit Colberg zu theilen. Ueberhaupt spielt die frische Luft bei allen diesen Kuren eine Hauptrolle, und die Wirkung der künstlichen, zu Hause gebrauchten Soolbäder muss schon aus diesem Grunde hinter diejenigen der natürlichen immer zurückstehen. Nur wo die letzteren der Verhältnisse wegen nicht zu haben sind, muss man sich mit den künstlichen Soolbädern begnügen, zu denen man je nach dem Alter 1—5 Pfund Kochsalz (Seesalz, Stassfurter Stein- oder ein Badesalz), auch mit einem Zusatz von 1—2 Pfund Kreuznacher oder einer anderen Mutterlauge benutzt.

Dass die Spuren von Jod, die sich im *Oleum jecoris* finden, eine specifische Wirkung ausüben, ist nicht anzunehmen. Das vielfach gepriesene Mittel wirkt wohl mehr als Nutriens und in der Weise wie fette Nahrungsmittel überhaupt, und hat, wie Buchheim nachwies, vor anderen fetten Oelen den wesentlichen Vorzug eines grossen Gehalts an freien Fettsäuren. Vorzugsweise sind es die dunkleren Sorten des Thrans,

welche sich dieses Vorzugs (etwa 5 pCt.) erfreuen, während die helleren, in neuester Zeit vielfach angepriesenen, viel weniger enthalten. Diese freien Fettsäuren sind es nun, welche, in den Darm gelangt, sofort verseift werden, das übrige Fett emulgiren und die Resorption desselben begünstigen¹⁾. In Bezug auf directe Wirkung steht der Thran meiner Erfahrung nach dem Jod erheblich nach, und möchte ich nur noch vor zu starken, die Verdauung leicht störenden Dosen desselben warnen. Zwei bis drei Kinderlöffel täglich sind vollkommen ausreichend. Die von manchen Aerzten beliebten Einreibungen von Leberthran in die Haut halte ich wegen des widrigen Geruchs und der Unreinlichkeit für verwerflich. Ebenso wenig konnte ich von anderen früher gerühmten Mitteln, den Plummer'schen Pulvern, dem Aethiops, den Wallnussblättern, dem Eichelkaffee u. s. w. eine günstige Wirkung beobachten. Man verliert mit der Anwendung derselben nur seine Zeit. Für die Scrophulose im Allgemeinen bleibt daher die Verbesserung der Lebensbedingungen, der Gebrauch des Jods oder des Jodeisens und der oben erwähnten Bäder die einzige Methode, von der man sich wirklichen Erfolg versprechen darf.

Neben diesem im Grossen und Ganzen festzuhaltenden Heilplan können durch die einzelnen Localaffectionen, Augenentzündungen, Erkrankungen der Knochen, der Gelenke, der Haut und Schleimhäute, noch eine Reihe von Indicationen Platz greifen, auf welche ich hier nicht näher eingehe, da sie grösstentheils in das Gebiet der Chirurgie und der Ophthalmiatrik hineinfallen. Nur möchte ich nicht unerwähnt lassen, dass bei der Paedarthrocace das Auskratzen der kranken Knochen mit dem scharfen Löffel den Verlauf zwar abkürzt und daher der einfach expectativen Behandlung, welche sich viele Jahre hinzieht, vorzuziehen ist. Dennoch erwarte ich von diesem Verfahren nicht allzuviel; wenigstens fehlt es in unserer Klinik nicht an Fällen, welche auch der immer wiederholten Auslöffelung Jahre lang Trotz boten. Ueber die mehrfach empfohlene Schmierkur mit Kaliseife, welche besonders scrophulöse Drüsenanschwellungen auffallend schnell zurückbilden soll²⁾, fehlen mir aus-

¹⁾ Vergl. v. Mering (Therapeut. Monatshefte, 1888, Februar), welcher als Ersatzmittel für den dunklen Leberthran eine Mischung von Olivenöl mit Oelsäure (5—6 pCt.) unter dem Namen „Liparin“ empfiehlt. Die mit diesem Präparat angestellten klinischen Versuche sind in der That befriedigend ausgefallen. Die Dosis wird auf 3 Thee- bis zu 3 Esslöffel täglich je nach dem Alter normirt (Hauser, Zeitschr. f. klin. Med. XIV. Heft 5 u. 6). Die von Salkowsky (Therap. Monatsbl. Mai 1888) gegen das Liparin erhobenen Bedenken lassen indessen noch manchem Zweifel Raum.

²⁾ Kappesser, Klingelhöffer, Kormann u. A.

reichende eigene Erfahrungen; jedenfalls ist, wenn die Einpinselungen mit Jodtinctur oder Jodoformcollodium erfolglos bleiben, die Behandlung mit Schmierseife (1—2 Löffel täglich in verschiedene Körpertheile eingerieben) immer zu versuchen, ehe man zur Radicalkur, d. h. zur Exstirpation der verhärteten Drüsen schreitet. —

V. Die Rachitis.

Die „englische Krankheit“, wie die Rachitis nach der Nationalität ihres ersten bedeutenden Autors Glisson genannt wird, während die noch immer populäre Bezeichnung „doppelte Glieder“ von der charakteristischen Anschwellung der Epiphysen hergenommen ist, kommt am häufigsten bei Kindern im zweiten und dritten Lebensjahre zur Beobachtung: ich sage ausdrücklich zur Beobachtung, weil die Krankheit um diese Zeit ihre grösste Entwicklung zu erreichen pflegt, und von vielen Eltern, zumal in den niederen Ständen, erst nach dem Eintritt sehr augenfälliger Erscheinungen ärztliche Hülfe nachgesucht wird. Dass die ersten Symptome der Rachitis aber viel früher, schon in den ersten sechs Monaten des Lebens, besonders an den Schädelknochen und an den Rippen auftreten können, ist eine Thatsache, welche ich selbst sehr häufig constatirt habe. Viele Eltern werden erst dadurch aufmerksam gemacht, dass die Kinder, welche schon zu laufen angefangen, dies wieder verlernen, oder überhaupt nie im Stande waren, zu gehen und allein auf den Füßen zu stehen. Weit seltener können die Kinder sich selbstständig oder an der Hand der Mutter bewegen, und zeigen dann einen watschelnden Gang, welchen man mit dem einer Ente vergleichen kann. Bei der Untersuchung fällt sofort die im Verhältniss zum übrigen Körper bedeutende Grösse des Kopfes auf, die breite, im Profil mächtig prominirende Stirn (*Frons quadrata*), die stark nach aussen geneigten Scheitelbeine. Nicht selten verläuft die *Sutura sagittalis*, bisweilen auch die *coronalis*, gleichsam in einem Thal, welches von den verdickten Scheitelbeinen hügelartig begrenzt wird. Die vordere Fontanelle, die im normalen Zustande meistens im 15. bis 18. Lebensmonat vollständig ossificirt, ist bei Rachitischen mit wenigen Ausnahmen noch bis weit in's zweite und dritte Lebensjahr hinein mehr oder minder weit offen, ihre Knochenränder sind leicht eindrückbar, die Nähte, besonders die *Sutura longitudinalis*, oft aber auch die *Lambda-* und *Coronal-*, am seltensten ein Theil der Stirnnaht noch klaffend, mit weichen nachgiebigen Rändern. In manchen Fällen findet man auch die beiden hinteren Fontanellen noch häutig. Diese Erscheinungen, besonders aber das Vo-

lumen des Kopfes, werden von den Laien oft als Zeichen eines Wasserkopfes betrachtet, wogegen sich sofort die gute Haltung des Kopfes und die völlige Integrität der psychischen Functionen, die oft sogar ungewöhnlich rege sind, geltend machen lässt (S. 277). Nur in einer kleinen Zahl von Fällen beobachtete ich, dass die Kinder erst ungewöhnlich spät anfangen, sprechen zu lernen. Die Zahnentwicklung ist fast immer retardirt; solche Kinder bekommen oft erst im zweiten Jahre den ersten Zahn, die einzelnen Gruppen brechen unregelmässig und in ungewöhnlich langen Intervallen hervor. Die Zähne werden bei Vielen bald nach ihrem Erscheinen in Folge mangelhafter Schmelzbekleidung gelb, streifig, schwärzlich, und bröckeln endlich bis auf den Kieferrand ab; mitunter fand ich nur die Zähne des Oberkiefers, und zwar schon die neu hervorbrechenden auf diese Weise verdorben, während die unteren intact blieben; in anderen Fällen waren alle Zähne ebenso schön und wohl-erhalten wie bei den gesündesten Kindern. Von grossem Interesse sind die Formveränderungen der Kiefer, auf welche Fleischmann in einer trefflichen Arbeit¹⁾ die Aufmerksamkeit gelenkt hat. Schon vor und innerhalb der ersten Dentition nimmt der Unterkiefer statt seiner normalen bogenförmigen Krümmung eine polygonale Form an, indem von der Gegend der Eckzähne an die beiden Seiten des Kiefers eine Annäherung, eine Contraction erfahren haben, während in Folge mangelhafter Ablagerung von Kalksalzen an der vorderen Lamelle des Kiefer-Mitteltheils das Wachsthum daselbst und somit die Wölbung ausgeblieben ist²⁾. Die Schneidezähne stehen daher in einer ziemlich geraden Linie neben einander, und von den Eckzähnen an wenden sich die Seitentheile des Kiefers nicht bogenförmig, sondern geradlinig und etwas divergirend rückwärts. Gleichzeitig ist der untere Kieferrand etwas nach aussen, der Alveolarrand mehr nach einwärts gestürzt, so dass die Backen- und bisweilen auch die Schneidezähne nicht vertical, sondern convergent nach innen stehen. Minder auffallend sind die Formveränderungen des Oberkiefers, unter denen die Verlängerung der Längsachse vorzugsweise Erwähnung verdient, sowie gewisse Asymmetrien in den beiden Kieferhälften und abnorme Knochenwucherungen an einzelnen Stellen ihrer inneren oder äusseren Oberfläche³⁾. Sehr charakteristische Zeichen bietet ferner die Untersuchung des Thorax. Die Schlüsselbeine sind häufig stark gekrümmt oder an einer Stelle spitzwinkelig geknickt; die Rippen zeigen

¹⁾ Klinik der Pädiatrik. Bd. II. Wien, 1877. S. 168.

²⁾ Baginsky, Prakt. Beitr. zur Kinderheilkunde. Th. II. Rachitis. — Herz, Archiv f. Kinderheilk. VII. 36.

an der Stelle, wo der knöcherne Theil mit dem knorpeligen sich verbindet, eine mehr oder weniger hervortretende knotige Auftreibung, welche bei näherer Untersuchung meistens aus zwei durch eine Furche geschiedene Anschwellungen (einer am knöchernen, und einer am knorpeligen Stück) besteht. Auf diese Weise bildet sich auf jeder Seite des Thorax, auch auf der inneren, der Pleura zugewendeten Fläche, eine von oben und innen nach unten und aussen verlaufende Reihe knotiger Erhabenheiten, welche man mit dem Namen des „rachitischen Rosenkranzes“ zu bezeichnen pflegt, und die besonders bei mageren Kindern deutlich sichtbar ist. Dazu gesellt sich häufig Abflachung der Seitenfläche der Brust, welche bei höheren Graden der Krankheit in wirkliche Concavität derselben ausartet: die zwischen dem Angulus costarum und den eben beschriebenen Auftreibungen der Epiphysen liegenden Theile der 2. bis 8. Rippe sind stark einwärts gegen die Thoraxhöhle zu gebogen, und die untersten Rippen bilden einen nach aussen umgebogenen Rand, eine Erscheinung, welche im Verein mit dem ungewöhnlich prominirenden Brustbein die Abflachung und Concavität der Seitenflächen noch auffallender macht (*Pectus carinatum*, Hühnerbrust). Dabei kommen zuweilen Asymmetrien der beiden Brusthälften, Knickungen und unvollkommene Achsendrehungen der Rippen zu Stande, deren äussere Fläche dann mehr nach innen gewendet ist. Die Angabe der Eltern, dass das Kind kurzathmig sei, findet man in hochgradigen Fällen immer bestätigt; die Respiration geht schneller und oberflächlicher als bei gesunden Kindern von Statten, und man bemerkt, dass die abgeflachten oder gar concaven Seitenpartien des Thorax bei jeder Inspiration noch mehr nach innen gezogen werden, während gleichzeitig durch Einziehung des Epigastrium die inspiratorische Action des Zwerchfells ungewöhnlich stark hervortritt. Bronchialcatarrhe sind häufige Begleiter, wobei mehr oder minder ausgedehnte Rasselgeräusche, besonders an der Rückenfläche, und eine etwas stöhnende Expiration des Kindes hörbar werden. Mit dem engen verbildeten Thorax contrastirt der auffallend gewölbte, von gaserfüllten Darmschlingen meteoristisch ausgedehnte Unterleib, dessen obere Partie durch die in Folge der Thoraxenge herabgedrückte Leber und Milz mehr als sonst gefüllt wird. Die Functionen der Digestionsapparate sind oft ganz ungestört; nur in einem Theil der Fälle giebt sich Verdauungsstörung, besonders Neigung zu Durchfällen kund. Zu den wichtigsten Erscheinungen aber gehören die an den Knochen der oberen und unteren Extremitäten wahrnehmbaren. Die Epiphysen des Radius und der Ulna, besonders des ersteren, bieten eine mehr oder minder auffallende Verdickung und Verbreiterung dar, so dass in hoch-

gradigen Fällen, zumal bei mageren Kindern, die Hand durch eine Furche wie abgeschnürt vom Arm erscheint¹⁾, während die Diaphysen der Vorderarmknochen oft eine nach der Streckseite hin convexe Krümmung oder gar eine stark hervortretende Knickung zeigen. Noch deutlicher erscheint gewöhnlich die Krümmung der Tibia, deren Knöchel-epiphyse, wie die der Fibula, ebenfalls verdickt ist. Die nach innen concave Curvatur ist in der Regel im untersten Dritttheil des Knochens am entschiedensten ausgeprägt, bisweilen in dem Grade, dass dadurch der Anschein eines *Pes varus* entsteht. Nicht selten beobachtet man auch Krümmungen und Knickungen der Oberarm- und Oberschenkelknochen, und starke Anschwellung derjenigen Epiphysen, welche die Knie- und Ellbogengelenke begrenzen. Selbst die Schulterblätter und Darmbeine bieten dem aufmerksamen Untersucher in einer Reihe von Fällen mehr oder minder beträchtliche Verdickungen ihrer Ränder dar. Sehr häufig erscheint endlich eine Krümmung der Wirbelsäule, sei es nun Scoliose oder Kyphose, am häufigsten des Dorsalthells, mit compensirender Lordose der *Portio lumbalis*. Diese kyphotische Krümmung unterscheidet sich von der durch Spondylitis bedingten vorzugsweise durch den grösseren Bogen, welchen sie beschreibt, und durch Abnahme oder gänzliches Verschwinden in der Bauchlage des Kindes, zumal wenn gleichzeitig eine mässige Extension der Wirbelsäule vorgenommen wird.

Alle diese Veränderungen bieten in Bezug auf Grad und Ausdehnung grosse Verschiedenheiten dar. Auch sieht man sehr häufig einen Theil derselben gänzlich fehlen, so dass nur ein unvollständiges Bild der Rachitis zu Stande kommt. Am constantesten, fast nie fehlend, fand ich die Epiphysenschwellung an den Rippen, die auch immer zu den frühzeitigsten Symptomen gehört, ja schon im 3. bis 5. Lebensmonat bemerkbar sein kann. Nicht selten vermisste ich aber die Zeichen der Schädelrachitis; der Kopfumfang ist dann nicht vergrössert, die Fontanellen und Nähte sind zur richtigen Zeit geschlossen, und selbst die Zahnentwicklung kann auf normale Weise vor sich gehen. Unter anderen beobachtete ich ein 9 Monate altes Mädchen, welches trotz der Rachitis schon im 6. Monat die ersten Zähne bekommen und bei der Untersuchung bereits 6 Zähne aufzuweisen hatte. Dasselbe fand ich bei einem anderen erst 10 Monate alten Kinde, und Sie ersehen daraus, dass in einzelnen Fällen die Dentition trotz der Rachitis sogar mit anomaler Rapidität von Statten gehen kann. In der Regel hat aber in solchen Fällen die Zahnentwicklung vor dem Ausbruch der Rachitis

¹⁾ Daher die französische Bezeichnung: „*Enfants noués*“.

stattgefunden, nach welchem fast immer eine anomal lange Pause einzutreten pflegt. Zuweilen prävalirt die Epiphysenschwellung und die Kniekung der Extremitätenknochen, während Thorax und Schädel nur wenig befallen sind. Trotzdem sah ich einige Kinder dieser Art schon im Alter von 15 bis 16 Monaten ebenso gut stehen und gehen, wie gesunde Kinder. Die charakteristische Deformation des Thorax werden Sie am häufigsten und am stärksten ausgebildet immer bei sehr jungen, schlecht genährten und vielfach von Bronchialcatarrh heimgesuchten Kindern finden, während gut genährte kräftige Individuen dieselbe entweder gar nicht oder nur in geringem Maasse darzubieten pflegen. Auf die Ursache aller dieser Varietäten werde ich bald zurückkommen.

Auch abgesehn von diesen localen Differenzen ist das Gesamtbild, welches die rachitischen Kinder darbieten, sehr verschieden. Während ich bei einem, allerdings kleineren Theil mit nur geringer Entwicklung der charakteristischen Knochensymptome, das Allgemeinbefinden ungestört und das Aussehen blühend fand, verrieth der bei weitem grössere Theil durch anämisches Colorit, Abmagerung, Welkheit der Haut und Musculatur, fühlbare Anschwellungen der Lymphdrüsen am Halse, im Nacken, in den Inguinal- und Axillargruben eine tiefere Erkrankung des Organismus. In einzelnen Fällen beobachtete ich sogar Purpuraflecke auf der wachsblassen Haut, oder scorbutische Beschaffenheit des Zahnfleisches. Die Leber ragte bisweilen mehr als bei gesunden Kindern desselben Alters unter dem Rippenbogen hervor, während ich eine palpable Anschwellung der Milz seltener als andere Autoren constatiren konnte. Auch bei den zahlreichen Sectionen in der Klinik fanden wir die Milz nur verhältnissmässig selten hyperplastisch, und ich möchte besonders das Zusammentreffen sehr grosser Milztumoren mit der Rachitis als ein zufälliges bezeichnen. Die Urinabsonderung bot, oberflächlich untersucht, keine Abweichungen vom Normalzustande dar; auf die chemische Analyse, welche sehr verschiedene Resultate ergab, werde ich bald zurückkommen. Die Schweisssecretion ist in den meisten Fällen vermehrt und besonders am Kopf finden so profuse Schweisse statt, dass das Kissen am Morgen durchnässt erscheint. Bei vielen Kindern bilden sich in Folge dieser Schweisse Sudamina und rothe feinblasige Eczeme. Nur ein Theil der Kinder zeigte Misslaunigkeit und Unruhe, und schien, wenn man die ergriffenen Knochen comprimirte oder das Kind unter den Achseln in die Höhe hob, durch lebhaftes Schreien schmerzhaft Empfindungen zu bekunden.

Einen acuten, von Fieber begleiteten Verlauf der Rachitis, wie er hie und da beschrieben wird, konnte ich bis jetzt nicht beobachten.

Derselbe muss also, da die Zahl meiner Fälle viele Tausende beträgt, wenn er überhaupt vorkommt, zu den Ausnahmen gehören. Wo wirkliche Fieberbewegungen stattfanden, konnte ich immer eine Complication, besonders mit Bronchialcatarrhen, nachweisen. Die Rachitis selbst zeigte durchweg einen chronischen Verlauf, und ich stimme daher Friedleben und Fürst¹⁾ bei, welche das Vorkommen einer acuten Rachitis überhaupt in Abrede stellen. Auch die Annahme des letzteren, dass allenfalls ein acutes Initialstadium vorkomme, halte ich für nicht bewiesen. Man hüte sich wohl, die von mir oben (S. 819) erwähnte multiple Osteitis, die in Folge eines stürmischen Knochenwachstums, besonders an den Epiphysen, auftreten und, wie wir sahen, sogar mit Eiterung enden kann, ohne Weiteres als acute Rachitis anzusprechen. Manche Fälle dieser Art mögen, wie auch der eben genannte Autor hervorhebt, nach dem Schwinden der acuten Symptome in Rachitis übergehen, während dies in anderen Fällen nicht geschieht²⁾.

Die Zeitdauer der Rachitis zu bestimmen, ist fast immer sehr schwer, ja unmöglich. Fast niemals bietet sich uns nämlich die günstige Gelegenheit, den ganzen Verlauf der Krankheit von Anfang bis zu Ende zu verfolgen, und die Angaben der Eltern, welche uns ihre rachitischen Kinder meistens erst in einem vorgerückten Stadium übergeben, sind gewöhnlich so unsicher, dass wir uns nie ein Urtheil über den Zeitpunkt, wann eigentlich die Krankheit begonnen hat, bilden können. So viel steht indess fest, dass auch in den günstigsten Fällen immer viele Monate, oft auch einige Jahre vergehen, bevor man den Krankheitsprocess als abgelaufen betrachten kann. Die erste günstige Erscheinung ist der Versuch der Kinder, auf ihren Füßen zu stehen und sich selbstständig von der Stelle zu bewegen, d. h. die wiedergewonnene oder überhaupt zum ersten Mal erlangte Kraft und Festigkeit der Musculatur und des Knochensystems der Wirbelsäule und der unteren Extremitäten. Gleichzeitig macht sich eine rasch fortschreitende Ossification der noch offenen Fontanellen und Nähte, sowie ein beschleunigter Zahndurchbruch bemerkbar, während das bis dahin zurückgebliebene Längenwachsthum des Körpers merklich zunimmt, das Aussehen sich mehr und mehr verbessert, und auch die Deformität der Wirbelsäule und des Thorax, wenn sie nicht zu hohen Graden gediehen war, allmählig sich ausgleicht. Schliesslich

¹⁾ Jahrb. f. Kinderheilk. XVIII. 1882. S. 192.

²⁾ Auch die auf dem internationalen Congress zu Kopenhagen über die „acute Rachitis“ geführte Discussion hat schliesslich zu keinem bestimmten Resultat geführt (Jahrb. f. Kinderheilk. XXV, S. 118).

fallen, doch haben die genannten Autoren bei der Deutung desselben, wie ich glaube, die so häufig in der Rachitis vorkommenden Bronchialcatarrhe und Atelektasen zu wenig berücksichtigt. —

Die anatomischen Veränderungen, welche die Rachitis charakterisiren, betreffen ausschliesslich die Knochen. Dieselben zeigen im Allgemeinen dunkle Röthe, die besonders stark an den platten Schädelknochen hervortritt; ihre scharfen Kanten und Ecken sind abgestumpft und abgerundet, die Röhrenknochen verkürzt, walzenförmig gerundet, an den Epiphysen kolbig verdickt, in ihrer Länge verschiedenartig gekrümmt und geknickt. Ihre Consistenz ist bedeutend vermindert, so dass man ohne Mühe Ein- und Durchschnitte durch das Knochengewebe machen, ja die Diaphysen mitunter, als wären sie aus Wachs geformt, biegen kann. Das Periosteum ist verdickt und hyperämisch, schwer ablösbar vom Knochen, wobei nicht selten Knochenfragmente an demselben haften bleiben. Die Consistenzverminderung zeigt sich am deutlichsten an den Schädelknochen, die beim Durchsägen zugleich einen hohen Grad von Hyperämie und zumal an der vorderen Partie (Stirnbein und einem Theil der Ossa parietalia) beträchtliche Verdickung darbieten, woraus sich die an den Tubera frontalia und parietalia während des Lebens bemerkbaren Prominenzen erklären. Unter der verdickten Beinhaut lagern fein poröse, bimsteinartige, spongoide Schichten, die an den Diaphysen der Röhrenknochen nach innen zu mit compacteren Schichten abwechseln, und zwar so, dass im Innern nahe der Markhöhle die letzteren immer fester und den spongoïden Schichten der normalen Knochensubstanz immer ähnlicher werden¹⁾.

Um diese Erscheinungen zu verstehen, hat man sich zunächst des Wachstumsverhältnisses des normalen Knochens zu erinnern²⁾, welches bekanntlich nach zwei Richtungen hin, in die Länge und in die Dicke, ersteres von den knorpeligen Epiphysen, letzteres vom Periost aus erfolgt:

a) Wachsthum in die Länge. Der Hyalinknorpel der Epiphysen der Röhrenknochen geht mit zwei Schichten, einer 1—2 Mm. breiten bläulichen und einer mattgelblichen, $\frac{1}{3}$ — $\frac{1}{2}$ Mm. breiten, in die spongiöse, von Markräumen durchzogene und mit einem sehr gefässreichen Mark gefüllte Substanz des frisch gebildeten Knochens über. In den ersten,

¹⁾ Virchow, dessen Archiv. Bd. V.

²⁾ Vergl. Ritter, a. a. O. S. 27 u. s. w. — Rehn, Gerhardt's Handbuch der Kinderkrankh. III. S. 54, 1878. — Kassowitz, Die normale Ossification und die Erkrankungen des Knochensystems bei Rachitis und hereditärer Syphilis. Wien, 1879—1882.

gesteigert werden, andererseits bei der durch die Thoraxverbildung bedingten Enge des Brustraums diffuse Catarrhe, catarrhalische Pneumonien, welche bei gesunden Kindern glücklich vorübergegangen wären, hier sehr leicht einen lethalen Verlauf nehmen. Die Raumbeengung der Lungen, die Schwäche der inspiratorischen Muskeln und die Schleimüberfüllung der Bronchien bringen hier oft ausgedehnte Atelektasen des Lungengewebes zu Stande, welche den tödtlichen Verlauf der Complication beschleunigen (S. 335). Ein grosser Theil Rachitischer geht auf diese Weise zu Grunde. Sehr häufig beobachtet man auch Anfälle von Spasmus glottidis und Eclampsie, zu denen, wie Sie sich erinnern werden, diese Kinder weit mehr als gesunde disponirt sind (S. 157 u. 170). Die schlimmste Complication bildet aber die Tuberculose, welche einen grossen Theil rachitischer, in elenden Verhältnissen lebender Kinder hinrafft.

Ich muss bei dieser Gelegenheit auf einige für die Beurtheilung der physikalischen Untersuchungsergebnisse wichtige Momente zurückkommen, welche, wenn sie unbeachtet bleiben, zu diagnostischen Irrthümern verleiten können. Schon an einer früheren Stelle (S. 6) sprach ich von dem Einfluss, welchen die Muskelcontractionen auf den Schall der unterliegenden Thoraxpartie haben können; insbesondere bei Kindern, die sich während der Untersuchung sträuben und vielfach hin und her bewegen, erscheint nicht selten auf einer Seite der Rückenfläche eine Dämpfung, welche bei ruhiger Lage mit gleichmässiger Spannung der beiderseitigen Muskelgruppen schnell wieder verschwindet. Bei Rachitischen aber, wo häufig eine Krümmung der Wirbelsäule stattfindet, können, zumal bei sehr entwickelter Scoliose, solche Schalldämpfungen, wenn auch nur in mässigem Grade, permanent bestehen und gewinnen also unter diesen Umständen nur dann Bedeutung, wenn gleichzeitig auch die Auscultation an der betreffenden Stelle Lungenverdichtung ergibt. Ebenso kann an der Vorderfläche des linken Thorax bei hohen Graden rachitischer Thoraxverbildung eine umfänglichere Herzdämpfung erscheinen, als im normalen Zustande, wobei auch der Impuls des Herzens über die gewöhnlichen Grenzen hinaus fühlbar zu sein pflegt, Erscheinungen, welche nicht sofort auf Hypertrophie des Organs zu beziehen sind, sondern einfach durch Verschiebung des Herzens und mangelhafte Ausdehnung der Lunge entstehen können. Rilliet und Barthez wollen auch den Charakter des Athemgeräusches in der Rachitis dem bronchialen ähnlich gefunden haben, und leiten dies von der mässigen Compression her, welche die Lunge von Seiten der einwärts gedrängten Thoraxwand erleiden soll. Auch mir ist der „unbestimmte“ Charakter des Athmens häufig aufge-

fallen, doch haben die genannten Autoren bei der Deutung desselben, wie ich glaube, die so häufig in der Rachitis vorkommenden Bronchialcatarrhe und Atelektasen zu wenig berücksichtigt. —

Die anatomischen Veränderungen, welche die Rachitis charakterisiren, betreffen ausschliesslich die Knochen. Dieselben zeigen im Allgemeinen dunkle Röthe, die besonders stark an den platten Schädelknochen hervortritt; ihre scharfen Kanten und Ecken sind abgestumpft und abgerundet, die Röhrenknochen verkürzt, walzenförmig gerundet, an den Epiphysen kolbig verdickt, in ihrer Länge verschiedenartig gekrümmt und geknickt. Ihre Consistenz ist bedeutend vermindert, so dass man ohne Mühe Ein- und Durchschnitte durch das Knochengewebe machen, ja die Diaphysen mitunter, als wären sie aus Wachs geformt, biegen kann. Das Periosteum ist verdickt und hyperämisch, schwer ablösbar vom Knochen, wobei nicht selten Knochenfragmente an demselben haften bleiben. Die Consistenzverminderung zeigt sich am deutlichsten an den Schädelknochen, die beim Durchsägen zugleich einen hohen Grad von Hyperämie und zumal an der vorderen Partie (Stirnbein und einem Theil der Ossa parietalia) beträchtliche Verdickung darbieten, woraus sich die an den Tubera frontalia und parietalia während des Lebens bemerkbaren Prominenzen erklären. Unter der verdickten Beinhaut lagern fein poröse, bimsteinartige, spongioide Schichten, die an den Diaphysen der Röhrenknochen nach innen zu mit compacteren Schichten abwechseln, und zwar so, dass im Innern nahe der Markhöhle die letzteren immer fester und den spongiösen Schichten der normalen Knochensubstanz immer ähnlicher werden¹⁾.

Um diese Erscheinungen zu verstehen, hat man sich zunächst des Wachstumsverhältnisses des normalen Knochens zu erinnern²⁾, welches bekanntlich nach zwei Richtungen hin, in die Länge und in die Dicke, ersteres von den knorpeligen Epiphysen, letzteres vom Periost aus erfolgt:

a) Wachsthum in die Länge. Der Hyalinknorpel der Epiphysen der Röhrenknochen geht mit zwei Schichten, einer 1—2 Mm. breiten bläulichen und einer mattgelblichen, $\frac{1}{3}$ — $\frac{1}{2}$ Mm. breiten, in die spongiöse, von Markräumen durchzogene und mit einem sehr gefässreichen Mark gefüllte Substanz des frisch gebildeten Knochens über. In den ersten,

¹⁾ Virchow, dessen Archiv. Bd. V.

²⁾ Vergl. Ritter, a. a. O. S. 27 u. s. w. — Rehn, Gerhardt's Handbuch der Kinderkrankh. III. S. 54. 1878. — Kassowitz, Die normale Ossification und die Erkrankungen des Knochensystems bei Rachitis und hereditärer Syphilis. Wien, 1879—1882.

der sogenannten Wucherungsschicht, findet man massenhaft entwickelte und in Längsreihen geordnete grössere Knorpelzellen, während in der zweiten Schicht die Verkalkung in der Weise stattfindet, dass sich Kalkkrumen in die Intercellularsubstanz, welche die Knorpelzellen umgiebt, ablagern und dieselbe undurchsichtig machen. In derselben Schicht geschieht dann auch die Bildung von Markräumen und wahrer Knochensubstanz, ein Process, über dessen Zustandekommen die Ansichten der Forscher noch divergiren. In der Rachitis findet nun einerseits eine anomale Wucherung der erwähnten Knorpelschichten mit bedeutender Verbreiterung statt, andererseits geht die Verkalkung der zweiten Schicht ganz unregelmässig und mangelhaft vor sich, und die Markraumbildung erstreckt sich von dieser aus bis in den wuchernden Knorpel hinein, wobei statt der normalen geradlinigen Begrenzung ein zackiges Ineinandergreifen der Knorpel- und spongiösen Knochenschichten stattfindet. Aus diesen Vorgängen erklärt sich die Verdickung der Epiphysen und die Verkümmernng des Längenwachstums der Knochen, welches ein Zurückbleiben der Kinder im Wachsthum überhaupt bedingt, und bei vielen noch im späteren Lebensalter bemerkbar ist.

b) Wachsthum in die Dicke. Im normalen Zustande hängt das sehr dicke und gefässreiche Periost durch ein netzartiges faseriges Gewebe mit kernhaltigen Zellen fest mit dem Knochen selbst zusammen, welcher dadurch wächst, dass die eben erwähnten Zellen unter Sclerisirung der Grundsubstanz in sternförmige Knochenzellen auswachsen. Zwischen den Lamellen dieser neuen Knochenbildung bleiben aber mit einander communicirende, rundliche oder längliche Räume übrig, gefüllt mit einem weichen röthlichen Mark, in welchen sich endlich aus den Markzellen neue, mit denen des Periosts und der inneren Knochentheile anastomosirende Gefässe bilden. Dieser Process dauert so lange, als der Röhrenknochen überhaupt noch in die Dicke wächst, wobei aber im Inneren durch Verflüssigung der Knochenmasse und Resorption eine mit Mark erfüllte grosse Höhle sich bildet. In der Rachitis erscheinen nun das Periost und seine zelligen Elemente bedeutend gewuchert, die neugebildeten spongiösen Knochenlamellen und Balkennetze aber mangelhaft ossificirt, mit fehlender oder sehr verminderter Kalkablagerung. Gleich unter dem verdickten Periost erscheinen hyperämische markraumhaltige Balkennetze, dann eine Schicht compacter Substanz, dann wieder spongiöse Balkennetze u. s. w., wobei aber die normale Resorption von der Markhöhle aus fort dauert und somit die Rindenschicht immer dünner werden muss. Ganz ähnliche Verhältnisse zeigen sich an den platten

Knochen des Schädels, an den Schulterblättern und Darmbeinen. — Die Heilung der Krankheit erfolgt zunächst durch Stillstand der Knorpelwucherung, auf welchen rasche Verkalkung und Verknöcherung der neugebildeten Schichten folgt, welche dabei noch fester als im normalen Zustande werden (die sogenannte Eburnation oder Sclerose). In Folge davon fand ich bei einem 7jährigen Knaben an der Stelle der grossen Fontanelle eine zweimarkstückgrosse uhrglasförmige Periostose, welche den stark hervorragenden Tubera des Stirnbeins entsprach.

Zu diesen physikalischen Untersuchungen des Knochensystems gesellen sich nun auch chemische¹⁾. Alle Untersuchungen ergaben übereinstimmend eine mehr oder minder beträchtliche Abnahme der Kalksalze in den rachitischen Knochen, mit Verminderung des specifischen Gewichts derselben, vorzugsweise in den oberhalb des Zwerchfells gelegenen Skelettheilen, mit relativer Zunahme des Wassergehalts der knorpeligen Theile und der organischen Grundlage. Hand in Hand damit geht die relative Abnahme des gesammten Körpergewichts, welches erst später im Heilungsstadium wieder erheblich zunimmt.

Aus diesen anatomischen und chemischen Alterationen erklären sich nun einige Hauptsymptome der Rachitis:

1) das gehemmte Längenwachsthum des Körpers, theils durch die Beeinträchtigung der normalen Knochenbildung von den Epiphysen her, theils durch die Nachgiebigkeit der unteren Röhrenknochen, welche den Druck des Körpers zu tragen haben;

2) die Krümmungen, Knickungen und Fracturen der Knochen, welche meistens durch Druck und andere traumatische Einwirkungen, denen die an Kalksalzen armen Knochen ausgesetzt sind, bedingt worden. Die Knickungen (Infractionen) betreffen immer die inneren festeren Schichten der Röhrenknochen, während die äusseren noch weich gebliebenen mit dem verdickten Periost nur nachgeben, so dass die Knickung etwa dem Bruch einer Weidenruthen oder eines Federkiels entspricht. Obwohl dadurch auch bei einem vollständigen Bruch der inneren Schichten die Wahrnehmung einer Crepitation oder einer Verschiebung der Bruchenden erschwert wird, habe ich doch in einzelnen Fällen Crepitation deutlich fühlen können. Schon der Druck der Körperschwere auf die unteren Extremitäten bedingt Curvatur und Knickung der letzteren, meist mit der Convexität nach aussen (Säbelbeine), während Compression der Rippen und Schlüsselbeine, sogar schon das Aufheben der

¹⁾ Friedleben, *Jahrb. f. Kinderheilk.* III. Wien, 1860. — Baginsky, *Prakt. Beitr. zur Kinderheilk.* II. Tübingen, 1882. S. 80.

Kinder durch Umfassen des Thorax, Fracturen dieser Knochen herbeiführen kann. Jeder Fall auf den Boden, selbst das Umdrehen im Bett hat leicht ähnliche Folgen, und so findet man denn nicht selten mehr oder minder spitzwinkelige, meistens schon durch Callusbildung verheilte Infracturen der Schlüsselbeine, Rippen, Vorderarmknochen, Oberschenkel u. s. w., entweder vereinzelt oder multipel, in welchem Fall Bilder bejammernswerther Verkrüppelung zu Stande kommen. In einem dieser Fälle (1 1/4-jähriger Knabe) fanden wir viele Rippen gerade an den Ansatzstellen der Knorpel fracturirt, und die Heilung durch reichlichen fibrösen Callus in der Art zu Stande gekommen, dass die Epiphysen fast auf der äusseren Fläche der Diaphysen aufsassen. Dass auch starke Muskelcontractionen Knickungen und Fracturen herbeiführen können, wird behauptet. Unter anderen Fällen erinnere ich mich eines 7 Monate alten, stark rachitischen Kindes (April 1878), welches nach sehr heftigen einen ganzen Tag sich wiederholenden Convulsionen Fracturen beider Radii zeigte, welche die Anwendung eines Gypsverbandes erheischten. Indess kann man in solchen Fällen andere traumatische Einwirkungen, besonders ein gewaltsames Anfassen, wohl nie mit Sicherheit ausschliessen. Nach Kassowitz¹⁾ soll der nach Fracturen sich bildende Callus lange Zeit knorpelig und beweglich bleiben, und erst nach der Heilung der Rachitis ossificiren.

Wahrscheinlich hat Fleischmann Recht, wenn er auch die Formveränderung der Kiefer von Contracturen der *Musc. mylohyoidei* und *Masseter* herleitet, die auf den kalkarmen Knochen wirken. Dagegen ist die charakteristische Deformität des Thorax nicht die Folge einer vereinzelt Ursache, z. B. der vielbeschuldigten Paralyse oder Atrophie der Inspirationsmuskeln (*Serrati*, *Intercostales* u. s. w.), sondern vielmehr, wie Ritter richtig bemerkt²⁾, eine Folge des „Zusammenwirkens einer ganzen Reihe von Momenten“, unter denen der Druck der äusseren Atmosphäre, die Contractionen des *Diaphragma* und die Weichheit der Thoraxknochen besonders hervorzuheben sind. Schon bei gesunden Kindern bemerkt man, wie bei sehr kräftigen und rasch aufeinander folgenden Contractionen des Zwerchfells, z. B. beim Schluchzen, die am meisten nachgiebigen Stellen des Thoraxgerüsts, d. h. die vordersten Theile der Rippen im Beginn jeder Inspiration deutlich einwärts gezogen werden. Die grosse Nachgiebigkeit der genannten Rippentheile beim Kinde, im Verein mit der verhältnissmässig schwachen und unvollständigen Inspira-

¹⁾ Jahrb. f. Kinderheilk. XXII. 1884. S. 79.

²⁾ l. c. S. 167.

tion, ist Schuld an dieser Erscheinung, indem in Folge der letzteren die in die Lungen einströmende Luftmenge nicht ausreicht, dem von aussen einwirkenden atmosphärischen Druck das Gleichgewicht zu halten, so dass dieser jene nachgiebigen Theile einwärts drängt. Diese Erscheinung, welche auch bei Hypertrophie der Mandeln sehr kleiner Kinder (S. 474) wahrgenommen wird und hier eine ähnliche Deformität des Thorax hervorbringen kann, muss nun bei rachitischen Kindern, wo der letztere abnorm erweicht und die inspiratorischen Muskeln oft noch schwächer als sonst agiren, um so mehr hervortreten, was mit der Zeit ein permanentes Einsinken der betreffenden Seitenpartie des Thorax mit entsprechender Vordrängung des Sternum und seiner Knorpelanhänge zur Folge hat. Auch die gürtelförmige Einschnürung, welche etwa 3 Querfinger unter der Brustwarze rings um die vordere Fläche des rachitischen Thorax läuft, und unterhalb welcher die über der Leber, dem Magen und der Milz liegenden Rippen saumartig nach aussen umgebogen und vorgedrängt erscheinen, muss theils dem nach abwärts gerichteten concentrischen Zuge der Zwerchfellsinsertionen, theils ebenfalls dem atmosphärischen Druck zugeschrieben werden¹⁾.

Dass die Volumszunahme des Kopfes, zumal das Vorspringen der Stirn und der Tubera parietalia, durch periostitische Auflagerungen bedingt und dadurch bisweilen Verwechselungen mit Hydrocephalus hervorgerufen werden, erwähnte ich bereits. Zwar werden von verschiedenen Autoren Fälle von „Hypertrophie des Gehirns“ bei Rachitis beschrieben; mir selbst aber ist bisher eben so wenig ein sicherer Fall dieser Art vorgekommen, als ich mich von der Häufigkeit hydrocephalischer Complicationen, wie sie z. B. von Ritter angegeben wird, überzeugen konnte²⁾.

Die ätiologischen Verhältnisse der Rachitis sind uns ebenso wenig klar, wie diejenigen der Scrophulose. Die Verbreitung der Krankheit in grossen Städten, zumal des nördlichen und mittleren Europa, ist eine enorme, und wenn Ritter unter den in Prag von ihm poliklinisch behandelten Kindern 31 pCt. rachitische fand, so möchte ich dieses Ver-

¹⁾ Ritter, l. c. S. 170 und Rehn, l. c. S. 66.

²⁾ Auf die Deformitäten der Gelenke bei der Rachitis ist in neuester Zeit besonders Kassowitz näher eingegangen (Jahrb. f. Kinderheilk. XXII, XXIII und XXIV). Ueber die Berechtigung der von ihm ausgesprochenen Ansichten maasse ich mir kein Urtheil an. Erwähnt sei hier, dass er das verspätete Gehen, Stehen und Sitzen der Rachitischen auf einen entzündlichen Zustand der Gelenkbänder zurückführt, der auch eine auffallende Schläffheit der Gelenke, zumal des Knies, aber auch der Fingergelenke begründen soll.

hältniss nach den in meiner Poliklinik gemachten Erfahrungen für Berlin noch zu gering erachten¹⁾. Das überwiegend häufige Vorkommen der Krankheit bei Kindern armer Leute ergibt von vorn herein, dass ungünstige Lebensverhältnisse, unzweckmässige Ernährung, Mangel an Pflege und Reinlichkeit, Einathmen einer verdorbenen Luft in engen, überfüllten und noch dazu oft feuchten Räumen eine wesentliche Rolle bei der Erzeugung der Rachitis spielen. Die überwiegende Mehrzahl der rachitischen Kinder sind sogenannte Pappelnkinder, welche statt der Mutter- oder Ammenmilch künstliche Nahrung, insbesondere viel Mehlbrei u. dgl. m. bekommen haben, und in Folge von Ueberfütterung vielfachen Dyspepsien und Diarrhöen unterworfen gewesen sind. Ebenso kann aber auch eine unzureichende Beschaffenheit der Muttermilch, meist bedingt durch die ärmlichen Verhältnisse der Säugenden, den Grund zur Rachitis legen, wie denn z. B. Friedleben die Milch von zwei Müttern rachitischer Kinder bedeutend ärmer an Proteinsubstanzen und Kohlehydraten, als die normale Frauenmilch fand, und Pfeiffer²⁾, wenn auch durchaus nicht constant, die Menge der Kalksalze und der Phosphorsäure als vermindert angiebt. Oft genug sieht man aber auch Kinder aus höheren Ständen unter den günstigsten Lebensverhältnissen bei anscheinend vortrefflicher Brustnahrung rachitisch werden. Wenn ich auch zugeben will, dass Ritter's und Pfeiffer's Annahme einer erblichen Disposition, zumal von mütterlicher Seite, für manche Fälle dieser Art gerechtfertigt sein mag, so kann ich doch nach meinen Erfahrungen der Heredität im Allgemeinen nicht den Einfluss zuschreiben, welchen diese Autoren ihr vindiciren. Auch über den Einfluss anderer Krankheiten der Eltern oder der Kinder selbst wissen wir so gut wie nichts. Wenn auch viele Rachitische von früh an mit dyspeptischen Diarrhöen oder mit Bronchialcatarrhen zu kämpfen hatten, so fehlte doch dies Moment, auf welches von Manchen Werth gelegt wird, bei sehr vielen anderen, deren Anamnese ich so genau als möglich aufnahm. Ueber die Ansicht von Parrot, dass die Rachitis immer durch hereditäre Syphilis erzeugt werde, brauche ich kein Wort zu verlieren; dieselbe hat schon auf dem internationalen medicinischen Congress zu London (August 1882) ihre gebührende Abfertigung gefunden. Mir ist es unbegreiflich, dass ein so verdienstvoller Forscher, wie Parrot, sich zu so unbedachten

¹⁾ Im Süden, zumal in der heissen Zone, kommt die Krankheit nur selten vor; aber auch in Hochthälern, z. B. in Davos, wird sie vermisst (Volland, Jahrbuch f. Kinderheilk. XXII. S. 118).

²⁾ Jahrb. f. Kinderheilk. XXIV. S. 248.

Theorien hinreissen lassen konnte, noch mehr aber dass er Dinge, wie die von mir S. 16 erwähnte Beschaffenheit der Zunge, die so unendlich oft bei ganz gesunden Kindern vorkommt, als Zeichen der Lues betrachtet. Dann ist es freilich kein Wunder, wenn man Syphilis in allen Ecken sieht. Dagegen lässt es sich nicht leugnen, dass die Lues hereditaria nach ihrer Heilung Rachitis zur Folge haben kann, was ich einmal sogar bei einem in den allergünstigsten Verhältnissen lebenden Kinde beobachtete. Die Lues wirkt hier eben nur, wie jeder andere schwächende, die Ernährungsverhältnisse störende Einfluss, durchaus aber nicht als etwas Specificisches. Selbstverständlich dürfen die von der Lues herrührenden Schwellungen der Epiphysen und sonstige Knochenveränderungen (S. 93) nicht mit rachitischen verwechselt werden, was bei sorgfältiger Beachtung der zeitlichen Verhältnisse und der begleitenden Erscheinungen leicht zu vermeiden ist.

Giebt es eine fötale Rachitis? Gewichtige Autoritäten (Virchow, Ritter u. A.) haben sich für die Existenz derselben ausgesprochen, wenn auch solche Fälle zu den grössten Seltenheiten gerechnet werden ¹⁾. Ich selbst sah zwei Kinder, welche mit multiplen Verbiegungen und Infractionen des Skeletts zur Welt kamen. In beiden Fällen war das Schädelgewölbe fast durchweg weich und eindrückbar, und dabei eine eigenthümliche sclerotische Härte der Oberarm- und Oberschenkelmuskeln vorhanden, wie ich sie sonst nie beobachtet hatte. Der eine Fall entzog sich der weiteren Beobachtung; der andere, welcher ein 20 Tage altes Mädchen betraf, kam zur Section. Dabei fand sich allgemeine Craniotabes, so dass nur Knochenkerne von Fünfzigpfennig- bis Zweimarkstückgrösse an den Tubera occipitalia und frontalia vorhanden waren, dazwischen häutige von dünnen Knochenleisten durchzogene Schädeldecken. Die Rippen und Extremitätenknochen zeigten multiple bereits geheilte Fracturen, und nahezu die für Rachitis charakteristischen Schädelveränderungen. Wenn nun auch die Frage der foetalen Rachitis noch nicht abgeschlossen erscheint, so muss man doch zugeben, dass die Krankheit sich oft sehr frühzeitig entwickelt, und dann wohl den Namen einer congenitalen verdient, weil die Knochenaffection schon zu einer Zeit auftritt, in welcher äussere Einflüsse kaum in Rechnung

¹⁾ Vergl. Winkler, Arch. f. Gynäkol. II. S. 101 und Fischer, Ibidem. VII. Heft 1. In beiden Fällen waren die microscopischen Veränderungen fast ganz den rachitischen entsprechend. — Bode, Virchow's Archiv. Bd. 93. S. 420. — Ibidem. Bd. 94. Heft 1.

gebracht werden können¹⁾. Hier zeigt sich schon in den ersten Monaten des Lebens die charakteristische Epiphysenschwellung an den Rippen und die sehr mangelhafte Ossification der Schädelknochen²⁾, während bei späterer Entwicklung, z. B. erst im Anfang des zweiten Jahres, der Kopf ganz frei bleiben kann, und nur Thorax, Extremitäten und Wirbelsäule rachitische Erscheinungen darbieten. Später als im Beginn des zweiten Lebensjahres sah ich die Krankheit sich nicht mehr entwickeln; vielmehr besteht sie fast in allen Fällen, welche später in Behandlung kommen, schon weit länger, kam aber den Eltern erst dann zum Bewusstsein, als die Kinder nicht zur gewöhnlichen Zeit stehen und gehen lernten. Ein Fall von Rachitis tarda, wie Kassowitz³⁾ beschreibt, der also der sogenannten Syphilis tarda entsprechen würde, ist mir wenigstens bis jetzt nicht vorgekommen.

Bei dieser Gelegenheit will ich auf die Veränderung der Schädelknochen, welche Elsässer³⁾ unter den Namen „Craniotabes, weicher Hinterkopf“ beschrieb, etwas näher eingehen. Die Schädelknochen, besonders das Hinterhauptbein, lassen sich hier leicht durchsägen, ja selbst durchschneiden. Die Knochensubstanz ist weich, succulent, blutreich, biegsam, an vielen Stellen rauh und porös. Ihre erdigen Bestandtheile sind vermindert. Die Auflockerung des Gewebes ist am stärksten gegen die Fontanellen und Nähte hin entwickelt, während die Ränder selbst wieder compacter erscheinen. Das Periosteum ist dick, blutreich, schwer abziehbar. Im Hinterhauptsbein, aber auch in den Scheitelbeinen, besonders längs der Sutura lambdoidea, zeigen sich Eindrücke und Gruben, welche den Gyris des Gehirns entsprechen, stark verdünnt und wie ein Kartenblatt eindrückbar sind, bisweilen aber auch nach dem gänzlichen Schwunde der betreffenden Knochensubstanz unregelmässige, ovale oder eckige, selbst haselnussgrosse Löcher darstellen, in welchen das Pericranium und die Dura einander berühren. Diese Erscheinungen finden sich bisweilen schon bei Kindern in den ersten Monaten des Lebens, meistens aber erst im zweiten Trimester bis gegen den 8. oder höchstens den 13. Monat. Nur in einem Fall soll das Hinterhauptsbein noch bis in das dritte Jahr hinein eindrückbar ge-

¹⁾ Schwarz (Jahrb. f. Kinderheilk. XXVII. S. 454) fand in Wien unter 500 Neugeborenen 75,8 pCt., welche bereits Zeichen von Rachitis an den Schädelknochen oder Rippen darboten; Quisling in Christiania (Arch. f. Kinderheilk. IX.) unter 200 Neugeborenen 23 solcher Kinder.

²⁾ Allgem. Wiener med. Zeit. 1885. No. 18.

³⁾ Der weiche Hinterkopf u. s. w. Stuttgart und Tübingen. 1843.

wesen sein. Elsässer, welcher die Craniotabes als Rachitisform des Säuglings betrachtet, nimmt an, dass die rachitisch erweichten Scheitel- und Hinterhauptsknochen durch den Druck der Gehirnwindungen an den gedrückten Stellen, zumal am Occiput wegen der steten Rückenlage, allmählig resorbirt, verdünnt und endlich durchlöchert werden. In der That findet man bei vielen Kindern im ersten Lebensjahre bei der sorgfältigen Betastung des Kopfes im Hinterhauptsbein nahe der Lambdanaht nachgiebige, eindrückbare, wie ein Kartenblatt knitternde Stellen. Aber in einem Theil dieser Fälle sah ich mit dem allgemeinen Fortschreiten der zurückgebliebenen Ossification des Schädels auch eine Ausfüllung und Consolidirung der verdünnten Stellen erfolgen, ohne dass irgend ein anderes rachitisches Symptom sich hinzugesellte. Man kann daher, wie ich glaube, diese Craniotabes, wo sie für sich allein auftritt, nicht immer ohne weiteres für ein Zeichen von Rachitis betrachten, muss vielmehr Friedleben und Ritter darin beistimmen, dass sie auch ohne weitere krankhafte Veränderungen noch innerhalb der Grenzen der physiologischen Entwicklung vorkommen kann. Nach den Untersuchungen des Ersteren enthalten die hinteren Schädeltheile aller Kinder im zweiten Trimester des Lebens, besonders aber diejenigen der künstlich ernährten, etwa 3 pCt. weniger Erdsalze, als die vorderen, und sind deshalb weicher, dünner und eindrückbarer. Anhaltende Rückenlage mag unter diesen Umständen durch den Druck, welchen das Hinterhaupt erleidet, die Knochenresorption befördern¹⁾. Trotzdem lässt sich nicht leugnen, dass in der sehr grossen Mehrzahl solcher Fälle allerdings anderweitige rachitische Erscheinungen am Skelett gleichzeitig bestehen oder sich später hinzugesellen. Ueber die von Elsässer behauptete Beziehung der „Craniotabes“ zum Spasmus glottidis habe ich mich schon oben (S. 171) ausgesprochen. —

Gestatten Sie mir nun noch einige Worte über die Pathogenese der Rachitis. Die sorgfältigsten anatomischen, experimentellen und chemischen Untersuchungen haben leider das Dunkel, welches dieselbe umgiebt, noch keineswegs gelichtet, und die Ansichten der Autoren, welche sich mit dieser Krankheit viel beschäftigt haben, und deren Zahl mit jedem Jahre wächst, differiren so erheblich von einander, dass es bis jetzt unmöglich ist, sich ein sicheres Urtheil zu bilden. Die Untersuchung des Blutes ergab durchaus keine wesentlichen Veränderungen, denn eine geringe Abnahme der rothen, oder eine Zunahme der weissen Körperchen kann nicht als etwas charakteristisches betrachtet werden.

¹⁾ Vergl. Parrot, *Revue mensuelle*. Oct. 1879.

Aber auch die Resultate der Harnanalysen zeigen so wesentliche Verschiedenheiten, dass man nicht weiss, welchem Autor man denn nun eigentlich Recht geben soll. Während frühere Untersuchungen eine mehr oder minder bedeutende Zunahme der Erdphosphate im rachitischen Harn gefunden haben wollten, sprechen sich fast alle neueren Autoren gegen die Vermehrung des Kalkgehaltes aus. Seemann¹⁾ fand sogar eine beträchtliche Verminderung des Kalks im Vergleich mit dem Harn gesunder Kinder, während Baginsky²⁾ keinen Unterschied in der Kalkausscheidung zwischen Gesunden und Rachitischen constatiren konnte. Ist dies richtig, so ergiebt sich schon daraus, dass der mangelhafte Kalkgehalt der rachitischen Knochen nicht etwa, wie man früher annahm, durch eine die Kalksalze lösende Säure (Milchsäure) bedingt sein kann, in welchem Fall die Ausfuhr des Kalks durch den Urin vermehrt sein müsste, sondern lediglich durch verminderte Zufuhr von Kalk. Da nun aber sowohl die Frauen-, wie die Kuhmilch, zumal letztere meistens ausreichende Mengen von Kalk enthalten, welche Seemann sogar in der Milch zweier Mütter, deren Kinder deutliche Spuren von Rachitis zeigten, nachwies, so kann der Grund des Kalkdefects im Knochen nicht die Folge einer mangelhaften Kalkzufuhr durch die Nahrungsmittel sein; vielmehr kann es sich hier nur um eine verminderte Aufnahme der Kalksalze von Seiten der Digestionsorgane handeln, und dafür spricht auch der Umstand, dass die Faeces dieser Kinder nach den Untersuchungen von Petersen³⁾ und Baginsky mehr Kalk enthalten, als diejenigen gesunder Kinder von gleichem Alter.

So weit stehen wir auf einem fast sicheren Boden. Alles aber, was darüber hinausgeht, ist hypothetisch. Die Frage, weshalb die Kalksalze von den Verdauungsorganen nicht in genügender Menge aufgenommen und assimiliert werden, harret noch ihrer Erledigung; denn wenn es richtig ist, dass die Kalksalze der Kuhmilch nur zu 25 pCt., die der Frauenmilch aber zu 78 pCt. verdaut werden (Uffelman⁴⁾), und die nicht verdauten Reste mit den Fettsäuren im Darm unlösliche Verbindungen eingehen, so muss man sich doch immer daran erinnern, dass auch an der Mutter- oder Ammenbrust genährte Kinder oft genug rachitisch werden. Die Theorie von Seemann und Zander⁵⁾, dass es

¹⁾ Zur Pathogenese und Aetiologie der Rachitis. Virchow's Arch. Bd. 67. 1879.

²⁾ Ueber den Stoffwechsel in der Rachitis. Veröffentlichungen der Gesellschaft für Heilkunde. Pädiatrische Section. Berlin, 1879.

³⁾ Rehn, l. c. S. 91.

⁴⁾ Arch. f. klin. Med. 1881. S. 472.

⁵⁾ Virchow's Arch. Bd. 83. S. 377.

sich um mangelhafte Bildung von Salzsäure im Magen handele, wodurch die eingeführten Kalksalze nicht in genügender Menge zur Lösung und Resorption kommen sollen, bleibt trotz ihrer gefälligen Begründung doch immer nur eine Hypothese, gegen welche ernstliche Bedenken geltend gemacht worden sind¹⁾. Ob überhaupt die mangelhafte Kalkzufuhr zu den Knochen für sich allein hinreicht, die für die Rachitis charakteristischen Verhältnisse der Knorpel und Knochen hervorzurufen, wie Roloff und Seemann behaupten, ob zu dieser verminderten Kalkzufuhr noch eine relativ zu grosse Bildung von Milchsäure oder anderen organischen Säuren kommen muss, oder ob die Knochenaffection erst durch einen constitutionellen, auf die osteogenen Gewebe wirkenden Reiz hervorgerufen werden, wie Wegner²⁾ nach seinen Versuchen annimmt, ist noch eine offene Frage. Das anatomische Bild der Krankheit scheint zwar die Anschauung zu rechtfertigen, dass es sich um einen irritativen oder entzündlichen Process an den Wachstumsstellen der Knochen, Epiphysen und Periost, handelt, und mit besonderer Energie ist für diese Anschauung Kassowitz³⁾ eingetreten, der geradezu eine in Folge der enormen Vascularisation eintretende mächtige Plasmaströmung auf die Kalkbildung hindernd und einschmelzend wirken lässt. Die von Pommer⁴⁾ gegen diese „entzündliche“ Theorie erhobenen Bedenken mögen nun begründet sein, oder nicht, so scheint mir doch seine Hypothese von dem ursprünglichen Sitz der Affection im Centralnervensystem noch weit mehr in der Luft zu schweben. Ebenso wenig finde ich für die Ansicht von Oppenheimer⁵⁾, nach welcher es sich um eine Malaria-infection handeln soll, in meinen Beobachtungen auch nur die geringste Stütze. Da nun auch der Streit um die Beziehungen der Rachitis zur Osteomalacie, so wie über das Vorkommen einer besonderen infantilen Form der letzteren noch immer seiner Erledigung⁶⁾ harrt, so wird man am besten thun, vorläufig auf Erklärungen zu verzichten und weitere Untersuchungen abzuwarten.

Unter diesen Umständen waren wir bisher nicht in der Lage, der Behandlung eine wahrhaft wissenschaftliche Grundlage zu geben; erst Kassowitz hat, wie wir gleich sehen, mit seiner Empfehlung des Phos-

¹⁾ Baginsky, Ibid. Bd. 87.

²⁾ Ibid. Bd. 55.

³⁾ Die Pathogenese der Rachitis. Wien, 1885.

⁴⁾ Untersuchungen über Osteomalacie und Rachitis. Leipzig, 1885.

⁵⁾ Oppenheimer, Archiv f. klin. Med. XXX. Heft 1 u. 2.

⁶⁾ Rehn, Jahrb. f. Kinderheilk. XIX. 1882. Heft 3. — Kassowitz, Ibid. S. 430. — Pommer, l. c.

phors, einen Versuch dazu gemacht, dessen Resultate freilich nicht gleichmässig befriedigend ausgefallen sind. Zunächst sei bemerkt, dass ich selbst mit der durch alte Erfahrungen bewährten Praxis noch immer gut ausgekommen bin. Dass sowohl für die Prophylaxe, wie für die eigentliche Therapie eine zweckmässige Diät und andere hygienische Maasregeln besonders wichtig sind, ist selbstverständlich, und man kann nur bedauern, dass diese nur in den verhältnissmässig selteneren Fällen ausführbar sind, wo die Krankheit sich bei Kindern wohlhabender Leute zeigt. In der unendlich grösseren Zahl der Fälle scheitern die hygienischen Anordnungen an der Ungunst der Verhältnisse. Nahrhafte, leicht verdauliche Kost (Milch, Bouillon, Eigelb, Wein, später Fleisch), Genuss der frischen Land- oder Seeluft, Aufenthalt in trocknen sonnigen Räumen, und sorgfältige Hautcultur durch lauwarme Bäder, alle diese nicht nur prophylaktisch, sondern auch für die Kur der schon entwickelten Krankheit bedeutungsvollen Momente bleiben oft nur fromme Wünsche. Ganz widersinnig scheint mir das Verbot der Milch, welches sich auf einigen unzuverlässigen Versuchen über den schädlichen Einfluss der Milchsäure gründet und uns eines für den Säugling vorzugsweise geeigneten Nahrungsmittels berauben würde. Trotz der Ungunst der äusseren Verhältnisse kommt aber doch in der überwiegenden Mehrzahl der Fälle die Heilung der Rachitis zu Stande, wenn nicht etwa Tuberculose oder eine andere Complication dazwischen tritt oder die allgemeine Cachexie einen zu hohen Grad erreicht hat. Ich beginne die Cur in der Regel mit den leichten Eisenpräparaten, zumal der Tinctura ferri chlorati, zu 8—10 gtt. 3 Mal täglich; sollte dieselbe, wie ich bisweilen beobachtete, Diarrhoe erzeugen, so ersetze ich sie durch das Ferrum lacticum, reductum (0,03—0,05 2 Mal täglich), oder ein anderes Eisenpräparat (Ferrum dialysatum, peptonatum u. s. w.). Selbstverständlich müssen die Verdauungsorgane, um das Eisen zu vertragen, sich im guten Zustande befinden. Sollte daher Anorexie, Zungenbelag, Verstopfung oder Diarrhoe vorhanden sein, so müssen zuvor Salzsäure, dann leichte Amara, besonders Tinctura rhei vinosa (10—12 gtt. 3 Mal täglich) gegeben werden, welche letzteren man auch mit dem Eisen combiniren kann. Einen um den anderen Tag lasse man das Kind ein lauwarmes Bad mit Zusatz von Salz (S. 822) oder Malzabkochung, oder von einem Aufguss aromatischer Kräuter (Kamillen, Kalmus etwa eine Handvoll) nehmen, und sowohl im Bade, wie auch sonst mehrmals täglich die unteren Extremitäten mit Flanell reiben und kneten, um die schlaffe Musculatur anzuregen. Gegen die profusen Scheweisse am Hinterhaupt mache man fleissig kalte Waschungen desselben, und wo erweichte Stellen

im Os occipitis vorhanden sind, suche man nach Elsässer's Vorschlag durch Lagerung des Kopfes in ein mit einem Loch versehenes Rosshaarkissen die betreffende Partie möglichst gegen Druck zu schützen. Um aber Krümmungen der Wirbelsäule und Infractionen der unteren Extremitäten möglichst zu verhüten, lasse man kleine rachitische Kinder nicht ohne Stütze aufrecht sitzen, sondern auf einer harten Matratze liegen, in einem mit derselben versehenen Kinderwagen spazieren fahren, und nur mit grosser Vorsicht Steh- und Gehversuche machen.

In einer sehr grossen Zahl von Fällen kam ich mit dieser Behandlung binnen wenigen Monaten zum Ziel; nicht selten sah ich sogar schon nach einigen Wochen die Kinder Versuche machen, sich auf ihre Füsse zu stellen und Bewegungen vorzunehmen. In einer anderen Reihe von Fällen hingegen, wo die Kur bei dieser Behandlung keine Fortschritte machte, konnte ich mich von der vielfach gerühmten Wirkung des Leberthrans in der That überzeugen. Ich gebe denselben aber immer nur in der kühleren und kalten Jahreszeit, vorzugsweise bei mageren Kindern, und niemals mehr als zwei Kinderlöffel täglich, entweder für sich allein, oder auch in Verbindung mit Eisenpräparaten. Von der Anwendung der Kalksalze, welche nach dem über die Pathogenese Gesagten (S. 841) von vorn herein Misstrauen erwecken muss, habe ich nie einen Erfolg gesehen und dieselbe daher längst aufgegeben. Trotz der neuen Empfehlung Cantani's¹⁾ muss ich bei diesem Urtheil stehen bleiben. Was den Gebrauch des Phosphors betrifft, welcher von Kassowitz²⁾ mit grossen Lobpreisungen eingeführt und durch Hinweisung auf die Wegner'schen Experimente wissenschaftlich begründet wurde, so will ich zugeben, dass die sehr kleinen Dosen, welche der Autor anwendet (0,0005 bis 0,001 täglich in Leberthran oder Ol. amygd. dulc.) fast niemals nachtheilig wirken, aber die zahlreichen in meiner Poliklinik³⁾ und auch mehrere auf meiner Abtheilung angestellte Versuche ergaben wenigstens keinen Vorzug dieser Methode vor der von mir oben empfohlenen. Da sich aber eine ansehnliche Zahl bewährter

¹⁾ Spec. Pathol. u. Ther. der Stoffwechselkrankheiten. Bd. IV. Uebersetzt von Fränkel. Leipzig, 1884.

²⁾ Zeitschr. f. klin. Med. Bd. VII. Heft 2. Phosphor 0,01 : Ol. Oliv. 100,0, oder Phosphor 0,01 mit Lipanin 30, Sacch. alb. und Pulv. Gummi arab. aa 15, Aq. dest. 40,0 f. Emulsio, täglich ein Theelöffel; oder Phosphor 0,2 : Ol. Oliv. 100,0. Von dieser Mischung 5,0 zu 95,0 Leberthran. (Kassowitz, Wiener med. Wochenschrift. 1889. No. 28 ff.).

³⁾ Schwachten, Berliner klin. Wochenschr. 1884. No. 52.

Autoren für die günstige Wirkung der Phosphorthherapie ausgesprochen hat, habe ich keine Veranlassung, dieselbe zu widerrathen, sobald sie nur in der von ihrem Urheber angeordneten vorsichtigen Weise vorgenommen wird. In dem noch immer hin und her wogenden Streit muss ich mich aber auf die Seite derer stellen, welche den Phosphor nicht als Specificum gegen Rachitis anerkennen.

Die Deformitäten der Glieder, welche durch die Curvaturen und Infractionen der Knochen bedingt werden, erfordern in den leichteren Graden keine besondere Behandlung, da sie sich nach erfolgter Heilung mit der Zunahme des Wachstums und der Körperfülle mehr und mehr ausgleichen und dem Auge entziehen. Ueberhaupt möchte aber, trotz mancher gegenheiligen Behauptung, keine orthopädische Behandlung und kein Schienenverband im Stande sein, bereits consolidirte Knickungen und die daraus entspringenden Deformitäten zu beseitigen; nur im frischeren Zustande, wo der Knochen noch weich und biegsam ist, lässt sich von diesem Verfahren (Redressement) etwas erwarten. Wohl aber müssen Verbände und Stiefelchen, die mit passenden Apparaten versehen sind, oft da in Anwendung kommen, wo in Folge einer stärkeren Krümmung des unteren Theils der Tibia die Kinder, wie beim *Pes varus*, mit dem äusseren oder inneren Fussrande auftreten. Ebenso wenig kann die Orthopädie und Gymnastik entbehrt werden, wo es sich um rachitische Krümmungen der Wirbelsäule handelt. Um die Deformität des Thorax zu vermindern oder ganz zu beseitigen, sind in unserer Zeit Einathmungen comprimirter Luft und „pneumatische Wannen“ (Hauke u. A.) empfohlen worden, in deren luftverdünntem Raum die Kinder täglich einige Zeit belassen werden. Ich selbst habe dies Verfahren zwar noch nicht in Gebrauch gezogen, doch fordern einzelne Erfolge zur Fortsetzung der Versuche auf¹⁾.

Die Therapie der consolidirten Knickungen der Extremitäten, des *Genu valgum* u. s. w., fällt in das Gebiet der Chirurgie, welche hier durch dreiste Eingriffe, Wiederbrechen der geheilten Knickungen, Gypsverband, Osteotomie u. s. w., grosse Erfolge aufzuweisen hat.

¹⁾ Kaulich, Prager med. Wochenschr. No. 2. 1880. — v. Laszewski, Zur pneumat. Therapie im Kindesalter. Dissertation. Halle, 1886. — Ungar, Therap. Monatshefte. Januar 1889. — Füth, Jahrb. f. Kinderheilk. XXX. 260.

Zehnter Abschnitt.

Krankheiten der Haut.

Die äussere Haut wird im Kindesalter überaus häufig der Sitz krankhafter Zustände. Da sie aber sowohl in anatomischer, wie in klinischer Beziehung mit denen des späteren Lebensalters fast durchweg übereinstimmen, so kann ich mich hier auf die Betrachtung derjenigen Affectionen beschränken, welche bei Kindern überwiegend häufig beobachtet werden, oder sich durch gewisse Eigenthümlichkeiten auszeichnen. Zunächst aber muss ich eine Frage berühren, welche von jeher die Aerzte wegen ihrer eminenten praktischen Bedeutung beschäftigt und die widersprechendsten Beantwortungen gefunden hat. Ich meine die Metastasen der Hautkrankheiten. Unter diesem Namen verstanden die alten Aerzte das rasche Verschwinden einer Hautaffection und die darauf folgende Entwicklung einer inneren oder äusseren Krankheit, welche man von dem Zurückweichen des „Krankheitsstoffes“ von der Hautoberfläche nach innen abhängig machte und dadurch heilen wollte, dass man die versiegte Absonderung auf der Haut wieder hervorzurufen versuchte. Unsere Zeit will von diesen Metastasen nichts mehr wissen; insbesondere sprach sich Hebra mit Entschiedenheit gegen dieselben aus und fürchtete demgemäss von der raschen Unterdrückung der Hautleiden durchaus keine Nachtheile für den Gesamtorganismus. In der That ist in diesem Gebiet früher vieles falsch gedeutet worden; man übersah z. B., dass nicht selten die Sache sich gerade umgekehrt verhält, dass nämlich die Hautkrankheit verschwinden kann, weil eine innere Krankheit sich ausbildet. So trocknen chronische Kopfausschläge ein, wenn eine Meningitis sich entwickelt, ebenso wie dabei die Nasenschleimhaut trocken wird, eine Otorrhoe versiegt und Drüsenanschwellungen sich schnell zurückbilden können. Dies alles sind unbestreitbare Thatsachen. Andererseits ergab die Beobachtung, dass von eiternden Kopfausschlägen aus die entzündliche Reizung sich durch Phlebitis oder Thrombose der kleinen Haut- und Knochenvenen bis in's Innere des Schädels fortsetzen und hier zu gefährlichen Erscheinungen Anlass geben kann. Trotz alledem halte ich die Frage der Metastasen noch keineswegs für entschieden. Zunächst

glaube ich, dass Hospitalbeobachtungen hier lange nicht den Werth beanspruchen können, welcher ihnen sonst zukommt, weil die kleinen Patienten nach der Heilung ihrer Ausschläge aus den Kliniken entlassen worden und das spätere Schicksal der Meisten dem Arzt völlig unbekannt bleibt. Ich halte daher die Privatpraxis für die Lösung dieser Frage für bei weitem geeigneter, und seitdem ich ein paar Fälle vorurtheilsfrei beobachtet habe, in welchen auf die künstliche Suppression eines chronischen Kopfausschlags fast unmittelbar eine intensive exsudative Pleuritis, Bronchitis oder Diarrhoe folgte, und mit dem spontanen Wiedererscheinen des Ausschlags sofort auffallende Besserung eintrat¹⁾, bin ich in der absoluten Negirung der Metastasen vorsichtiger geworden. Dazu kamen später noch zwei, ganz junge Kinder betreffende Fälle, in welchen 8—10 Tage nach der raschen Heilung eines Eczema capitis et faciei Convulsionen mit lethalem Ausgang eintraten. Ich weiss sehr wohl, dass diese vereinzeltten Beobachtungen keineswegs entscheidend sind, dass sie vielmehr nur das Resultat eines Zufalls sein können; trotzdem machten sie auf mich einen tiefen Eindruck und regten das längst verschwundene Bedenken wieder an, ob nicht durch plötzliches Versiegen einer längere Zeit bestehenden, ausgedehnten eiterigen oder serös-purulenten Absonderung plötzlich Hyperämien mit ihren Folgen in anderen Theilen entstehen können. Diese Möglichkeit glaube ich bei der Behandlung solcher Exantheme nicht aus den Augen verlieren zu dürfen, und ich werde bei der Therapie des Eczems darauf zurückkommen.

I. Erythem und Intertrigo.

Unter den Hautkrankheiten, welche das Kindesalter, besonders die ersten Lebensjahre darbieten, ist das Erythem eine der häufigsten. Dasselbe charakterisirt sich durch eine kleinere oder grössere Zahl auf den verschiedensten Hautstellen, auch im Gesicht, zum Vorschein kommender rother Flecken von verschiedener Grösse und Form; die kleineren, linsen- bis erbsengrossen, von rundlicher Gestalt, werden auch wohl als Roseola, die grösseren, unregelmässig geformten und über grössere Flächen ausgedehnten speciell als Erythem bezeichnet. Zuweilen geht die Hyperämie mit einer geringen Exsudation einher, wodurch die rothe Hautstelle, sei es in ihrer Totalität oder an einzelnen Stellen, zumal an den Rändern infiltrirt und etwas erhaben erscheint. So entstanden viele Varietäten unter dem Namen des Erythema nodosum, papulosum, mar-

¹⁾ Berliner klin. Wochenschr. 1864. No. 5.

ginatum, annulare, welche mit den bei Erwachsenen vorkommenden Formen völlig übereinstimmen, auch bisweilen in Verbindung mit kleinen Blutextravasaten oder mit urticariaartigen Quaddeln auftreten (*E. urticatum*). Der Ausbruch des Exanthems erfolgt mitunter, aber keineswegs immer, mit fieberhaften Erscheinungen (allgemeinem Unwohlsein, Anorexie, Pulsbeschleunigung und erhöhter Temperatur), welche indess mit der vollendeten Eruption in der Regel ihr Ende erreichen. Der Ausschlag besteht dann bei völligem Wohlbefinden noch mehrere Tage fort, worauf er allmählig erblasst und endlich spurlos oder mit geringer Desquamation verschwindet. Diese bisweilen stark juckenden und daher zum Kratzen reizenden Ausschläge kommen besonders in den Frühjahrsmonaten vom März bis Mai häufig bei Kindern vor. Ueber die Ursachen konnte ich fast nie in's Klare kommen; nur ein paar Mal, z. B. bei einem 10 Monate alten, seit zwei Wochen entwöhnten Kinde trat ein mit starkem Jucken einhergehendes Erythema papulatum und nodosum im Gefolge eines durch Diätfehler entstandenen Brechdurchfalls auf. Besonders häufig beobachtete ich bei Kindern Erythema nodosum, meistens beschränkt auf die unteren Extremitäten, in Form grösserer, an ihrer Spitze gerötheter Knoten, welche nach 2—3 Tagen verschwanden und einer bläulichen oder bräunlichen Pigmentirung (Resten von Blutfarbstoff) Platz machten. Zuweilen war dieser Ausschlag von mässigem Fieber, Oedem der Augenlider, der Hand- und Fussrücken, öfters auch von rheumatoiden Schmerzen in den Fuss-, Knie-, selbst Handgelenken begleitet. Leichte Desquamation wurde wiederholt beobachtet.

Das Erythem kann, wenn es fieberhaft auftritt, mit Masern, und in mehr diffuser Form auch mit Scharlach verwechselt werden. Das mässige Fieber, der Mangel der charakteristischen Angina und der rasche Verlauf ohne darauf folgende lamellöse Desquamation sind ausreichend, dasselbe von Scharlach zu unterscheiden; dennoch erinnere man sich, dass bisweilen Fälle von sehr leichter Scarlatina (S. 642) vorkommen, in welchen die Diagnose keineswegs leicht ist und erst nach dem Eintritt der charakteristischen Abschuppung mit Sicherheit gestellt werden kann. Mancher Fall von wiederholtem Auftreten der Masern oder des Scharlachs bei einem und demselben Kinde mag in einer Verwechselung mit Erythem begründet sein, denn gerade im Reconvalescenzstadium dieser Infectionskrankheiten sah ich wiederholt solche Erytheme auftreten, theils in diffuser Form, theils mit Urticaria vermischt, mehr oder weniger über den Körper verbreitet, und bisweilen von hohem Fieber (bis 40,0) begleitet. Aber schon nach 24.—36 Stunden pflegt der Ausschlag und mit ihm das Fieber verschwunden zu sein. Contagiosität ist den Roseola-

und Erythemformen nicht eigen; wohl aber sind sie einer gewissen epidemischen Verbreitung fähig. Eine Behandlung ist fast niemals nöthig; nur bei fieberhaften Prodromen halte man die Kinder im Bett und gebe ihnen ein leichtes Purgans. Da ernstere Symptome irgend einer Art bei den von mir beobachteten Ausschlägen dieser Form nie vorhanden waren, bedurfte es auch keiner weiteren Therapie.

Abgesehen von den hierher gehörigen Ausschlägen, welche als Begleiter allgemeiner fieberhafter Krankheiten, des Rheumatismus, des Typhus, der Pyämie, der Diphtherie, oder in Folge arzneilicher Einflüsse (Chinin, Antipyrin, Chloral u. s. w.) sowohl bei Kindern wie bei Erwachsenen vorkommen, sehen wir nicht selten in der Umgebung wunder oder geschwüriger Hautstellen Erytheme auftreten, z. B. um die Vaccinepusteln herum, wobei der ganze Arm sich röthen und anschwellen kann, oder wie ich öfters beobachtete, in der Umgebung eczematöser und impetiginöser Hautpartien, Erytheme, welche sich von dem unter gleichen Umständen auftretenden Erysipelas durch ihre mehr fleckige Form, durch den Mangel der Tendenz zum Weiterwandern und des Fiebers unterscheiden. Einfache Fomentationen mit Bleiwasser reichen fast immer zur Beseitigung dieser Erytheme aus, die eben nur als reine Hautentzündungen, nicht als infectiöse Erkrankungen, wie Erysipelas, zu betrachten sind.

Diesen Zuständen reihen sich die entzündlichen Affectionen der Haut an, welche durch directe Reizung derselben (Druck, chemische Reize) zu Stande kommen und unter dem Namen Intertrigo beschrieben werden. Bei sehr vielen Kindern im Säuglingsalter, besonders solchen, welche nicht gehörig gepflegt werden, sehen wir am Anus, an den Genitalien, der inneren Schenkelfläche, in Folge des Contacts mit Urin und Excrementen mehr oder weniger ausgebreitete, heller oder dunkler geröthete Erytheme auftreten, oft auch an den Fersen und an der hinteren Fläche der Ober- und Unterschenkel, welche sich bei der Rückenlage stets mit durchnässten Windeln in Contact befinden, oder auch an Stellen, wo Hautfalten sich gegenseitig berühren, wie in den Inguinalgegenden, am Halse und am oberen Theil der Brust, unter den Achseln, im Nacken, hinter den Ohren, in den Ellenbogenbeugen. Bei manchen Kindern, auch bei gut gepflegten, besteht eine entschiedene Tendenz zu Intertrigo, welche sich dann, und zwar um so eher wenn die gehörige Reinlichkeit verabsäumt wird, über grosse Strecken der Haut, z. B. über die ganze untere Körperhälfte, mitunter auch über den Rücken, den Bauch, ja über den ganzen Körper verbreitet. Dabei sieht man bisweilen kleine Eczembläschen oder dunkelrothe Papeln hie und da auf

der gerötheten Haut aufschliessen, und die letztere oft eine feuchte glänzende und klebrige Beschaffenheit annehmen, indem das Erythem sich zur Dermatitis steigert, und die Epidermis durch seröse Exsudation erweicht und macerirt wird, so dass ein grosser Theil des Körpers dunkelroth glänzend, wie geschunden aussehen kann. Dasselbe geschieht auch nicht selten bei der auf die oben genannten Hautfalten beschränkten Intertrigo, und es können hier nach Abstossung der Epidermis gelblich-graue, unregelmässige, mehr oder weniger tief dringende Ulcerationen inmitten der gerötheten Haut zu Stande kommen, die beim Sitz um den Anus und die Genitalien leicht zur irrigen Annahme von Syphilis führen. Demselben Irrthum ist der Unerfahrene in solchen Fällen ausgesetzt, wo die um den Anus und auf den Nates entwickelte Intertrigo mit grösseren Papeln vermischt auftritt, deren abgestumpfte, ihrer Epidermis beraubte Spitze als rothe oder gelbröthliche Excoriationen erscheinen, und in der That eine gewisse Aehnlichkeit mit exulcerirten breiten Condylomen darbieten können. In einzelnen Fällen sah ich die Hautentzündung tiefer eindringen, und besonders am Halse Phlegmone und Abscessbildung zur Folge haben. Alle diese Intertrigoformen kommen zwar auch bei Kindern wohlhabender Familien bisweilen vor, ungleich häufiger aber bei den atrophischen verwahrlosten Kindern der Armen. Mangel der Reinlichkeit, Aufenthalt in überfüllten dumpfen Räumen, unzureichende oder unzweckmässige Nahrung, Kälte u. s. w. vereinigen sich hier, um einen Zustand zu schaffen, welchen man passend mit dem Namen der *Cachexia pauperum* bezeichnet. Bei solchen Kindern sehen wir die Intertrigoformen am häufigsten sich über einen grossen Theil des Körpers verbreiten. Durch ein unter die Epidermis gesetztes seröses Exsudat kann die letztere abgehoben werden, und bildet dann nur noch Fetzen und Lappen auf der rothen, feucht glänzenden Cutis, ähnlich wie bei umfangreichen Verbrennungen, während in anderen Fällen die rothe, aber trockene Haut mit massenhaft abgestossenen graugelblichen Lamellen, welche aus Epidermis und Sebum bestehen, überall bedeckt erscheint. Diese Fälle können, ebenso wie ausgedehnte Verbrennungen, durch Complication mit Pneumonie oder Diarrhoe einen tödtlichen Ausgang nehmen.

Die Behandlung der Intertrigo erfordert vor allem die grösste Reinlichkeit, häufigen Wechsel der Wäsche, Abwaschungen der Genitalien und der Umgebung des Anus nach jeder Urin- und Kothentleerung, sehr häufiges Bepudern der gerötheten Partien mit einem Puder von gleichen Theilen *Zinc. oxydat. alb.* und *Amylum*, und Entfernung der sich berührenden gerötheten Hautfalten von einander durch dazwischen

und Erythemformen nicht eigen; wohl aber sind sie einer gewissen epidemischen Verbreitung fähig. Eine Behandlung ist fast niemals nöthig; nur bei fieberhaften Prodromen halte man die Kinder im Bett und gebe ihnen ein leichtes Purgans. Da ernstere Symptome irgend einer Art bei den von mir beobachteten Ausschlägen dieser Form nie vorhanden waren, bedurfte es auch keiner weiteren Therapie.

Abgesehn von den hierher gehörigen Ausschlägen, welche als Begleiter allgemeiner fieberhafter Krankheiten, des Rheumatismus, des Typhus, der Pyämie, der Diphtherie, oder in Folge arzneilicher Einflüsse (Chinin, Antipyrin, Chloral u. s. w.) sowohl bei Kindern wie bei Erwachsenen vorkommen, sehen wir nicht selten in der Umgebung wunder oder geschwüriger Hautstellen Erytheme auftreten, z. B. um die Vaccinopusteln herum, wobei der ganze Arm sich röthen und anschwellen kann, oder wie ich öfters beobachtete, in der Umgebung eczematöser und impetiginöser Hautpartien, Erytheme, welche sich von dem unter gleichen Umständen auftretenden Erysipelas durch ihre mehr fleckige Form, durch den Mangel der Tendenz zum Weiterwandern und des Fiebers unterscheiden. Einfache Fomentationen mit Bleiwasser reichen fast immer zur Beseitigung dieser Erytheme aus, die eben nur als reine Hautentzündungen, nicht als infectiöse Erkrankungen, wie Erysipelas, zu betrachten sind.

Diesen Zuständen reihen sich die entzündlichen Affectionen der Haut an, welche durch directe Reizung derselben (Druck, chemische Reize) zu Stande kommen und unter dem Namen Intertrigo beschrieben werden. Bei sehr vielen Kindern im Säuglingsalter, besonders solchen, welche nicht gehörig gepflegt werden, sehen wir am Anus, an den Genitalien, der inneren Schenkelfläche, in Folge des Contacts mit Urin und Excrementen mehr oder weniger ausgebreitete, heller oder dunkler geröthete Erytheme auftreten, oft auch an den Fersen und an der hinteren Fläche der Ober- und Unterschenkel, welche sich bei der Rückenlage stets mit durchnässten Windeln in Contact befinden, oder auch an Stellen, wo Hautfalten sich gegenseitig berühren, wie in den Inguinalgegenden, am Halse und am oberen Theil der Brust, unter den Achseln, im Nacken, hinter den Ohren, in den Ellenbogenbeugen. Bei manchen Kindern, auch bei gut gepflegten, besteht eine entschiedene Tendenz zu Intertrigo, welche sich dann, und zwar um so eher wenn die gehörige Reinlichkeit verabsäumt wird, über grosse Strecken der Haut, z. B. über die ganze untere Körperhälfte, mitunter auch über den Rücken, den Bauch, ja über den ganzen Körper verbreitet. Dabei sieht man bisweilen kleine Eczembläschen oder dunkelrothe Papeln hie und da auf

Angioneurose betrachtet. Die Bezeichnung „Strophulus“ gilt namentlich für diese Formen. Unter den örtlichen Reizen, welche diese Hautaffection veranlassen können, hebe ich den Einfluss der Sonnenstrahlen und der Hitze hervor, welche neben einem Bläschenausschlag (*Eczema solare*) nicht selten auch eine Fülle äusserst kleiner rother Papeln im Nacken, auf dem Rücken, der Brust und im Gesicht hervorrufen. In sehr vielen Fällen bleibt aber die Ursache dieser Ausschläge durchaus unbekannt; eine Beziehung zu krankhaften Zuständen innerer Organe lässt sich nicht nachweisen, und die Annahme einer scrophulösen Grundlage entbehrt fast immer der Begründung. Der Umstand, dass man diese Eruptionen bei armen Kindern im Allgemeinen häufiger als in den bemittelten Ständen beobachtet, spricht dafür, dass auch hier ungünstige hygienische Verhältnisse, zumal mangelhafte Hautcultur, nicht ohne Einfluss sind.

Die Behandlung des Lichen-Strophulus beschränkt sich bei heftigem Jucken auf lauwarme Bäder mit einem Zusatz von Kleie oder Seife. Auch zweimal täglich wiederholte Waschungen mit einer (1 bis 2 pCt.) Carbolsäurelösung sind als reizmildernd zu empfehlen. Innere Mittel haben, soweit meine Erfahrung reicht, keinen Einfluss auf das Hautleiden, und ihre Anwendung ist um so nutzloser, als das letztere in den meisten Fällen nach einer gewissen Zeit von selbst schwindet. Bei weitem ungünstiger in Bezug auf die Heilung verhält sich

B. Prurigo, deren von Hebra treffend entworfenes Bild ich sehr häufig schon bei Kindern in den ersten Lebensjahren zu beobachten Gelegenheit hatte. Damit stimmt auch die Ansicht des eben genannten Autors überein, dass weitaus die meisten Fälle von Prurigo sich bis auf das Kindesalter zurückführen lassen. Die Erscheinungen weichen von den bei Erwachsenen beobachteten in keiner Weise ab; auch bei Kindern finden wir die theils blassen, theils mit einem durch Aufkratzen entstandenen dunklen Blutpunkt bedeckten Prurigopapeln vorzugsweise auf den Streckseiten der Extremitäten, während die Beugeseiten frei oder nur wenig befallen sind, gleichzeitig aber auch auf dem Bauch, dem Rücken, der Brust. Das anhaltende heftige Jucken reizt die Kinder zum Kratzen, und diesem mechanischen Insult müssen wir die weiteren Hautveränderungen zuschreiben, welche sich allmählig im Verlauf der Prurigo entwickeln, eczematöse Ausschläge, Rauheit und Verdickung der Haut, Veränderungen, welche das ursprünglich einfach papulöse Bild wesentlich modificiren können. Auch die von Hebra hervorgehobene ungewöhnlich starke Schwellung der Lymphdrüsen in der Inguinalgegend und über den Adductoren der Oberschenkel vermisste ich bei

gelegte, mit einem Unguent. Zinci oder saturnin. bestrichene Charpie oder Leinwand. Ich benutze zu diesen Salben statt der gewöhnlichen Fette, welche leicht ranzig werden und dann noch mehr reizen, immer reines Vaseline, welches auch ohne Zusatz eingerieben werden kann. Warme Bäder wirken leicht zu reizend; man lasse daher höchstens mit 26° und einem Zusatz von Kleie, Leim oder Bolus alba (50 bis 100,0) baden. Bei den sehr ausgedehnten Formen von Intertrigo leisteten mir Bäder mit Sublimat (1,0), auch wo keine Lues zu Grunde lag, bisweilen gute Dienste, während bei hartnäckiger auf den Anus und die Genitalien beschränkter Intertrigo tägliche Bepinselungen mit einer Lösung von Argent. nitricum (1 : 50) oder Sublimat (0,05 : 100)¹⁾ guten Erfolg hatten.

II. Lichen-Strophulus und Prurigo.

A. Lichen-Strophulus. Diese im Kindesalter ungemein häufig vorkommende Hautaffection charakterisirt sich durch zahlreiche, an verschiedenen Hautstellen, im Gesicht, auf dem Rücken, den Extremitäten aufschliessende discrete, seltener auf einer leicht gerötheten, etwas infiltrirten Basis gruppenförmig beisammenstehende, hell- oder dunkelrothe, zum Theil von einem Haar durchbohrte Knötchen, bald von so geringer Grösse, dass sie durch das Gefühl besser als durch das Auge wahrgenommen werden, bald umfangreicher, selbst den Durchmesser einer halben Erbse erreichend. Meistens, aber nicht immer, findet dabei lebhaftes Jucken statt, wobei die Papeln von den Kindern blutig gekratzt werden. Ist der Ausschlag nur spärlich, so wird das Allgemeinbefinden nicht wesentlich gestört, während bei reichlicher oder gar über den grössten Theil des Körpers ausgebreiteter Eruption durch das Jucken Schlaflosigkeit und grosse Unruhe entstehen können. Ein Theil der Papeln schwindet unter allmäliger Erblässung durch Resorption; andere zeigen auf ihrer Spitze ein unscheinbares Bläschen oder ein Eiterpünktchen, welches eintrocknet und schliesslich dünne Schüppchen auf den sich verkleinernden Papeln zurücklässt. Nachschübe kommen häufig vor, so dass der Ausschlag mit abwechselnder Besserung und Verschlimmerung mehrere Wochen und sogar Monate fortbestehen kann, bis endlich Heilung eintritt.

In der Periode der ersten Dentition werden diese papulösen Ausschläge am häufigsten beobachtet und daher von Vielen als Folgen der Zahnreizung, d. h. einer von den Zahnnerven aus reflectorisch angeregten

¹⁾ Wertheimber, Berliner klin. Wochenschr. 1878. No. 15.

Angioneurose betrachtet. Die Bezeichnung „Strophulus“ gilt namentlich für diese Formen. Unter den örtlichen Reizen, welche diese Hautaffection veranlassen können, hebe ich den Einfluss der Sonnenstrahlen und der Hitze hervor, welche neben einem Bläschenausschlag (*Eczema solare*) nicht selten auch eine Fülle äusserst kleiner rother Papeln im Nacken, auf dem Rücken, der Brust und im Gesicht hervorrufen. In sehr vielen Fällen bleibt aber die Ursache dieser Ausschläge durchaus unbekannt; eine Beziehung zu krankhaften Zuständen innerer Organe lässt sich nicht nachweisen, und die Annahme einer scrophulösen Grundlage entbehrt fast immer der Begründung. Der Umstand, dass man diese Eruptionen bei armen Kindern im Allgemeinen häufiger als in den bemittelten Ständen beobachtet, spricht dafür, dass auch hier ungünstige hygienische Verhältnisse, zumal mangelhafte Hautcultur, nicht ohne Einfluss sind.

Die Behandlung des Lichen-Strophulus beschränkt sich bei heftigem Jucken auf lauwarme Bäder mit einem Zusatz von Kleie oder Seife. Auch zweimal täglich wiederholte Waschungen mit einer (1 bis 2 pCt.) Carbolsäurelösung sind als reizmildernd zu empfehlen. Innere Mittel haben, soweit meine Erfahrung reicht, keinen Einfluss auf das Hautleiden, und ihre Anwendung ist um so nutzloser, als das letztere in den meisten Fällen nach einer gewissen Zeit von selbst schwindet. Bei weitem ungünstiger in Bezug auf die Heilung verhält sich

B. Prurigo, deren von Hebra treffend entworfenes Bild ich sehr häufig schon bei Kindern in den ersten Lebensjahren zu beobachten Gelegenheit hatte. Damit stimmt auch die Ansicht des eben genannten Autors überein, dass weitaus die meisten Fälle von Prurigo sich bis auf das Kindesalter zurückführen lassen. Die Erscheinungen weichen von den bei Erwachsenen beobachteten in keiner Weise ab; auch bei Kindern finden wir die theils blassen, theils mit einem durch Aufkratzen entstandenen dunklen Blutpunkt bedeckten Prurigopapeln vorzugsweise auf den Streckseiten der Extremitäten, während die Beugeseiten frei oder nur wenig befallen sind, gleichzeitig aber auch auf dem Bauch, dem Rücken, der Brust. Das anhaltende heftige Jucken reizt die Kinder zum Kratzen, und diesem mechanischen Insult müssen wir die weiteren Hautveränderungen zuschreiben, welche sich allmählig im Verlauf der Prurigo entwickeln, eczematöse Ausschläge, Rauheit und Verdickung der Haut, Veränderungen, welche das ursprünglich einfach papulöse Bild wesentlich modificiren können. Auch die von Hebra hervorgehobene ungewöhnlich starke Schwellung der Lymphdrüsen in der Inguinalgegend und über den Adductoren der Oberschenkel vermisste ich bei

Kindern fast niemals. Das Allgemeinbefinden ist dabei ungestört, nur kann die Störung der nächtlichen Ruhe schliesslich das gute Aussehen der Kinder beeinträchtigen, und zwar um so mehr, als Prurigo immer ein sehr chronisches Uebel darstellt, Jahre lang mit geringen Unterbrechungen fort dauert, und der Heilung fast immer hartnäckig widersteht.

Bei einigen an Prurigo leidenden Kindern beobachtete ich gleichzeitig oder als Vorläufer dieses Hautleidens den Ausbruch kleiner Pemphigusblasen, welche einmal in ziemlich bedeutender Menge der Prurigo vorausgingen, in den anderen Fällen nur sehr spärlich von Zeit zu Zeit zwischen den Papeln aufschossen. Auch bei einem alten Mann, welchen ich im Sommer an einem acuten Pemphigus von enormer Ausbreitung und achtwöchentlicher Dauer behandelt hatte, sah ich während des Herbstes und des darauf folgenden Winters stark juckende Prurigopapeln, an denen er früher nie gelitten hatte, an verschiedenen Körperstellen hervorbrechen.

Die Aetiologie war in allen Fällen dunkel. Weder erbliche Anlag, noch tuberculöse Basis, auf welche Hebra Werth legt, liess sich mit Sicherheit nachweisen. In der Behandlung hatte ich ebenso wenig Glück, wie Andere, denn nur in einem einzigen Fall, welcher einen 9jährigen Knaben betraf, erzielten wir eine mehrjährige Heilung, während die ebenfalls an Prurigo leidende Schwester immer wieder mit Recidiven in die Klinik kam. Tägliche Abreibungen des Körpers mit Sapo viridis im lauen Bade, später die in derselben Weise zur Anwendung kommende Vleminx'sche Lösung von Kalkschwefel (F. 47), schienen in diesem Fall heilsam gewesen zu sein, während dieselben Mittel in anderen Fällen ebenso wenig leisteten, wie der innere Gebrauch des Arseniks.

Schliesslich mache ich Sie darauf aufmerksam, dass veraltete Scabies bei oberflächlicher Untersuchung, wenn man nicht sofort deutliche Milbengänge entdeckt, mit Prurigo verwechselt werden kann. An diese Möglichkeit haben Sie immer zu denken, und zwar nicht bloss in der Armenpraxis. Wiederholt beobachtete ich Scabies bei Kindern aus guten Familien, und zwar schon im ersten Lebensjahre und unter Umständen, welche jede Möglichkeit einer Infection auszuschliessen schienen, wo daher die Demonstration eines Acarus nicht geringen Schrecken erregte.

III. Eczema und Impetigo.

Unter allen Hautaffectionen des Kindesalters nehmen in Bezug auf Häufigkeit die vesiculösen und pustulösen Formen die erste Stelle ein. Durch eiterige Umwandlung des Vesikelinhalts geht das Eczem in Im-

petigo über, dessen Pusteln zugleich grösser werden und nach dem Zerplatzen durch Vertrocknung dickere honiggelbe Borken zu bilden pflegen. Sehr häufig sieht man Bläschen, Pusteln und deren Residuen mit einander vermischt auf einer und derselben Hautstelle (*Eczema impetiginosum*).

Schon während des Säuglingsalters, ja nicht selten bereits wenige Wochen nach der Geburt, tritt der Ausschlag, vorzugsweise im Gesicht, sehr häufig auf, und ist hier unter dem Namen „Milchschorf, *Crusta lactea*“ auch den Laien wohlbekannt. In der exquisiten Form desselben sieht man Stirn, Wangen, Nase, Oberlippe und Kinn mit einer mehr oder minder zusammenhängenden, oder durch Intervalle einer rothen, excoriirten Haut hie und da unterbrochenen Borke von grünlich- oder schwarzbrauner Farbe, wie mit einer Maske bedeckt, aus welcher die Augen des Kindes klar heraussehen. An einzelnen Stellen ist die Borke heruntergekratzt, und das aus der excoriirten Haut aussickernde Blut zu dunklen Schorfen geronnen. Bei genauerer Untersuchung entdeckt man bisweilen noch im Umkreise der Borke oder auf den von derselben frei gebliebenen Hautstellen kleine, auf rother Fläche einzeln oder gruppenförmig beisammenstehende Bläschen und kleine Pusteln, deren vertrocknetes Secret die Borke bildete. Abgesehen von dem lästigen Jucken befinden sich die meisten dieser Kinder vollkommen wohl und haben sogar ein blühendes, wohlgenährtes Aussehen; doch pflegen die benachbarten Lymphdrüsen unter dem Kieferwinkel und dem Kinn durch Vermittelung der Lymphgefässe leicht anzuschwellen. Die Dauer des Ausschlags ist sehr verschieden. In der Regel besteht er mit abwechselnder Besserung und Verschlimmerung mindestens 6—8 Wochen, oft auch viele Monate und selbst Jahre lang zur grössten Beunruhigung der besorgten Eltern fort. Während des Bestehens einer acuten Krankheit z. B. einer Pneumonie, oder stärkerer Säfteverluste, zumal profuser Diarrhoe, sieht man den Ausschlag nicht selten abtrocknen, aber nach der Heilung jener intercurrenten Krankheiten von neuem zum Vorschein kommen. Die Heilung erfolgt endlich durch Erlöschen der eczematösen Eruption und des von der wunden Oberfläche abgesonderten serösen Secrets, worauf die überliegenden Borken vertrocknen, abfallen und eine rothe Haut ohne Spur von Narben hinterlassen.

In einer Reihe von Fällen dieser Art verbreitet sich das Eczem des Gesichts über die behaarte Kopfhaut, das äussere Ohr, in das Innere der Ohrmuschel und in den Eingang der Nase, erstreckt sich auch wohl bis auf das untere Augenlid, und giebt dann leicht zur Entzündung der *Conjunctiva palpebralis* Anlass, welche auch auf die Cornea übergehen kann.

Die Ursachen der Crusta lactea sind dunkel. Die Annahme einer „scrophulösen“ Constitution ist meistens willkürlich, doch steht fest, dass die Affection in manchen Familien erblich ist, so dass fast alle Kinder derselben, sogar durch Generationen hindurch, während des Säuglingsalters an Eczema faciei leiden. Auch der Ernährung, zumal der zu fetten Milch einer dem zarten Alter des Kindes nicht mehr angemessenen Amme wird das Hautleiden zugeschrieben, wofür aber der Beweis, d. h. die Heilung durch Ammenwechsel, nur ausnahmsweise beizubringen ist. Darin, dass sehr viele an Gesichtseczem leidende Kinder ungewöhnlich fett sind, muss ich Bohn¹⁾ beistimmen, und in solchen Fällen ist eine Veränderung in der Nutrition gewiss anzurathen. Dyspeptische Zustände in Folge fehlerhafter Ernährung, besonders Ueberfütterung, werden ebenfalls angeschuldigt, weil dabei deletäre Stoffe ins Blut gelangen und den Ausschlag verursachen sollen. Obwohl auch hier stricte Beweise schwer beizubringen sind, wird man die Möglichkeit dieser Entstehungsweise doch therapeutisch zu berücksichtigen haben. Die Beziehung zur Dentition wurde schon oben (S. 145) erwähnt. Ich habe mit Sicherheit beobachtet, dass jeder Durchbruch einer Zahngruppe von einem Wiederausbruch des schon geheilten Eczems auf den Wangen begleitet war, welches nach vollendeter Zahneruption wieder verschwand.

Auch jenseits des Säuglingsalters kommt Eczem häufig vor, pflegt aber dann das äussere Ohr, die Ohrmuschel, die Gegend hinter den Ohren und besonders die behaarte Kopfhaut stärker als das Gesicht zu befallen. Das Eczema capitis bildet oft ausgedehnte, zusammenhängende, die ganze Kopfhaut bedeckende, grünlichbraune oder graugrüne, die Haare verfilzende, ziemlich feuchte Borken, aus deren Spalten das unter ihnen angehäuften purulent-seröse, oft sehr fétide Secret hervorsickert. Bisweilen wimmeln diese Borken von Läusen. In anderen Fällen ist die Affection beschränkter, und die Kopfhaut ist nur stellenweise mit den geschilderten Borken bedeckt²⁾, welche entweder eine

¹⁾ Jahrb. f. Kinderheilk. XX. 1886. 45.

²⁾ Man verwechsle damit nicht die unter dem Namen „Gneis“ bekannte schuppige Decke, die sich häufig auf der Kopfhaut kleiner Kinder, besonders in der Gegend der grossen Fontanelle, als ein mehr oder weniger dicker, gelblicher oder bräunlicher Ueberzug findet. Dieselbe ist das erstarrte Product einer vermehrten Thätigkeit der Talgdrüsen (Seborrhoe), vermischt mit abgestossenen Epidermisschollen. Dieser Ueberzug bleibt oft Monate lang liegen und bildet sich zuweilen von neuem, nachdem er schon entfernt worden war. Als einfaches Mittel empfehlen sich Einreibungen mit frischer Butter oder Eigelb, und darauf tüchtige Waschungen mit Seifenwasser. Uebrigens kann durch den localen Reiz, welchen die

münzenartige, oder ganz unregelmässige Form und eine trockene mörtelartige Consistenz zeigen. Man sieht dann abgelöste, durch das Wachsthum der Haare emporgehobene Klümpchen in den Haaren hängen, wie Perlen, die an einem Faden aufgereiht sind (*Tinea granulata*). Entfernt man die Borken durch Fomente auf schonende Weise, so erscheint die Kopfhaut roth, wund und mit Secret bedeckt. Bläschen und Pusteln bilden sich oft im Umkreise der Borken, besonders dann, wenn die Krankheit, was oft geschieht, auf bereits geheilten Hautstellen von neuem ausbricht. Durch das heftige Jucken werden die Kinder zum Kratzen gereizt, welches die entzündliche Irritation unterhält. Die benachbarten Drüsen hinter den Ohren, am Hinterkopf, unter den Kiefern, am Halse schwellen an, und das unter den Borken stagnirende, sich zersetzende Secret verbreitet in vielen Fällen einen widerlichen Geruch. Nicht selten greift auch die Hautentzündung von der Oberfläche aus in die Tiefe. In mehreren Fällen sah ich inmitten der eczematösen Partien derbe Infiltrationen der Haut, welche schliesslich in Abscesse übergingen, entstehen; ja ein paar Mal bildete sich eine umfangreiche Eiteransammlung unter dem Pericranium des Scheitelbeins, nach deren Eröffnung die Sonde bis auf den Knochen drang, und an deren Rändern der bekannte Knochenring, wie beim Cephalhaematom gefühlt wurde (S. 34). In anderen Fällen entwickelte sich von dem Eczema capitis aus ein Erysipelas, welches über Nacken und Gesicht wanderte und von starkem Fieber begleitet war. (S. 46).

Die Dauer des Eczema capitis ist meistens eine sehr lange. Nicht selten zieht es sich mit mehr oder minder langen Unterbrechungen Jahre lang, selbst bis zur Pubertätsperiode hin, zumal bei armen, der gehörigen Reinlichkeit entbehrenden Kindern. Die Haare werden dabei gewöhnlich krankhaft verändert, glanzlos, dünn, fallen aus, wachsen aber nach der Heilung der Krankheit wieder. Sobald diese erfolgt, hört die Secretion der wunden Flächen auf, die trocken werdenden Borken lösen sich ab, und auf der gerötheten Haut bilden sich noch längere Zeit hindurch kleine gelbliche, trockene Schüppchen.

Das Auftreten des Eczems am Rumpf und an den Extremitäten beobachtet man nicht selten bei denselben Kindern, welche an Eczema faciei und capitis leiden. Doch können Gesicht und Kopf auch völlig verschont bleiben, besonders bei älteren Kindern im Alter der zweiten

immer mehr sich anhäufenden Sebum- und Epidermislamellen auf die Kopfhaut ausüben, schliesslich auch Eczema capitis erzeugt werden, dessen serös-eiterige Absonderung und Borken mit den Producten der Seborrhoe sich vermischen.

Zahnung, welche dann dasselbe Bild wie Erwachsene darbieten. Zuweilen bestand der Ausschlag schon von frühester Kindheit an, z. B. bei einem 6jährigen Mädchen, welches seit ihrem 7. Lebensmonat ununterbrochen an einem über den grössten Theil des Körpers verbreiteten Eczem litt. Vorzugsweise befallen fand ich in diesen chronischen Fällen die Beugeseiten der Ellenbogen- und Kniegelenke, die inneren Flächen der Oberschenkel und die Wadengegend. Sitzt das Eczem an den Fingerspitzen, zumal dicht an den Nagelbetten, so können nicht bloss die betreffenden Nägel abgestossen werden, sondern auch die neu producirtten Nägel krallenförmig degeneriren und durch das Hineinwachsen der hypertrophischen Hautpapillen beim unvorsichtigen Durchschneiden bluten. —

Der Verlauf der geschilderten Ausschläge, an welchen Theilen sie auch ihren Sitz haben mögen, ist zwar in der Regel chronisch, auf viele Monate und Jahre ausgedehnt; doch kommen auch acute Eruptionen dieser Art, die nur wenige Wochen dauern, bei sonst gesunden Kindern nicht selten vor. Ich beobachtete dieselben wiederholt am Oberarm und in der entsprechenden Achselhöhle, aber auch an den unteren Extremitäten und im Gesicht, besonders am Kinn, ohne andere krankhafte Erscheinungen, zumal ohne Fieber. Bei einem 14jährigem Knaben (vorgestellt am 9. Juni 1879) erfolgte seit 10 Jahren regelmässig in jedem Frühling ein Eczemausbruch auf beiden Wangen und Ohren, welcher etwa 4—6 Wochen bestand und dann vollständig verschwand. Bei einem 11jährigen gesunden Mädchen (7. Febr. 1881) war es seit einem Jahre schon 6- bis 7mal zum Ausbruch eines acuten Eczems gekommen, welches nach vorausgegangenen brennenden Schmerzen immer an derselben Stelle, nämlich in der rechten Schläfengegend hervorbrach, sich bisweilen bis zum Unterkiefer ausdehnte, und 3 bis 4 Tage zu dauern pflegte, ohne dass die Untersuchung eine locale Ursache aufzufinden im Stande war. Mitunter kam es im Verlauf eines chronischen Eczema faciei plötzlich zu einem neuen acuten Ausbruch auf der schon lange bestehenden wunden Hautpartie und in ihrer Umgebung, wobei die Augenlider und das ganze Gesicht stark anschwellen, und die neu im Gesicht hervorbrechenden Bläschen zu grossen Pusteln anwachsen, welche theilweise, wie die Variolapusteln, eine centrale Delle zeigten und mit einander confluirten. Ich möchte Sie gerade auf diese Fälle besonders aufmerksam machen, weil ich Irrthümern in der Auffassung des Exanthems wiederholt begegnete. Besonders in einem dieser Fälle, welcher in der Privatpraxis vorkam, war mit voller Bestimmtheit die Diagnose „Variola“ gestellt worden, obwohl die

völlige Integrität aller übrigen Körpertheile (nur an den beiden Handgelenken waren noch ein paar ähnliche Pusteln erschienen), der gänzliche Mangel des Fiebers und die allgemeine Euphorie von vornherein dagegen sprachen. In der That zeigte der weitere Verlauf, dass von Variola gar nicht die Rede sein konnte. Diese acuten Steigerungen chronischer Eczeme wurden gewöhnlich durch heftiges, Blutungen erregendes Kratzen der Kinder hervorgerufen.

Ich muss bei den Blutungen, welche aus dem Eczema faciei erfolgen können, noch etwas länger verweilen, weil dieselben nicht immer durch traumatische Eingriffe bedingt sind, sondern weil ich in drei Fällen, welche sämmtlich Kinder im Alter von 3 bis 4 Monaten betrafen, diese Hämorrhagien erschöpfend werden und mit dem Tode enden sah. Hier schien es sich in der That um eine wirkliche hämorrhagische Diathese zu handeln, welche sich indess nur bei einem dieser Kinder durch gleichzeitige geringe Blutungen aus dem Magen und Darmkanal kund gab, während in den beiden anderen Fällen keine anderweitige Blutung stattfand. Vielmehr schien das eine Kind vollkommen gesund zu sein, während das andere an Rachitis und Spasmus glottidis litt, und ein elendes anämisches Aussehen darbot. In allen diesen Fällen rieselte das Blut fast anhaltend, ohne dass gekratzt wurde, aus den eczematösen Flächen und Rissen, und gerann zu weichen schwarzen Borken, welche durch das nachfliessende Blut bald wieder abgespült wurden. Alle Styptica, auch Ergotin, blieben fruchtlos, und die Kinder gingen nach einigen Wochen an zunehmender Schwäche zu Grunde. Nach diesen Erfahrungen möchte ich die spontanen Blutungen aus einem Eczema faciei, welche sich ohne deutliche Ursache (Kratzen) wiederholen, niemals für ein unbedenkliches Symptom betrachten.

Von der Aetiologie des Eczems im Allgemeinen wissen wir sehr wenig. Nur in verhältnissmässig seltenen Fällen können wir die Ursache mit Sicherheit angeben. Zu diesen gehört besonders das acute Eczema aestivum (solare, sudorale), welches die Schweisse der Rachitischen (S. 828) begleiten kann, vorzugsweise aber in der Sommerhitze bei sehr vielen Kindern, schon bei Säuglingen, auf dem Rücken, der Brust, dem Halse, besonders aber auf der Stirn und den Schläfen, in Form dicht gedrängter äusserst kleiner, auf gerötheter Fläche sitzender Bläschen und Knötchen zum Vorschein kommt. Mitunter kommen auch grössere Papeln und selbst Pusteln dazwischen vor; bei einem 3jährigen Mädchen beobachtete ich gleichzeitig starkes Erythem und Oedem der linken Augenlider und Stirnhälfte, bei einem anderen Kinde sogar Blasen-

bildung, wie beim Erysipelas. In anderen Fällen sind traumatische Einflüsse ätiologisch bedeutsam:

Kind von 2 Monaten, vorgestellt am 13. Nov. 1879. In Folge der Extraction mit der Zange war eine Quetschung und Erosion der Stirn erfolgt, gegen welche laue Fomente angewendet waren. Zwei Wochen später bildete sich auf und neben den contusionirten Stellen ein Eczem bis zum Scheitel hinauf mit starkem Oedem der Augenlider. Bei mehreren kleinen Kindern gab das Stechen der Ohrlöcher Anlass zur Entwicklung eines Eczems, welches entweder auf das äussere Ohr beschränkt blieb oder sich über Nacken und Rücken ausbreitete. Auf ähnliche Weise können bekanntlich auch andere Ausschläge, zumal Psoriasis, zu Stande kommen. So sah ich bei einem 5jährigen, zuvor ganz gesunden Mädchen fast unmittelbar nach der Vernarbung einer umfangreichen Brandwunde auf den Nates von dieser Stelle aus Psoriasis sich entwickeln, welche sich später über den ganzen Körper ausbreitete.

Sehr häufig werden Sie die Vaccination als Ursache des Eczems beschuldigen hören. Unmittelbar oder bald nach derselben soll nach Aussage der Mutter der Ausschlag im Gesicht oder an anderen Körpertheilen zum Vorschein gekommen sein. Wenn ich auch glaube, dass viele Fälle dieser Art nur auf Zufälligkeiten beruhen, so will ich doch die Möglichkeit eines Connexes um so weniger in Abrede stellen, als andere acute Exantheme, besonders Masern, aber auch Scharlach, Varicellen und Pocken öfters Eczem und Impetigo im Gefolge haben. Bei einem 5jährigen früher gesunden Knaben entwickelte sich unmittelbar nach dem Scharlach Eczem beider Oberschenkel, welches Monate lang bestand, und ähnliche Fälle kamen mir wiederholt vor. Dagegen entbehrt die häufige Annahme einer scrophulösen Basis in vielen Fällen der Begründung. Nur da, wo noch andere scrophulöse Symptome vorhanden sind, ist sie gerechtfertigt. Die begleitenden secundären Anschwellungen der benachbarten Drüsen sind für sich allein nicht ausreichend.

Dass das Eczema impetiginosum contagiös werden könne, wird behauptet, und von Hebra u. A. ist auch ein Fadenpilz beschrieben worden, welcher die Ansteckung vermitteln soll. Mir selbst kamen einige Fälle bei Geschwistern vor, unter denen besonders der eines kleinen Kindes bemerkenswerth ist, welches sein Gesichts- und Kopfeczem nach einigen Wochen auf die ältere Schwester übertrug, welche das Kind trug und dabei den Kopf desselben stets an ihre Wange lehnte¹⁾.

¹⁾ Die Befürchtung, dass die Eczeme günstige Eingangspforten für die Invasion der Tuberkelbacillen werden könnten, scheint nach den Untersuchungen von Demme (21. Jahresber. d. Jenner'schen Kinderspitais) kaum gerechtfertigt zu sein. Unter 17 Fällen will D. nur 1 Mal einen positiven Befund erhalten haben,

Bei dem Drängen der meisten Mütter, den zumal das Gesicht entstellenden Ausschlag so schnell als möglich zu heilen, haben Sie sich immer die Frage vorzulegen, ob eine solche radicale Behandlung auch wohl statthaft sei. Was mich betrifft, so habe ich es mir mit Rücksicht auf die (S. 846) erwähnten Erfahrungen zur Pflicht gemacht, chronische Eczeme, welche schon viele Monate oder gar Jahre, zumal im Gesicht und auf dem Kopf bestehen, nicht mit einem Mal, sondern allmählig zu beseitigen, indem ich einen Theil der erkrankten Haut nach dem anderen local behandle, ein Verfahren, zu welchem man in vielen Fällen auch durch die grosse Ausdehnung der Affection gezwungen wird. Zunächst entferne man die Borken durch Einreibungen mit Vaseline, frischem Oel oder Fomentationen von lauem Wasser auf dem Kopf, am besten durch letztere, welche mit einer Kappe von Wachstaffet oder mit Guttaperchapapier bedeckt werden. Nach der Ablösung der Borken wird die nunmehr blossgelegte rothe und nässende Haut mit Seifenwasser (*Sapo viridis*) täglich einmal gewaschen, und dann jedesmal frisch mit dem Unguent. Hebrae verbunden, welches 12 Stunden darauf liegen bleibt. Nur bei starker Entzündung lasse ich zunächst Fomentationen mit Bleiwasser machen. Das Schwierigste dabei ist, den Salbenverband bei kleinen Kindern auf dem Gesicht zu befestigen und das Kratzen zu verhüten. Weder die Application einer auf der inneren Fläche mit der Salbe bestrichenen Leinwandmaske, noch die Umwicklung der Hände und Finger mit Watte und Leinen reichen zu diesem Zweck aus, und wir waren meistens genöthigt, die betreffenden Theile durch fest angelegte Bandagen zu schützen, welche im Gesicht nur Augen, Nase und Mund frei liessen. Statt der Hebra'schen Bleisalbe benutzten wir auch mit Vortheil Salben von *Acidum salicylicum* (F. 48), Tannin (F. 49), Borsäure (F. 50), oder Zink, seltener und nur bei local beschränkten Eczemen eine Salbe von *Hydrargyr. praecip. alb.* oder *rubr.* (0,5:15,0 Vaseline). Theersalben von Anfang an anzuwenden, ist nicht rathsam, weil sie leicht zu reizend wirken und die Entzündung steigern; dagegen sind sie nach vorgängiger Behandlung mit den zuvor erwähnten Salben empfehlenswerth, um die Heilung zu consolidiren. Wir benutzten meistens *Ol. cadinum*, welches als Liniment (1 Th. auf 3 bis 2 Th. Olivenöl) täglich nach vorausgegangener Abseifung auf die kranken Hautstellen aufgetragen wurde. Bei der Application der Theersalben auf ausgedehnte Flächen haben Sie indess immer an die Möglichkeit einer reizenden Wirkung auf die Nieren (S. 612) zu denken und daher den Urin sorgfältig zu untersuchen, dessen schwärzliche Färbung oder

gar Eiweissgehalt die Unterbrechung der Kur erfordert. — In den letzten Jahren bedienten wir uns gewöhnlich und mit Erfolg der von Burchardt¹⁾ empfohlenen Behandlung, besonders bei Eczema faciei et capitis. Die kranken Stellen wurden mit einer 2—3procent. Lösung von Argent. nitricum 1 bis 2 Mal täglich, später nur einen Tag um den anderen gepinselt, ein etwas schmerzhaftes Verfahren, welches auch oft kleine Blutungen hervorruft. Sehr bald hört die Secretion und Borkenbildung auf, und die geschwärzten Partien werden dann mit einer Salbe aus Vaseline 50,0 mit Ol. cadin. 7,5 und Flor. Zinci 10,0 verbunden.

Die Dauer der Behandlung ist selbstverständlich eine sehr verschiedene. Während manche Eczeme, und selbst sehr lange bestehende, schon nach wenigen Wochen heilen, erfordern andere eine Monate lang fortgesetzte Kur bis zur Heilung, und selbst dann sehen wir häufig ohne erkennbare Ursache Recidive des Hautleidens eintreten. Insbesondere kehren die Gesichtseczeme, so lange die Dentition dauert, immer wieder, und schwinden erst spontan, wenn dieselbe vollendet ist. — In manchen sehr hartnäckigen Fällen leistete mir Arsenik in Form der Solut. Fowleri oder des Acid. arsenicosum (F. 11 u. 11a) entschieden gute Dienste, zunächst, wie es schien, durch Linderung des Juckens und Kratzens. Selbst kleine Kinder von 2 bis 3 Jahren vertrugen das Mittel in kleinen Dosen und etwa eine halbe Stunde nach dem Essen gegeben, vortrefflich. Bei scrophulöser Diathese sah ich guten Erfolg von der Anwendung des Syrup. ferri jodati, oder der (F. 46) empfohlenen Mischung von Jod mit Jodkali. Dagegen kann ich in das Lob der vielgerühmten Soolbäder nicht unbedingt einstimmen, weil sie nicht selten die Ausschläge durch starke Hautreizung verschlimmerten. Weit eher möchte ich laue (26° R.) Seifen- oder Schwefelbäder empfehlen, welche letztere Sie durch einen Zusatz von 50—100,0 Kali sulphurat. pr. baln. zum Bade bereiten können.

IV. Ecthyma und Rupia.

Häufig beobachtet man bei Kindern, entweder mit Eczem combinirt oder auch für sich allein, grosse eitergefüllte, mit einem rothen Saum umgebene, einzeln oder gruppenweise stehende Pusteln. Dieselben sitzen

¹⁾ Monatshefte f. prakt. Dermatol. IV. No. 2. 1885.

mit Vorliebe auf den Nates, den Ober- und Unterschenkeln, können die Grösse einer Erbse erreichen, und vertrocknen zu einem schwarzbraunen Schorf, nach dessen Abstossung ein rother Fleck ohne Narbe zurückbleibt. Ecthyma findet sich oft bei scrophulösen, aber auch bei ganz gesunden Kindern, welche unreinlich gehalten werden, scheint auch nicht selten durch den Reiz von Ungeziefer (besonders Kleiderläusen) zu Stande zu kommen, so dass man in allen Fällen auf diese Ursache sein Augenmerk richten sollte. Die Behandlung stimmt sonst mit derjenigen des Eczems überein.

Ecthyma tritt aber häufig auch als Ausdruck einer Cachexie bei elenden, schlecht genährten, durch Noth oder Krankheit (besonders allgemeine Tuberculose, Typhus, Masern, Scharlach) erschöpften Kindern auf, und bekommt dann eine schlimme Bedeutung. In der Regel bildet hier die sogenannte Cachexia pauperum die Grundlage, welche lediglich durch die elenden Lebensverhältnisse erzeugt wird, und sich durch hochgradige Anämie, Abmagerung, Schwäche und Tendenz zu chronischen Entzündungen verschiedener Gewebe kundgiebt. Auch die Haut nimmt hier nicht selten in der Form des Ecthyma oder der Rupia cachectica Theil, welche sich mit einander combiniren können. Der Unterschied beider Formen liegt überhaupt mehr in der Grösse der Epidermiserhebungen, als in ihrem Contentum, da auch die schlaffen Rupiablasen, welche den Umfang eines halben Markstücks und darüber erreichen können, mit einem trüben, eiterartigen, demjenigen der Ecthympusteln ähnlichen Inhalt gefüllt sein können. Unter diesen Umständen bilden sich nun aus den erwähnten Pusteln und Blasen leicht tiefdringende Ulcerationen, welche ich besonders am Scrotum und in dessen Umgebung, aber auch auf dem Rücken als mehr oder weniger zahlreiche erbsen- bis groschengrosse, runde, scharfgeränderte, wie mit einem Locheisen herausgestossene Substanzverluste beobachtete. Mit der Besserung des Allgemeinbefindens können diese Geschwüre allmählig unter Zurücklassung entsprechender Narben heilen, während sie im entgegengesetzten Fall sich mehr und mehr vergrössern, vertiefen und vervielfachen. Am schlimmsten aber ist der unter denselben Verhältnissen bisweilen vorkommende Uebergang des Ecthyma und der Rupia in Brand¹⁾. Beide Vorgänge glaube ich Ihnen am besten durch die Mittheilung der folgenden klinischen Fälle veranschaulichen zu können:

¹⁾ Nach Eichhoff (Deutsche med. Wochenschr. No. 47. 1884) soll diesen brandigen Ulcerationen die Einwirkung einer Pilzform (*Trichophyton tonsurans*) zu Grunde liegen (?).

Johann B., 1 $\frac{1}{4}$ Jahr alt, aufgenommen am 11. März 1879, sehr atrophisch und anämisch, zeigt eine Menge von Hautgeschwüren, die nach Aussage der Eltern aus „Eiterpusteln“ hervorgegangen sind. Sitz derselben ist fast nur die Umgebung der Genitalien, Scrotum, Mons pubis, Inguinalgegend und Oberschenkel, vereinzelt auch die Nates. Linsen- bis groschengrosse Geschwüre stellen scharf abgerundete, bis in den Papillarkörper der Cutis dringende Defecte dar, mit gelblich grauem Grunde und etwas unterminirten Rändern. Mehrere derselben sind zu grösseren Substanzverlusten confluit. In den nächsten Tagen auch ähnliche Ulcera hinter dem rechten Ohr, welche confluiren und das äussere Ohr durch einen tief dringenden ulcerösen Spalt fast vom Schädel ablösen. Tod im Collaps am 21. März. Section: Bronchopneumonia duplex, käsige Degeneration der Bronchialdrüsen, chronischer Darmcatarrh.

Clara P., 2 $\frac{1}{2}$ jährig, aufgenommen am 2. April 1879, ziemlich wohlgenährt. Am rechten Bein mehrere runde Hautdefecte, worunter drei von der Grösse eines Markstücks, mit gelblich speckigem Grunde und rothem scharf abgeschnittenem Rande. Dieselben sollen aus Eiterbläschen mit dunkelrothem Saum vor 14 Tagen entstanden sein (Ecthyma); ähnliche frische Pusteln sind noch hie und da am Körper zu sehen. Gleichzeitig starke Coryza, doppelseitige Otorrhoe, Eczema auriculae, Drüenschwellungen. Vom 6. an neue Pusteleruptionen auf dem linken Bein, dem Rücken und den Nates, welche platzen und schnell in Ulcerationen übergehen. Die letzteren fliessen vom 16. an besonders auf dem Rücken theilweise zusammen und bilden grosse Hautdefecte, welche einen schwarzbraunen schorfigen Belag zeigen und einen entschieden brandigen Geruch haben. Allmählig werden der ganze Rücken, die Bauchhaut, zum Theil auch die Extremitäten von diesen gangränösen, tief eindringenden Ulcerationen zerfressen. Fast überall sieht man kleine und grosse schwarze, theils runde, theils durch Confluenz entstandene buchtige, roth umrandete Defecte. Fortschreitende Abmagerung und Entkräftung, unregelmässiges Fieber, welches am 26. und 27. Abends 40,8 erreicht, Husten und Diarrhoe. Untersuchung des Thorax wegen des ausgebreiteten Hautleidens nicht möglich. Tod am 5. Mai. Section: Neben dem multiplen Hautbrande fand sich chronische fibrinöse Pleuritis, doppelseitige Bronchopneumonie, umschriebener Lungenbrand im linken Unterlappen, Tuberculose der rechten Lunge, des Bauchfells, der inneren Genitalien (Salpingitis, Perisalpingitis et Perioophoritis tuberculosa).

In diesem Fall gab die weit verbreitete Tuberculose zu der Cachexie Anlass, in deren Gefolge das Ecthyma cachecticum und der aus diesem sich entwickelnde multiple Hautbrand sich bildete. Die bei der Section gefundene Lungengangrän ist wahrscheinlich als embolische (S. 418) aufzufassen. Trotz der sorgfältigsten Behandlung mit Roborantien, örtlicher Anwendung des Chlorzinks, des Tanninbleis, des Campherweins, Carbolöls und vielstündigen Sitzens im warmen aromatischen Bade wurde nicht der geringste Erfolg erzielt. Günstig verlief der folgende, in der Privatpraxis beobachtete Fall:

Ein 8 Monate altes, an der Brust genährtes, völlig gesundes, aber blasses Mädchen. Anfang Mai 1873 Beginn mit einem haselnussgrossen furunculösen Abscess

am Perineum. Nach der Abheilung entstanden im Umkreise zahlreiche, mit klarem serösen Inhalt gefüllte erbsen- bis haselnussgrosse Blasen, am Perineum, den Labien, den Nates, in den Inguinalfalten und an der inneren Fläche der Oberschenkel. Die Blasen verwandelten sich schnell in trockene schwarze Brandschorfe, welche zum Theil confluirten und gewundene Figuren bildeten. Umgebung leicht infiltrirt und geröthet. Dabei T. bis 39° , schmerzhaftes Wimmern, Unruhe, aber guter Appetit. Behandlung mit Fomenten von Kamillenthee und Bleiwasser, Aq. carbolica, innerlich Chinatinctur, Wein. Nach der Abstossung der Schorfe bleiben Substanzverluste zurück, die gerade so aussehen, als wären sie mit einem Locheisen in die Haut geschlagen. Heilung nach drei Wochen.

Die Aetiologie der *Rupia gangraenosa* ist in diesem, ein gesundes Kind betreffenden Fall absolut dunkel.

V. Abscesse des subcutanen Gewebes.

Die Tendenz zu Abscedirungen des Bindegewebes ist besonders in den ersten Jahren des Kindesalters eine sehr ausgesprochene. Ich meine hier nicht die isolirten, auf eine einzelne Stelle beschränkten Phlegmonen, welche entweder durch traumatische Einwirkungen, oder durch den Reiz benachbarter Hautentzündungen (*Eczema impetiginodes*), oder von Hyperplasien der Lymphdrüsen her, besonders unter dem Kieferwinkel, zu Stande kommen, sondern multiple Abscesse, welche sich an vielen Stellen des Körpers gleichzeitig oder successiv ohne erkennbare Ursache entwickeln und gewöhnlich als der Ausdruck einer „Diathese“ betrachtet werden, ohne dass man im Stande ist, über die Art derselben etwas Näheres anzugeben. Nur soviel steht fest, dass die in Rede stehenden Infiltrationen und Abscesse, wenn sie auch bei gesunden Kindern hie und da vorkommen, doch mit grosser Vorliebe solche betreffen, welche hochgradig atrophisch oder gar tuberculös sind. Je jünger die Kinder, um so häufiger trifft man die Abscesse. Schon in den ersten Monaten des Lebens sieht man multiple, an den verschiedensten Stellen des Körpers sich bildende Infiltrationen von Erbsen- bis zu Wallnuss- und Hühnereigrösse, welche binnen wenigen Tagen roth werden, fluctuiren, aufbrechen und nach ihrer Heilung bläulich pigmentirte Narben hinterlassen. Die immer sich wiederholenden Eiterungen tragen zur Steigerung der schon bestehenden Atrophie und Schwäche erheblich bei, gehen auch bisweilen in tiefdringende Ulcerationen über, welche, wie ich mehrfach beobachtete, die Muskeln blosslegen und ausgedehnte Nekrosen der Haut und des Bindegewebes zur Folge haben können. Solche tiefdringende Gangrän der Haut, die bisweilen handgrosse Flächen einnahm, ist mir

besonders am Halse (auch in Folge von Intertrigo) und am Thorax wiederholt vorgekommen, und nahm fast immer einen tödtlichen Verlauf. Dasselbe gilt von den im perinealen Bindegewebe sich entwickelnden Abscessen, welche sich rings um den Anus ausbreiten, in den Mastdarm durchbrechen und ausgedehnte Nekrose herbeiführen können.

Während im Eiter der erwähnten Abscesse Tuberkelbacillen kaum jemals gefunden wurden¹⁾, fanden Escherich²⁾ und Longard³⁾ constant die pyogenen Staphylococcen, und behaupten wohl nicht mit Unrecht, dass durch das Eindringen derselben in die Schweiss- und Talgdrüsen zunächst eine Folliculitis, und von dieser aus Abscessbildung erzeugt wird. Damit hätten wir festeren Boden gewonnen, als die bisher präsumirte eiterige „Diathese“. Jedenfalls ist der Rath dieser Autoren, die grösste Reinlichkeit in Bezug auf die Windeln, in denen man die Coccen ebenfalls gefunden hat, zu beobachten, in hohem Grade gerechtfertigt. Nächst dem dürften Sublimatbäder in der ersten Reihe der ärztlichen Verordnungen stehen. —

Eine andere Art von Abscessen findet sich häufig bei scrophulösen Kindern oder solchen, die an Affectionen des Knochensystems leiden. In der Umgebung der Fussknöchel, auf dem Fuss- und Handrücken, über den Rippen, auf dem Kopf u. s. w. findet man häufig von normal gefärbter Haut bedeckte Abscesse, welche viele Wochen bestehen können, bevor sie sich röthen, und nach deren Oeffnung die eingeführte Sonde auf den cariösen Knochen dringt. Ein paar Mal beobachtete ich colossale Abscesse auf dem Kopf, wobei der Eiter zwischen Knochen und Pericranium sich angesammelt und schliesslich das letztere und die äussere Haut durchbrochen hatte. In diesen Fällen konnte man ganz ähnlich wie bei Cephalhämatom (S. 34) einen wallartigen Knochenring fühlen, welcher den Abscess umgrenzte, und auch hier durch periostale Auflagerung an der Grenze des Abscesses, da wo Knochen und Pericranium sich berühren, zu Stande gekommen war. Man darf indess mit einem solchen Knochenring die bei kleinen Kindern oft leistenartig vorspringenden Schädelnähte nicht verwechseln, wie es mir selbst in einem Fall von abnormer Abscessbildung am Hinterhaupt mit der Sutura lambdoidea ergangen ist. Häufig ist auch die Gegend hinter dem Ohr Sitz um-

¹⁾ Ziesler, Jahrb. f. Kinderheilk. XXIII. S. 79.

²⁾ Münchener med. Wochenschr. No. 51, 52. 1886.

³⁾ Archiv f. Kinderheilk. VIII. S. 369.

fangreicher Abscesse, welche die Ohrmuschel vom Kopf abdrängen, so dass dieselbe gerade nach vorn gerichtet ist. Wird die Oeffnung des Abscesses verschoben, so bricht derselbe gern in den Meatus audit. externus durch, und nachdem eine tiefe Incision gemacht ist, ergiebt oft die bis auf den Knochen dringende Sonde, dass man es mit Caries des Felsenbeins oder des Process. mastoideus zu thun hat.

Mit besonderer Sorgfalt mögen Sie aber alle Abscesse untersuchen, welche an irgend einer Stelle des Rückens, auf den Nates, den Inguinalgegenden und an der Innenfläche der Oberschenkel sich bilden, weil dieselben häufig als Senkungsabscesse, welche von Wirbelcaries ausgehen, befunden werden.

Receptformeln.

Die Nummern der Formeln (F.1 u. s. w.) entsprechen den gleichen im Text vorkommenden Bezeichnungen.

- | | |
|---|---|
| <p>F. 1. Hydrargyr. oxydul. nigr. 0,01
Sacch. alb. 0,5
M. f. ö. d. tal. dos. 10
2mal täglich 1 Pulver.</p> <p>F. 2. Calomel 0,005—0,01
Sacch. alb. 0,5
M. f. ö. d. tal. dos. 10
2mal täglich 1 Pulver.</p> <p>F. 3. Acidi hydrochlorati 0,5—1,0
Aq. dest. 100,0
Gm. arab. 1,0
Syrup. alth. 20,0
(Tinctur. thebaic. gtt. 2—4).
MDS. 2ständl. 1 Kinderl.</p> <p>F. 4. Creosoti gtt. 2—4
Aq. dest. 35,0
Syrup. alth. 15,0
MDS. 2ständl. 1 Theel.</p> <p>F. 5. Pepsini 1,0
Acid. hydrochlor. 0,5
Aq. dest. 120,0
Sacch. alb. 10,0
MDS. 4mal tägl. 1 Kinderl.</p> <p>F. 6. Pulv. rad. ipecac. 1,0—2,0
Tartar. stibiat. 0,03—0,05
Aq. dest. 30,0
Oxymel scillit. 15,0
MDS. Alle 10 Min. 1 Kinderl.
bis zur Wirkung.</p> | <p>Pulv. rad. ipecac. 0,5—1,0
Tartar. emet. 0,01
M. f. ö. d. tal. dos. 5
S. Alle 10 Min. 1 Pulver bis
zur Wirkung.</p> <p>F. 7. Calomel 0,03—0,05
Sacch. alb. 0,5
M. f. ö. d. tal. dos. No. X.
S. 2ständl. 1 Pulver.</p> <p>Infus. Sennae compos.
Syrup. spinæ cervin. aa 25,0
MDS. 2ständl. 1 Kinderl.</p> <p>F. 8. Kali bromati 3,0
Aq. dest. 100,0
Syrup. simpl. 20,0
MDS. 2ständl. 1 Kinderl.</p> <p>F. 9. Hydrat. Chlorali 1,0—2,0
Aq. dest. 100,0
Syrup. cort. aur. 20,0
MDS. 2ständl. 1 Kinderl.</p> <p>Hydrat. chlorali 0,3—0,5
Aq. dest. 50,0
MS. Zum Klystier.</p> <p>F. 10. Morphii acet. s. muriat. 0,01—0,03
Aq. dest. 35,0
Syrup. alth. 15,0
MDS. 2—3mal tägl. 1 Theel.</p> |
|---|---|

- F. 11. Solut. arsen. Fowl. 2,0
Aq. dest. 8,0
MDS. 3mal tägl. 10—15 gtt.
- F. 11 a. Acidi arsenicosi 0,01
Mucil. Gm. arab. 0,5
Pulv. rad. liquir. 2,0
M. f. massa e. q. form. pilul. XX.
Consp. d. s. tägl. 1—2 Pillen.
- F. 12. Ferri lactici s. reducti 0,03—0,05
Sacch. alb. 0,5
MDS. 2—3mal tägl. 1 Pulver.
- Tinct. ferri chlorati 10,0
DS. 3mal tägl. 8—12 gtt.
- Tinct. ferri chlorati s. pomati 7,5
Tinct. rhei vinos. 2,5
MDS. 3mal 12—20 gtt.
- F. 13. Kali hydrojodici 1,0—2,0
Aq. dest. 100,0
Aq. menth. piper. 20,0
MDS. 3—4mal tägl. 1 Kinderl.
- F. 14. Camphorae tritae 0,05—0,2
Sacch. alb. 0,5
M. f. ö. d. tal. dos. No. 10
2ständl. 1 Pulver.
- Camphorae 0,6—1,0
Aether. sulph. 10,0
MS. Eine Pravaz'sche Spritze
voll zu injiciren.
- F. 15. Ammon. muriat. 1,0—2,0
Aq. dest. 100,0
Tart. emet. 0,05
Syrup. liquirit. 20,0
MDS. 2ständl. 1 Kinderl.
- F. 16. Inf. rad. ipecac. (0,2—0,5) 100,0
Natr. nitrici 2,0
Aq. laurocer. 1,5
Syrup. alth. 20,0
MDS. 2ständl. 1 Kinderl.
- F. 17. Calomel 0,01—0,03
Pulv. rad. ipecac. 0,01
Sacch. alb. 0,5
M. f. ö. d. tal. dos. 10
2ständl. 1 Pulver.
- F. 18. Tartar. stibiat. 0,05—0,1
Aq. dest. 100,0
Syrup. simpl. 20,0
MDS. 2ständl. 1 Kinderl.
- F. 19. Vini stibiati
Oxymel scillit. aa 10,0
MDS. Alle 10 Min. 1 Theel.
bis zur Wirkung.
- F. 20. Decoct. rad. Senegae s. Polygalae
amarae (5,0) 100,0
Liquor ammon. anisat. 1,5
Syrup. alth. 20,0
MDS. 2ständl. 1 Kinderl.
- F. 21. Camphorae tritae 0,03—0,05
Acid. benzoic. 0,05
Sacch. alb. 0,5
M. f. ö. d. tal. dos. 10 in chart.
cerat. S.
2ständl. 1 Pulver.
- F. 22. Inf. hb. digital. (0,3—0,5) 100,0
Natr. nitr. s. Kali nitr. s. Kali
aceticici 2,0—3,0
Syrup. simpl. 20,0
MDS. 2ständl. 1 Kinderl.
- F. 23. Decoct. cort. Chinae reg. (5,0 bis
10,0) 100,0
Syrup. cort. aur. 20,0
MDS. 2ständl. 1 Kinderl.
- F. 24. Extr. Chinae frigide par. 2,0—3,0
Aq. flor. aurant. 100,0
Syr. flor. aurant. 20,0
MDS. 4mal tägl. 1 Kinderl.
- F. 25. Calomel 0,015
Pulv. hb. digital. 0,01
Sacch. alb. 0,5
MDS. 2ständl. 1 Kinderl.

F. 26. Kali chlorici 3,0
Aq. dest. 100,0
Syrup. simp. 20,0
MDS. 2stündl. 1 Kinderl.

F. 27. Decoct. cort. Chinae regiae (5,0
bis 10,0) 100,0
Kali chlorici 3,0 s. Aq. chlori 15,0
Syrup. simpl. 20,0
MDS. 2stündl. 1 Kinderl.

F. 28. Electuar. e Senna 25,0
Aq. dest. 100,0
Acid. tartar. 1,2
Sacch. alb. 10,0
MDS. 2stündl. umgesch. 1 Kinderl.

F. 29. Inf. rad. ipecac. (0,2) 100,0
Mucil. Gm. arab.
Syrup. simpl. aa 10,0
Tinct. thebaic. gtt. 2—4 s. Extr.
Opii 0,02—0,03
MDS. 2stündl. 1 Kinderl.

F. 30. Magister. Bismuthi 0,1—0,3
Pulv. gumm. 0,5
M. f. ö. d. tal. dos. 10
2stündl. 1 Pulver.

F. 31. Dec. rad. Colombo (5,0—8,0) 100,0
Syrup. alth. 20,0
Tinct. thebaic. gtt. 4
MDS. 2stündl. 1 Kinderl.

F. 32. Dec. cort. Cascar. (5,0—8,0) 100,0
Syrup. alth. 20,0
Tinct. thebaic. gtt. 4
MDS. 2stündl. 1 Kinderl.

F. 33. Acidi tannici
Tinct. nuc. vomicar. aa 1,0
Aq. dest. 100,0
Syrup. alth. 20,0
MDS. 2stündl. 1 Kinderl.

F. 34. Argent. nitrici 0,05—0,1
Aq. dest. 100,0
Mucil. Gm. arab. 20,0
MD. in vitr. nigr. S.
2—3stündl. 1 Kinderl.

F. 35. Plumbi acetici 0,015
Pulv. gummosi 0,5
Mfö. d. tal. dos. 10
3mal tägl. 1 Pulver.

F. 36. Ol. ricini 30,0
Gm. arab. 1,0
f. l. a. Emulsio c.
Aq. dest. 75,0
Syr. emuls. 15,0
MDS. 2stündl. 1 Kinderl.

F. 37. Extr. nuc. vomic. spirit. 0,06
Aq. dest. 30,0
Syrup. alth. 15,0
MDS. 3mal tägl. 1 Theel.

F. 38. Extr. secal. cornuti aquos. 1,0
Glycerini
Aq. dest. 30,0
MS. Eine Pravaz'sche Spritze
voll zu injiciren.

F. 39. Infus. rad. rhei (5,0—8,0) 100,0
Kali tartar. 5,0
Syrup. simpl. 20,0
MDS. 2stündl. 1 Kinderl.

F. 40. Chinin. sulphur. s. muriat.
Ferri reducti aa 0,05
Sacch. alb. 0,5
M. f. ö. d. tal. dos. 10.
2—3mal tägl. 1 Pulver.

F. 41. Kali acet. 2,0—3,0
s. Liquor Kali acet. (5,0—8,0)
Aq. dest. 100,0
Syrup. simpl. 20,0
MDS. 2stündl. 1 Kinderl.

F. 42. Dec. cort. Chinae (5,0—8,0) 100,0
Kali acetici 3,0
Syrup. cort. aurant. 20,0
MDS. 2stündl. 1 Kinderl.

F. 43. Acidi tannici 0,05
Sacch. albi 0,5
M. f. ö. d. tal. dos. 10
2stündl. 1 Pulver.

F. 44. Extr. secal. cornut. aq. 1,0
Aq. dest. 100,0
Syrup. simpl. 20,0
MDS. 2stündl. 1 Kinderl.

F. 45. Liquor ferri sesquichlorati 1,0
Aq. dest. 100,0
Syrup. simpl. 20,0
MDS. 4mal tägl. 1 Kinderl.

F. 46. Jodi puri 0,03—0,05
Kali hydrojod. 1,0
Aq. destillat. 100,0
Syrup. simp. s.
Aq. menth. pip. 20,0
MS. 3—4mal tägl. 1 Kinderl.

F. 47. Sulph. citrin. 80,0
Calc. vivae 40,0
Coq. c. Aq. fervid. 800,0
ad reman. 500,0
Cola et filtra
S. Zum Einreiben.

F. 48. Acid. salicyl. 2,5—5,0
Spir. Vini
Glycerini puri q. s. ad solut.
Vaselini puri 30,0
M. f. Ungt. S. Zum Verband.

F. 49. Acidi tannici 2,0
Vaselini 30,0
M. f. Ungt. S. Zum Verband.

F. 50. Acidi borici 2,5—5,0
Vaselini 50,0
M. f. Ungt. S. Zum Verband.

Register.

A.

Abortus bei Lues 108
 Abscesse des Bindegewebes 45, 142, 770, 814, 864; — der Mandeln 476; — bei Scharlach 658, 662, 670.
 Adenitis scarlatiosa 645.
 Adhäsion der Schamlippen 622; — der Vorhaut 626.
 Albuminurie 18, 585, 599, 642, 779.
 Algor progressivus 17.
 Amaurose 820, 596.
 Amblyopie bei Typhus 767.
 Anämie 825, 798.
 Aneurysma der Lungenarterie 409.
 Angina 162, 469; — crouposa 472; — follicularis 471, 711; — Ludwigi 646, 722; — parotidea 475.
 Anurie 586, 589, 595.
 Aphasie 159, 254, 598; — bei Typhus 766.
 Aphonia syphilitica 90.
 Aphthen des Gaumens 58.
 Apoplexie 250.
 Ascariden 580, 582.
 Ascaris lumbricoides 582, 565.
 Ascites 549, 780.
 Asthma 365, 367; — bronchiale 367; — dyspepticum 485; — hystericum 210.
 Ataxie 220.
 Atelektase der Lungen 384, 359.
 Athrepsie s. Atrophia.
 Atresia ani 516.
 Atrophia 65, 104, 122; — cerebri 278; — mesenterica 550; — partielle 248.
 Auscultation 5, 11.

B.

Bakterien in d. Faeces 19.
 Bandwurm 589.
 Bauchhöhle, Tumoren ders. 579.
 Biedert's Rahmgemenge 79.
 Bilirubin 28.
 Blasenstein 620.

Blutbrechen 62; — hysterisches 216.
 Blutungen bei Eczem 858.
 Bräune s. Croup.
 Brechdurchfall 492.
 Bronchialcroup 348, 727; — Drüsen, Tuberculose der 410, 817; — Catarrh 852.
 Bronchiektasie 889.
 Bronchitis 852; — recidiva 365; — putrida 419, 728.
 Bronchopneumonia 70, 852, 428, 776; — morbillosa 689.
 Brucheinklemmung 516.
 Brustdrüsen, Entzündung der 38.

C.

Caput obstipum 38, 820, 792.
 Cardialgie 488.
 Caries des Felsenbeins 228, 271, 321, 418, 648 816; — der Rippen 396, 451; — des Siebbeins 271.
 Cephalhaematom 88.
 Cerebrale Lähmung, atrophische 271.
 Chloroform gegen Convulsionen 152.
 Cholera 492.
 Chorea 184, 448, 791; — electrica 200; — hysterica 188; — magna 188, 211.
 Chorioidea, Tuberculose der 309.
 Colica flatulenta 118, 325.
 Colitis 508.
 Condylome 89, 114.
 Contractura ani 514.
 Contracturen, idiopathische 175; — syphilitische 102.
 Convulsionen 81, 151, 205, 376, 470.
 Coryza 138; — syphilitica 87, 138; — diphtherica 186, 718; — scarlatiosa 657.
 Craniotabes 171, 889.
 Croup 348; — bei Diphtherie 340, 718, 725; — bei Masern 344, 688; — bei Scharlach 659.
 Crusta lactea 854.
 Cryptorchie 626.
 Cyanose 488.

D.

Dactylitis syphilitica 98.
 Darmblutung 62, 518, 524, 773, 804; —
 einschiebung 517; — geschwüre 502,
 560, 758; — Catarrh 122, 499; — sy-
 philis 9r, 567.
 Dentition 9, 144, 157, 188, 291, 468, 852.
 Diabetes 69.
 Diarrhoe 19; — ab lactatorium 120; —
 catarrhalis 499; — morbillosa 691; —
 scarlatinosa 669.
 Diphtherie 340, 344, 468, 471, 608, 655,
 658; — Collaps bei der 708, 723, 738;
 — des Darms 509; — der Genitalien
 715; — Exantheme bei der 723;
 — morbillöse 693; — Paralyse bei der
 735; — scarlatinöse 655; — septische
 722.
 Duodenalgeschwür 68.
 Ductus Botalli 437.
 Dysenterie 507; — chronische 510, 561.
 Dyspepsia 78, 117, 123; — gastrica 118,
 158, 488; — intestinalis 118.
 Dysurie 619.

E.

Eclampsie 81, 151, 170, 281.
 Ecthyma 861; — cachecticum 862.
 Eczema 46, 853; — acutum 857; — im-
 petiginosum 854; — solare 858.
 Embolie 195, 256.
 Encephalitis 251, 273; — interstitialis 31.
 Encephalocele 35.
 Endocarditis 195, 443; — recurrens 440,
 445, 791; — scarlatinosa 449, 649.
 Enteritis 161, 500, 506.
 Enterophthisis 501, 561.
 Entozoon 529.
 Enuresis 622.
 Epilepsie 164, 204, 224.
 Epithelperlen 15.
 Erbrechen der Säuglinge 117; — nervöses
 491.
 Ernährung 73; — künstliche 75.
 Erysipelas 45 330; — neonatorum 40.
 Erythema 675, 769, 847.
 Exanthema, serophulöse 814; — syphili-
 tische 115.
 Exostosen, multiple 797.

F.

Faeces 18.
 Febris recurrens 787.
 Fettdiarrhoe 122.
 Fettleber 361, 455.
 Fettleber 570.
 Fibrome, rheumatische 794.

Fiebercurve, typhöse 759.
 Fissura ani 514.
 Fluor albus 826, 628, 672, 817.
 Fontanellen 13.
 Foramen ovale 437.

G.

Gährungsdyspepsie 120, 491.
 Gallengänge, Obliteration der 25, 101.
 Gangrän bei Masern 697; — der Haut
 671, 862, 864.
 Gastromalacie 124.
 Gaumenaphthen 58; — geschwüre 59; —
 knötchen 15.
 Gehirn, Abscess des 271; — Atrophie des
 273; — Geschwülste des 268; — Gum-
 mata des 103, 270; — Hämorrhagie
 des 251; — Hyperämie des 289; —
 Sklerose des 276; — Tuberkel des 257,
 306.
 Gelenkleiden bei Scharlach 196, 450, 651,
 — bei Syphilis 97; — mit Purpura
 808; — serophulöses 818.
 Geschrei 10, 19.
 Glottisödem 343.
 Gneis 855.

H.

Habitus serophulosus 812.
 Hämatom des Sternomastoideus 36.
 Hämoptysis 388, 409.
 Hämorrhagien des Gehirns 251, 273.
 Hämorrhagische Diathese 104, 416, 672,
 802.
 Hämorrhoiden 523.
 Harnries 619, 621.
 Harnsäureinfarkt 618.
 Hautspalten nach Typhus 781.
 Helminthiasis 161, 326, 529.
 Hemiecranie 325.
 Herz 9, 16.
 Herzaneurysma 455.
 Herzfehler 195; — angeborene 489.
 Hinterkopf, weicher s. Craniotabes.
 Hirnblasegeräusch 12.
 Hoden, Syphilis der 98.
 Hyarthros 798.
 Hydrocephaloid 292, 495.
 Hydrocephalus acutus 288, 295; — chro-
 nicus 266, 277; — externus 285.
 Hydronephrose 618.
 Hydrops scarlatinus 602; — typhosus
 780.
 Hyperaesthesia, hysterische 214.
 Hypertrophie des Herzens 455, 594; —
 der Muskeln 249; — der Tonsillen 478,
 817.
 Hysterie 202, 826, 490.

I.

Icterus 571; — neonatorum 21.
 Ileotyphus s. Typhus.
 Ileus 515.
 Impetigo 853.
 Incontinentia faecalis 625.
 Infektionskrankheiten, gleichzeitiges Auftreten der 684.
 Intermittens 162, 254, 787.
 Intertrigo 849.
 Intussusception 517.
 Intubation des Larynx 352.

K.

Keratitis, scrophulöse 817.
 Keuchhusten 172, 258, 421, 692.
 Kiefer, Rachitis der 825.
 Kinderlähmung 238.
 Kindermehl 78.
 Klappenhämatom 442.
 Knochenleiden, rachitisches 832; — syphilitisches 91, 97, 115; — scrophulöses 818.
 Kolik bei Typhus 774.
 Kopf 12.
 Kopfschmerz 325, 799.
 Kopfblasen 12.
 Krise bei Typhus 762.
 Kuhmilch 76, 127.

L.

Lachkrämpfe 188.
 Lähmungen, cerebrale 251, 271; — diphtherische 735, 750; — peripherische 226, 230; — spinale 232; — typhöse 766; — syphilitische 95.
 Laparotomie 522, 559.
 Laryngitis 339; — submucosa 348.
 Laryngoscop 9.
 Larynxstenose 339.
 Lebensschwäche 3; 32.
 Leber, Abscesse der 565; — Amyloid-entartung 566; — Cirrhose 556, 568; — Echinococcus 566; — Fettentartung 570; — Sarcom 565; — Syphilis 99, 454, 564, 567.
 Leukämie 575, 813.
 Liebig'sche Suppe 79.
 Lichen-Strophulus 850.
 Lithiasis 620; — vesicalis 527, 620.
 Lues s. Syphilis.
 Lungen, Abscesse der 362, 384; — Atelektase 384, 359; — Brand 398, 418, 728, 778; — Entzündung 352, 371, 386; — Schrumpfung 389; — Tuberculose 408.
 Lungenarterie, Stenose der 440.

Lupus 814

Lymphdrüsen, scrophulöse 813; — syphilitische 91, 115.

M.

Magen, Erweiterung des 121, 489; — Geschwüre 68, 488; — Soor des 82; — Spülung des 129, 160.
 Malaria 788.
 Masern s. Morbilli.
 Mastitis 38.
 Mastdarm, Polyp des 167, 528; — Vorfall des 525, 620.
 Mediastinitis 452.
 Melaena neonatorum 61.
 Meningitis morbillosa 695; — purulenta 813; — scarlatinosa 654; — tuberculosa 295, 415, 557.
 Meningocele 36.
 Menstruation, frühzeitige 628.
 Mesenterialdrüsen, Tuberculose der 550, 817.
 Metastasen der Hautkrankheiten 847.
 Migräne 325, 799.
 Milch 76; — condensirte 77.
 Milchkoth 19.
 Milchsecretion der Neugeborenen 40.
 Miliartuberculose, acute 418.
 Milztumor 574, 328; — typhöser 767.
 Morbilli 344, 432, 681; — haemorrhagici 688; — spurii 699.
 Morbus maculosus 258, 307.
 Mortalität 2.
 Mumps 475.
 Mundbrand s. Noma.
 Mundhöhle 10, 14, 477.
 Myelitis interstitialis 31.
 Myocarditis 458, 454.
 Myositis 38, 102, 647, 797.

N.

Nase, Entzündung der 322, vergl. Coryza.
 Nephritis 18, 52, 588, 806; — artificieller 612; — chronica 608, 615; — diphtherica 609, 732; — haemorrhagica 588, 600; — morbillosa 609, 698; — scarlatinosa 584, 608; — syphilitica 615; — nach Erkältung 512; — nach Intermittens 610; — nach Parotitis 611; — nach Varicellen 609, 707; — ohne Albuminurie 599.
 Nestlé's Mehl 78.
 Neuralgien 215, 324.
 Nickkrampf 179.
 Nieren, amyloide Degeneration der 615; — Entzündung der 588; — Sarcom 580.
 Noma 464.
 Nyctagmus 181.

O.

Obstructio alvi 518.
 Oedem 44, 616; — der Neugeborenen 50;
 — periodisches 617.
 Oedema glottidis 848, 590.
 Oesophagus, Stenose des 479.
 Onanie 188, 219, 826.
 Osteomyelitis, scrophulöse 818.
 Ostitis, multiple 819.
 Otitis 822, 816; — scarlatinosa 647, 670;
 — morbillosa 691.
 Otorrhoe, scrophulöse 816.
 Oxyuris vermicularis 580.

P.

Pachymeningitis 255, 284, 821.
 Paedarthrocace 98, 818.
 Paralyse s. Lähmungen; — hysterische
 208, 218; — des N. facialis 226, 240,
 648; — des Plexus brachialis 280.
 Parotitis 475, 776.
 Pavor nocturnus 228, 474.
 Pemphigus neonatorum 58; — syphiliti-
 cus 57, 89; — bei Prurigo 858; — bei
 Scharlach 672; — bei Masern 694.
 Percussion 6.
 Pericarditis 895, 447, 450, 791.
 Periostitis alveolaris 147.
 Peritonitis acuta 542, 595; — chronica
 546; — tuberculosa 551.
 Perityphlitis 542.
 Pharyngitis s. Angina.
 Phimose 621.
 Pleuritis 161, 879, 891; — putrida 898;
 — tuberculosa 418.
 Pneumonia 161; — catarrhalis 854; —
 cerebialis 876; — chronica 886; —
 fibrinosa 871; — migrans 877; — scar-
 latinosa 654; — typhosa 777.
 Polyp des Mastdarms 528.
 Prurigo 852.
 Prolapsus ani 525.
 Pseudocroup 881, 866, 688.
 Pseudohypertrophie der Muskeln 247.
 Pseudoleukämie 577, 818.
 Psychoparalyse 94.
 Psychosen 204, 598, 695; — bei Typhus
 765.
 Puls 7, 8; — bei Nephritis 592.
 Punction des Kopfes 287; — des Thorax
 401.
 Purpura 177, 258, 801, 808; — fulminans
 810; — haemorrhagica 807; — mor-
 billosa 699; — rheumatica 808; —
 scarlatinosa 672.
 Pyelitis 619.

R.

Rachenbräune s. Diphtherie.
 Rachencroup 472.
 Rachenhöhle 10.
 Rachitis 94, 157, 170, 885, 566, 576, 824;
 — acute 829; — congenitale 888.
 Recidive bei Scharlach 672; — bei Typhus
 782; — bei Lues 106; — bei Chorea
 180.
 Respiration 7, 8, 9, 11.
 Retropharyngealabscess 186, 662.
 Rheumatismus 198, 448, 789; — acutus
 789; — muscularis 790, 792; — chro-
 nicus 798; — scarlatinus 651.
 Rhinitis 822, 828; — scrophulöse 45,
 880, 815; — pseudomembranöse 829;
 siehe Coryza.
 Rippen, Caries der 896.
 Röhren 700.
 Rose 40.
 Roseola typhosa 767; — syphilitica 87.
 Ruhr 507.
 Rupia cachectica 58, 862.

S.

Salzbäder 822.
 Sarcom des Gehirns 268; — der Nieren
 572; — des Unterleibs 579.
 Scabies 858.
 Scarlatina 687; — maligna 655, 665; —
 sine exanthemate 675.
 Schädelknochen, Krankheiten der 820.
 Schädelnähte 13.
 Scharlach, Angina bei dems. 640, 645; —
 Croup bei dems. 659; — Diphtheritis
 482, 655, 664, 671; — Exanthem 688,
 648; — Fieber 689, 642; — Recidiv
 678; — Zunge 641.
 Schwämmchen 81, 458.
 Sclerema 47.
 Sclerodermie 53.
 Sclerose des Gehirns 276; — des Rücken-
 markes 245.
 Scrophulose 810.
 Seborrhoea capitis 855.
 Selbstverdauung des Magens 124.
 Simulation 211, 217.
 Sinus, Thrombose der 298.
 Soor 80, 772.
 Soorpilz 81.
 Spasmus glottidis 157, 168; — nutans 179,
 218.
 Speichel 15.
 Speien der Säuglinge 118.
 Spinalparalyse, spastische 246.
 Spondylitis 148, 245, 818.
 Status gastricus 488.

Stenosen des Darms 516, 590; — des
Oesophagus 479.
Sternomastoidens. Haematom des 36.
Stimmkrämpfe 208.
Stimmritzenkrampf 157, 168.
Stomacace 461.
Stomatitis 150, 457; — aphthosa 456; —
diphtherica 714; — morbillosa 691;
— scarlatinosa 663; — simplex 457;
— ulcerosa 461, 468.
Strophulus 850.
Stuhlverstopfung 513.
Styrum 113, 629.
Subglottitis 477.
Surrogate der Milch 79.
Synochie des Pericardium 453.
Synovitis scarlatinosa 196, 450, 651; —
typhosa 780.
Syphilis 3, 87, 890; — adnata 106; —
hereditaria 87; — tarda 105, 113, 565;
— vaccinalis 106.

T.

Taenia 539.
Taubheit 320, 478.
Tetanie 178.
Thermometrie 16.
Thorax, Deformität des 430, 896.
Thrombose der Sinus 298; — der Vena
cava inf. 562.
Thymus 157; — bei Lues 101.
Tracheitis s. Laryngitis.
Tracheotomie 47, 351, 745.
Tremor 178.
Tripper 621.
Trismus neonatorum 26.
Tuberculose 68, 408, 451, 811; — der
Chorioidea 909; — des Gehirns 257,
306; — des Hodens 627; — des Unter-
leibs 549, 560.

Tussis convulsiva 421.
Typhus abdominalis 422, 732; — exan-
thematus 787.

U.

Untersuchung 3.
Urämie 162, 598, 596.
Urethra, Atresie der 622; — Polyp der
698.
Urin 17, 587.

V.

Vaccination 47, 889.
Vaginalblutung 693.
Varicellen 694, 708.
Veitstanz 184.
Verhärtung des Zellgewebes 47.
Vulva, Abscesse der 681; — Brand der
691; — Diphtherie der 681; — Ent-
zündung der 698; — Geschwüre der
690; — Herpes der 690.

W.

Wärme 17.
Wechselfieber s. Intermittens.
Windpocken s. Varicellen.
Wurmabscesse 535.

Z.

Zähne 116, 146, 149, 152, 890.
Zahnfleisch, Scarification des 150.
Zunge 16; — Aspiration der 184, 172.
Zungenbändchen, Geschwüre des 149, 425.



[REDACTED]

LANE MEDICAL LIBR

To avoid fine, this book should be
or before the date last stamped

--	--

P45	Henoch, E.H.	
H51	Kinderkrankheiten	
1890	5.Aufl.	65113

[illegible]

